



Informe de seguridad

Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 384-2024
Bogotá, 20 Diciembre 2024

El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) comunica la siguiente información de seguridad:

Asunto: ULTRAVIEW UNIVERSAL DAB DETECTION KIT

No. identificación interna del Informe de Seguridad: RDI2412-00258

Registro Sanitario: INVIMA 2019RD-0005500

Presentación Comercial: Set 5 Viales x 25 ml c/u para 250 Pruebas

Lote / Serial M00271

Referencia 05269806001 / 760-500

Enlace Relacionado [Comunicación Importador RDI2412-00258.pdf](#)

Descripción del caso

El fabricante Roche notifica sobre un problema de acondicionamiento del kit de detección ULTRAVIEW UNIVERSAL (05269806001 / 760-500), lote M00271 que impide el uso adecuado de este. Es posible que una pequeña cantidad de este producto contiene un dispensador PATHWAY ANTI-HER-2/NEU (4B5) RABBIT MONO (05278368001 / 790-2991), lote M0361 en lugar del dispensador MULTÍMERO HRP UNIVERSAL previsto.

Información para profesionales de la salud

El Invima solicita que desde los programas institucionales de Reactivovigilancia se realice la búsqueda activa para la detección de los incidentes y eventos adversos que involucren el

producto referenciado y se notifiquen a sus programas institucionales de reactivovigilancia o al Invima según corresponda.

Información para IPSs y EAPBs

1. Verifique si en su institución se utilizan los reactivos involucrados.
2. Comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto.
3. Reportar los Incidentes y eventos adversos asociados a la utilización del Reactivo referenciado, al Programa Nacional de Reactivovigilancia del Invima.

Información para establecimientos

1. Efectúe la trazabilidad del producto afectado y dé inicio al plan de acción dispuesto por el fabricante.
2. A los establecimientos titulares, importadores, distribuidores y comercializadores, asegúrese de implementar y ejecutar el plan de acción dispuesto por fábrica.
3. Reportar los Incidentes y eventos adversos asociados a la utilización del Reactivo referenciado, al Programa Nacional de Reactivovigilancia del Invima.

Fuentes de información

ANSM "AGENCE NATIONALE DE SECURITE DU MEDICAMENT ET DES PRODUITS E SANTE"

<https://ansm.sante.fr/informations-de-securite/anatomie-pathologique-reactif-ultraview-universal-dab-detection-kit-ventana-medical-systems>

Si desea obtener mayor información comuníquese con el Invima a los siguientes correos electrónicos.

reactivovigilancia@invima.gov.co

En los siguientes enlaces podrá acceder directamente a la información de su interés en la página web del Invima.

Realizar peticiones, quejas, reclamos, denuncias o sugerencias:

<https://bit.ly/3yRYhF2>

Consultar registros sanitarios:

<https://bit.ly/3kXpmyk>

Reporte eventos adversos:

Reportar eventos adversos

Farmacovigilancia:

<https://primaryreporting.who-umc.org/CO>

Tecnovigilancia:

<https://bit.ly/3NyIBLY>

Reactivovigilancia:

<https://bit.ly/3PF2aDp>

www.invima.gov.co



@Invimacolombia



Invima Colombia

Línea anticorrupción: (601) 242 5040
denunciasanticorrupcion@invima.gov.co

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima



Oficina Principal: Cra 10 # 64 - 28 - Administrativo: Cra 10 # 64 - 60



PBX: (601) 242 5000 - Bogotá