



# Informe de seguridad

# Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 016-2024 Bogotá, 23 de Enero 2024

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

**Asunto:** VITROS IMMUNODIAGNOSTIC PRODUCTS ANTI- HBS REAGENT PACK/CALIBRATORS

No. identificación interna del Informe de Seguridad: RDI2401-00003

Registro Sanitario: INVIMA 2022RD-0000356-R3

Presentación Comercial: Contenido del kit de reactivos 1 kit de reactivos contiene: • 100 pocillos recubiertos (subtipos ad y ay del HBsAg inactivados por tratamiento térmico, recubiertos a 40 unidades P.E.I.\*/pocillo) • 13,3 mL de reactivo conjugado (subtipos ad y ay del HBsAg marcados con HRP (inactivados por tratamiento térmico), 0,33 μg/mL) en tampón con albúmina sérica bovina, suero humano y un agente antimicrobiano • 6,2 mL de reactivo del ensayo con agente antimicrobiano. Contenido del calibrador: • 1 juego de calibradores VITROS Anti-HBs Calibrators 1, 2 y 3 (plasma humano con un agente antimicrobiano, 2 mL); valores nominales 0; 30 y 250 mUl/mL \* (1er patrón internacional de referencia de la Organización Mundial de la Salud, OMS (1977)) • Tarjeta de calibración de lote • Tarjeta de protocolo • 24 etiquetas de código de barras del calibrador (8 por cada calibrador)

Fabricante / importador ORTHO CLINICAL DIAGNOSTICS/ORTHO-CLINICAL DIAGNOSTICS COLOMBIA S.A.S

Lote / Serial 5051, 5060, 5070, 5081, 5090 y 5100

**Referencia** 1787753 y 1524693

Enlace Relacionado Comunicación Ortho Clinical Diagnostics.pdf

# Descripción del caso

Ortho Clinical Diagnostics (QuidelOrtho™) notificó que los lotes mencionados en la alerta del reactivo VITROS Anti-HBs Reagent Pack/Calibrators, pueden experimentar un aumento de los fallos de calibración o un aumento de la imprecisión para el control de calidad negativo y las muestras de pacientes si se realiza una calibración correcta.

## 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

MEDICINES & HEALTHCARE PRODUCTS REGULATORY AGENCY (MHRA), enlace: https://mhra-gov.filecamp.com/s/d/bthC80l2xq9DSdug

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

reactivovivigilancia@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