

Informe de seguridad

Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 234-2024
Bogotá, 08 Julio 2024

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

Asunto: BLOOD GROUP SEROLOGY ID MICRO TYPING SYSTEM ANTI-B

No. identificación interna del Informe de Seguridad: RDI2406-00128

Registro Sanitario: INVIMA 2019RD-0001016-R2

Presentación Comercial: DiaClon ABO/D + Reverse Grouping - Diaclon ABO/D + Reverse Grouping for Donors

Fabricante / importador BIO-RAD / BIOCIENTIFICA LTDA

Lote / Serial TODOS LOS LOTES CON FECHA DE CADUCIDAD IGUAL O POSTERIOR A OCTUB

Referencia 001235 y 001365

Enlace Relacionado [Comunicación Biocientífica RDI2406-00128.pdf](#)

Descripción del caso

El fabricante Bio-Rad notifica que los usuarios de los equipos IH-1000 y/o IH-500 podrían notar un ligero incremento en los casos de reacciones interpretadas visualmente como "4+" en los pocillos Anti-A y Anti-B, con interpretación por estos instrumentos como Doble Población ("DP"), cuando se utilizan las tarjetas ID (ID-Cards).

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

BIOCIENTIFICA LTDA

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>