



Informe de seguridad

Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 3-2026
Bogotá, 10 Febrero de 2025

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

Asunto: VITEK 2 AST-N402 Y VITEK 2 AST-N403

No. identificación interna del Informe de Seguridad: RDI2601-00000

Registro Sanitario: INVIMA 2020RD-0006393

Fabricante / importador BIOMERIEUX INC / BIOMERIEUX COLOMBIA S.A.S.

Referencia 423644 y 423645

Enlace Relacionado [Comunicación Importador RDI2601-00000.pdf](#)

Descripción del caso

El fabricante bioMérieux notifica que los resultados de control de calidad (CC) se encuentran fuera del rango alto para las siguientes formulaciones de antibióticos: Ceftazidima/Avibactam (CZA02N) e Imipenem (IPM05N). Así mismo, comunica que algunos usuarios de tarjetas VITEK® 2 GN-AST han reportado resultados falsos de resistencia a estos antibióticos al analizar cepas de especies Enterobacterales/Enterobacteriaceae o Pseudomonas aeruginosa.

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

BIOMERIEUX COLOMBIA S.A.S.

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