

ALERTA SANITARIA

Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Alerta No. 008-2024
Bogotá, 15 enero 2024

GPT/ALT

Nombre del producto: GPT/ALT

Registro sanitario: INVIMA 2016RD-0003939

Presentación comercial: Kit de GPT (ALT)-LQ con: R1: 1 x 60 mL / R2: 1 x 15 mL, R1: 1 x 240 mL / R2: 1 x 60 mL, R1: 10x25 mL / R2: 10x7 mL, R1: 10 x 20 mL / R2: 10 x 5 mL, R1: 5 x 25 mL / R2: 1 x 32 mL, R1: 4 x 40 mL / R2: 2 x 20 mL. Kit de GPT (ALT) con: R1: 20 x 2 mL / R2: 20 (2 mL), R1: 1 x 150 mL / R2: 10 (15 mL), R1: 10 x 50 mL / R2: 10 (50 mL)

Fabricante(s) / Importador(es): SPINREACT S.A / ANNAR DIAGNOSTICA IMPORT S.A.S.

Referencia(s) / Código(s): MI41274

Lote(s) / Serial(es): 0272

Fuente de la alerta: ANNAR DIAGNOSTICA IMPORT S.A.S.

No. Identificación interno: RDR2312-00314

Descripción del caso

En el siguiente enlace podrá revisar el detalle de los productos:

[COMUNICADO ANNAR RDR2312-00314.pdf](#)

El fabricante Spinreact notificó que realizó una investigación para el producto GPT/ALT, referencia MI41274, Lote 0272, donde identificó que este lote presenta fallas en el desempeño por una

alteración en la funcionalidad del reactivo.

Medidas para la comunidad en general

1. Si está utilizando el producto referenciado comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto.
2. Para verificar si el producto que usted está utilizando cuenta con registro sanitario Invima, consúltelo en la página web www.invima.gov.co/consulte el registro sanitario o a través de este enlace <https://bit.ly/3kXpmyk>
3. Reporte al Programa Nacional de Reactivovigilancia en el siguiente enlace <https://farmacoweb.invima.gov.co/ReactivoVigilanciaWeb/faces/crearReporteUsuario.xhtml> los eventos e incidentes asociados a la utilización del reactivo referenciado.

Medidas para Instituciones Prestadoras de Servicio de Salud - IPS y profesionales de la salud

1. Comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto y le indique el plan de acción a seguir, en caso de no lograrlo comuníquese con el Invima.
2. Reportar al Programa Nacional de Reactivovigilancia del Invima los eventos e incidentes asociados a la utilización del reactivo referenciado.

A los establecimientos titulares, distribuidores y comercializadores

1. Comuníquese con el importador para que le indique el plan de acción dispuesto por fábrica.
2. Efectúe la trazabilidad del producto afectado y dé inicio al plan de acción dispuesto por el fabricante.
3. Reporte los eventos e incidentes asociados a la utilización del Reactivo referenciado, al Programa Nacional de Reactivovigilancia del Invima.

Medidas para la Red Nacional de Reactivovigilancia

El Invima solicita que desde los programas institucionales de Reactivovigilancia se realice la búsqueda activa de los eventos e incidentes que involucren el producto referenciado y se notifiquen al Invima

Si desea obtener mayor información comuníquese con el Invima a:

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
- Consultar registros sanitarios

Realizar reportes en línea de eventos adversos

- Farmacovigilancia
- Reactivovigilancia
- Tecnovigilancia