



Informe de seguridad

Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 092-2025
Bogotá, 13 Mayo 2025

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

Asunto: HEMOSIL FIBRINOGEN C

No. identificación interna del Informe de Seguridad: RDI2504-00110

Registro Sanitario: INVIMA 2017RD-0004094

Presentación Comercial: Bovine thrombin: 10 x 2 mL y 10 x 5 mL viales de Trombina Bovina liofilizada (35 UNIH/mL) con albúmina bovina, Cloruro Cálculo, tampón y estabilizantes.

Fabricante / importador INSTRUMENTATION LABORATORY CO / WERFEN COLOMBIA S.A.S

Lote / Serial Todos

Referencia 20301100

Enlace Relacionado [Comunicación Importador RDI2504-00110.pdf](#)

Descripción del caso

El fabricante notifica que los reactivos HEMOSIL FIBRINOGEN-C (Part No. 0020301100) y HEMOSIL FIBRINOGEN-C XL (Parte No. 0020003900) no están cumpliendo con la afirmación de estabilidad de congelación del reconstituido de 1 mes a -20°C para el reactivo trombina bobina, así mismo, informa que se actualizarán las instrucciones de uso donde se indique “No congelar el reactivo reconstituido”.

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

WERFEN 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