



Informe de seguridad

Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 093-2025
Bogotá, 13 Mayo 2025

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

Asunto: CBC-5DMR CONTROL DE HEMATOLOGÍA

No. identificación interna del Informe de Seguridad: RDI2504-00108

Registro Sanitario: INVIMA 2018RD-0005234

Presentación Comercial: SET: 12x3ml (4 Bajo, 4 Normal, 4 Alto), 6x3ml (2 bajo, 2 Normal, 2 Alto), Tubo 3.0 ml Nivel Bajo, Tubo 3.0 ml Nivel Normal, Tubo 3.0 ml Nivel Alto

Fabricante / importador R & D SYSTEMS, INC / LABTRONICS S.A.S

Lote / Serial 138821150

Referencia 5D3T2

Enlace Relacionado [Comunicación TGA RDI2504-00108.pdf](#)

Descripción del caso

El fabricante notifica que los valores diferenciales de glóbulos blancos que quedan fuera del rango del ensayo, no pueden distinguir adecuadamente la población de neutrófilos de los eosinófilos o linfocitos afectando el conteo diferencial.

Nota: El importador comunica que este informe de seguridad no afecta a Colombia, ya que los lotes no se han importados, ni comercializados en Colombia, y por lo tanto, no se requiere implementar ninguna acción.

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

TGA "AUSTRALIAN GOVERNMENT"

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



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