



Alerta Sanitaria

Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Alerta No. 62-2026
Bogotá, 19 Marzo 2026

OOXOID™ Microbact™ Listeria 12L Kit

Nombre del producto: OOXOID™ Microbact™ Listeria 12L Kit

Registro sanitario: INVIMA 2023RD-0008382

Presentación comercial: MB1128A x 20 Pruebas

Titular del registro: Quimicos y Reactivos S.A.S- sigla QUIMIREL S.A.S

Fabricante(s) / Importador(es): Oxoid Limited / Quimicos y Reactivos S.A.S- sigla QUIMIREL S.A.S

Referencia(s) / Código(s): MB1128A

Lote(s) / Serial(es): 4494873

Fuente de la alerta: AEMPS – Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Url fuente de la alerta: <https://alertasps.aemps.es/alertasps/documentos/114143>

No. Identificación interno: RDR2603-00045

Descripción del caso

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

[COMUNICACIÓN AEMPS RDR2603-00045.pdf](#)

El fabricante Oxoid Limited informa que, el lote 4494873 del reactivo OOXOID™ MICROBACT™

LISTERIA 12L KIT, modelo MB1128A, puede presentar identificaciones incorrectas de microorganismos debido a reacciones de color ambiguas en los pocillos, generando resultados no concluyentes. Esta situación puede ocasionar demoras en la identificación de patógenos alimentarios, con posible impacto en la confirmación epidemiológica. El riesgo clínico se considera bajo, ya que las decisiones terapéuticas no dependen exclusivamente del resultado del kit. Como medida preventiva, se indica identificar y destruir las unidades afectadas.

Nota: El importador comunica que este recall no afecta a Colombia, ya que los lotes no han sido importado, ni comercializado en el país

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, 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 que 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 el fabricante.
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.

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**

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