

República de Colombia  
Ministerio de Salud y Protección Social  
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

**RESOLUCIÓN No. 2024035375 de 30 de Julio de 2024**  
**Por la cual se concede un Registro Sanitario**

La Directora Técnica de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012 , Decreto Reglamentario 3770 de 2004 y Ley 1437 de 2011.

**ANTECEDENTES**

Que mediante radicado No. 20241103448 de fecha 29 de abril de 2024, la Doctora LILIANA RAMIREZ actuando en calidad de Representante Legal de la Sociedad QUIMIOLAB S.A.S con domicilio en BOGOTA - D.C, presentó solicitud de registro sanitario nuevo para el reactivo de diagnóstico in vitro: STANDARD™ F TB-Feron Control.

**CONSIDERACIONES DEL DESPACHO**

Que ante este Instituto se ha solicitado la Concesión de un Registro Sanitario con base en la documentación allegada, previo estudio técnico y legal de la Dirección de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías, se emitió concepto favorable para la autorización de este Registro Sanitario, conforme al Decreto 3770 de 2004 y el Decreto 581 de 2017.

En mérito a lo expuesto, la Directora de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA,

**RESUELVE**

**ARTICULO PRIMERO.-** Conceder REGISTRO SANITARIO por el término de CINCO (5) años a:

<b>NOMBRE DEL REACTIVO</b>	<b>PRESENTACION Y COMPONENTES DEL KIT</b>
STANDARD™ F TB-Feron Control	Kit por 10 test que contiene:  STANDARD F TB-Feron Control-Nivel 1 STANDARD F TB-Feron Control-Nivel 2 STANDARD F TB-Feron Control-Nivel 3 Dilución búfer de control Instrucciones de uso

REGISTRO SANITARIO No.: **INVIMA 2024RD-0008806**  
TIPO DE REGISTRO: **IMPORTAR Y VENDER**  
TITULAR(ES): **QUIMIOLAB S.A.S con domicilio en BOGOTA - D.C.**  
FABRICANTE(S): **SD BIOSENSOR, INC con domicilio en COREA DEL SUR;  
SD BIOSENSOR, INC. con domicilio en COREA DEL SUR**  
IMPORTADOR(ES): **QUIMIOLAB S.A.S con domicilio en BOGOTA - D.C.**  
ACONDICIONADOR(ES): **QUIMIOLAB S.A.S con domicilio en BOGOTA - D.C.**  
REFERENCIA(S): **C-F-TBF-01**  
CATEGORÍA: **III**  
ÁREA: **Laboratorio Clínico**  
USO: **EL PRODUCTO STANDARD F TB-FERON CONTROL HA SIDO DISEÑADO PARA EMPLEARSE COMO MATERIAL DE CONTROL DE CALIDAD EXTERNO PARA MONITOREAR EL DESEMPEÑO DE LAS PRUEBAS STANDARD F TB-FERON FIA (IFN-GAMMA) Y STANDARD F TB-FERON FIA (IFN-GAMMA) IGRA. ESTE PRODUCTO CONTIENE UN CONJUNTO DE 3 CONTROLES DE INTERFERÓN GAMMA (IFN-  $\gamma$ ) QUE SE ENTREGAN EN TRES NIVELES (1, 2 Y 3) DENTRO DEL RANGO LINEAL DE LAS PRUEBAS STANDARD F TB-FERON FIA (IFN-GAMMA) Y STANDARD F TB-FERON FIA (IFN-GAMMA) IGRA.**

EXPEDIENTE No.: **20278018**  
RADICACIÓN No.: **20241103448**

**ARTICULO SEGUNDO.** - Se aprueban las etiquetas aportadas en la solicitud de Registro Sanitario.

República de Colombia  
Ministerio de Salud y Protección Social  
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

**RESOLUCIÓN No. 2024035375 de 30 de Julio de 2024**

***Por la cual se concede un Registro Sanitario***

La Directora Técnica de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012 , Decreto Reglamentario 3770 de 2004 y Ley 1437 de 2011.

**ARTICULO TERCERO.** - Contra la presente resolución procede únicamente el Recurso de Reposición, que deberá interponerse ante LA DIRECTORA TÉCNICA DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS DEL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS INVIMA, dentro de los DIEZ (10) días siguientes a su notificación, en los términos señalados en el Código de procedimiento Administrativo y de lo Contencioso Administrativo.

**ARTÍCULO CUARTO.** - La presente resolución rige a partir de la fecha de su ejecutoria.

**COMUNIQUESE, NOTIFIQUESE Y CUMPLASE**

Dada en Bogotá D.C. a los 30 días de Julio de 2024  
**Este espacio, hasta la firma se considera en blanco.**



**DORIS YOLIMA GOMEZ PARADA**  
**DIRECTORA TÉCNICA DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS**

Proyectó: Legal: anaranja, Técnico: nneisac Revisó: cordina\_varios