

México, Ciudad de México a 23 de noviembre del 2016.

## COMUNICADO

### Censida realiza protocolo de calidad en Puebla

El Centro Nacional para la Prevención y el Control del VIH y el sida (Censida), realizó un protocolo de calidad el día 13 de octubre del año en curso en el Capasits Puebla, con el objetivo de verificar la funcionalidad del producto Neogen VIH 1 y 2 “Prueba rápida para la determinación cualitativa en sangre total de anticuerpos IgG por inmunocromatografía contra el virus de inmunodeficiencia humana Tipos 1 y 2”, derivado de la Licitación Pública Internacional Bajo la Cobertura de Tratados Electrónica No. LA-012000990-E7-2016, partida 130.

Durante la evaluación estuvieron presentes las siguientes personas, por parte del Censida: Lucila Villegas Icazbalceta, Subdirectora de Coordinación Estatal y Marisol Ponce Ramos, Jefa del Departamento de Detección y Consejería; de Interbiol S. A. de C. V.: Elizabeth Hernández López, Gerente de Desarrollo y Francisco Ortega García, Director General, de Diclinsa S. A. de C. V.: Aldo Melo Huesca, Director General, y de los Servicios de Salud de Puebla: Virginia Vital Yep, Jefa del Departamento de Enfermedades Transmisibles, María Claudia Rivera Luna, Responsable Estatal del Programa de VIH y otras ITS, Omar Romero de Lima, Responsable de Prevención de VIH, Paz Tecocuatzi Martínez, Responsable del área de VIH/Sífilis del Laboratorio de Salud Pública de Puebla, Laura Barrientos, Responsable del área médica del Capasits Puebla y Dalia Muñiz Ruiz, Psicóloga del Capasits Puebla.

La implementación del protocolo dio inicio a las 10:35 a.m., se evaluó el lote NV0816 con 10 muestras aleatorias (del Capasits Puebla) de 20 microlitros del panel de seroconversión PRB969 fabricado por SeraCare Life Sciences Inc., cabe señalar que se respetaron todos los procedimientos marcados en el mismo.

Los resultados de la evaluación fueron en concordancia con los criterios de aceptación del protocolo, basados en la información del panel de seroconversión HIV-1 PRB969 y con ellos se comprueba la funcionalidad del producto Neogen VIH 1 Y 2 (a partir del día 70 de exposición). Cabe señalar que fuera del protocolo también se aplicó una prueba rápida a un paciente en control del Capasits Puebla, cuyo resultado fue reactivo.

A continuación se muestran los resultados y evidencia fotográfica de los mismos:

Muestra del panel	Días desde el primer sangrado	Resultado Obtenido
PRB969-1	0	No reactivo
PRB969-2	29	No reactivo
PRB969-3	48	No reactivo
PRB969-4	53	No reactivo
PRB969-5	55	No reactivo
PRB969-6	61	No reactivo

<b>PRB969-7</b>	63	No reactivo
<b>PRB969-8</b>	70	Reactivo
<b>PRB969-9</b>	72	Reactivo
<b>PRB969-10</b>	77	Reactivo





