

Montevideo, 19 de Octubre de 2022

Ref. N° 12/001/3/6399/2022.-

Mediante acceso a la información pública se solicita:

“Visto y considerando la reciente publicación de un equipo independiente de Alemania sobre los hallazgos que han realizado en test de antígeno.

- Triton X-100, también conocido como Octoxinol 9 en los países de habla alemana, que disuelve la mucosa nasal.

- Azita de sodio, que es comparable en efecto al ácido cianhídrico o al cianuro de potasio. Entonces hay una especie de "asfixia interna" a dosis más altas. Pueden ocurrir tumores.

- Una mezcla de clorometilisotiazolinona (CIT) y metilisotiazolinona (MIT), también muy problemática.

<https://www.wochenblick.at/corona/regierung-verbot-pruefung-giftige-fluessigkeit-in-schul-corona-tests/>

En virtud de lo informado, deseo consultar a nuestro MSP, garantía absoluta del bienestar de nuestra población frente a cualquier pretendido engaño de Laboratorios o interés Globalista de reducir la población Mundial por la vía del Genocidio Planificado.

1) Que marcas de test de antígeno o PCR están habilitadas para ser utilizadas en nuestro país.

2) El MPS ha verificado la INOCUIDAD de los hisopos que se utilizan para introducir en las fosas nasales de nuestros ciudadanos y de nuestros queridos periodistas del Uruguay ?

3) En caso de respuesta positiva al punto anterior solicito el resultado de los análisis correspondientes a cada marca habilitada.

4) En caso de no tener evidencia científica que demuestre su inocuidad , solicito que se nos aclare si hay algún tipo de procedimientos que permita monitorear efectos adversos de la maniobra de hisoparse.”

Al respecto, corresponde informar:

Respecto de la consulta N°1, la Dirección General de la Salud, adjunta el siguiente cuadro:

Nro registro	Empresa	Nombre comercial	TIPO DE TEST
76211	ZIGEL LTDA.	Panbio™ COVID-19 Ag Rapid Test Device (nasopharyngeal) Ref 41FK10	Ag rapido
77052	ROCHE INTERNATIONAL LTDA.	SD Biosensor, SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test (COVID-19)	Ag rapido
77351	ZIGEL LTDA.	Panbio COVID-19 Ag Rapid Test Device (nasopharyngeal) Ref 41FK20 con código de barras 2D	Ag rapido
77382	FENILOP SA	Sure Status COVID-19 Antigen Card Test (COVID-19)	Ag rapido
77589	TAGACA	Standard Q Covid-19 Ag Test	Ag rapido

77728	ROCHE INTERNATIONAL LTDA.	SD BIOSENSOR, SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal (9901-NCOV-03G) COVID-19	Ag rapido
77817	CABINSUR S.A (BIODIAGNOSTICO)	MP Biomedicals, Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card (solo para muestras de hisopados nasofaríngeos) (COVID-19)	Ag rapido
78018	ZIGEL LTDA.	Panbio COVID-19 Ag Rapid Test Device (NASAL)	Ag rapido
78672	ABBOTT	Panbio COVID-19 Ag Rapid Test Device (NASAL)	Ag rapido
79082	MURRY	SureScreen COVID-19 Antigen Test Cassette Model (Nasal)	Ag rapido
79150	TRESUL	MiCoBIOMED, VERI-Q COVID-19 Ag Rapid Test (nasal/nasofaríngeo)	Ag rapido
79348	TANIREL	Acon, Flowflex SARS-COV-2 Antigen Rapid Test L031-11815 (nasal y nasofaríngeo) (COVID-19)	Ag rapido
79349	TANIREL	Acon, Flowflex SARS-COV-2 Antigen Rapid Test L031-11825 (nasal y nasofaríngeo) (COVID-19)	Ag rapido
79437	ABBOTT	Panbio COVID-19 Ag Rapid Test Device (nasofaríngeo) 41FK10-41FK20	Ag rapido
79616	TEXTIL MEDICA S.A	Mexacare, COVID-19 Antigen Schnelltest (nasofaríngeo)	Ag rapido
79685	REACTIVOS DEL URUGUAY	Boditech, Ichroma COVID-19 Ag (para uso con equipo Ichroma)	Ag rapido
79714	PHARMA HEALTH	Hecin, 2019 nCoV Antigen Test Kit (colloidal gold method) (COVID-19)	Ag rapido
79734	TAGACA	SD BIOSENSOR, STANDARD Q COVID-19 Antigen Test Nasal (Q-NCOV-01G)	Ag rapido
78888	ROCHE INTERNATIONAL LTDA.	AUTOTEST- SD BIOSENSOR, SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test Nasal (9901-NCOV-06G) COVID-19	Ag rapido
78956	CABINSUR S.A.	MP Biomedicals, Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card AUTOTEST NASAL PARA ADULTOS	Ag rapido
79618	TEXTIL MEDICA S.A	Mexacare, Corona Home test Antigen AUTOTEST NASAL PARA ADULTOS (en menores de 14 años y personas mayores de 83 años el test debe realizarse con supervisión de un adulto) (covid-19)	Ag rapido
76193	CABINSUR S.A (BIODIAGNOSTICO)	PERKIN ELMER, SARS COV-2 RT-qPCR Reagent Kit (Test PCR COVID-19)	PCR

74731	BIKO S.A.	ALTONA, RealStar SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0 (COVID-19)	PCR
74259	ATGEN S.R.L.	ATGEN, COVID-19 RT-PCR Real Time Fast –(SARS-CoV-2)	PCR
74122	IZASA URUGUAY S.A.	CEPHEID, Xpert Xpress SARS-CoV-2 (Detección cualitativa de ARN de SARS-CoV-2 por Real Time RT-PCR para COVID-19)	PCR
		ELITech Group, SARS-CoV-2 ELITE MGB Kit (COVID-19)	

75541	CABINSUR S.A (BIODIAGNOSTICO)		PCR
74361	TAGACA SRL.	PrimerDesign, GENESIG Real time PCR Coronavirus COVID-19 CE IVD Kit	PCR
75431	SIEMENS S.A.	SIEMENS, FTD SARS-CoV-2 (RT-PCR COVID-19)	PCR
76236	BIKO S.A.	VITRO, Respiratory Flow Chip Kit (COVID-19)	PCR
76235	BIKO S.A.	VITRO, SARS-CoV-2 RT-PCR (COVID-19)	PCR

		Wiener, WGene SARS-CoV-2 RT Detection (PCR COVID-19)	
76506	LAB IVD URUGUAY S.A.		PCR
77000	ROCHE INTERNATIONAL LTDA.	cobas SARS-CoV-2 (RT-PCR COVID-19)	PCR
77109	CABINSUR S.A (BIODIAGNOSTICO)	Pkamp Respiratory SARS CoV 2 RT PCR Panel Kit	PCR
76506	LAB IVD URUGUAY S.A.	Wiener, WGene SARS-CoV-2 RT Detection (PCR COVID-19)	PCR
77708	TEXTIL MEDICA	Sistemas Genómicos, ASCIRES SGKit, COVID-19 Multiplex OneStep PCR Lyo-H (solo para muestras nasofaríngeas, NO saliva)	PCR
77709	TEXTIL MEDICA	Sistemas Genómicos, ASCIRES SGKit, COVID-19 Multiplex OneStep PCR Lyo-L (solo para muestras nasofaríngeas, NO saliva)	PCR
77773	BIKO S.A.	VITRO, FLU-COVID RT-PCR (Detección del virus influenza A, B y SARS-CoV-2) (COVID-19)	PCR
77821	TEWNER SA	Seegene, Allplex SARS-CoV-2 Assay (COVID-19 RT-qPCR)	PCR
78231	BIKO S.A.	Qiagen, artus SARS-CoV-2 Prep and Amp UM Kit (COVID-19)	PCR
78407	TRESUL S.A.	bioMerieux, Biofire, Respiratory Panel 2.1 (RP2.1) (PCR COVID-19)	PCR

78518	BIKO S.A.	AltoStar SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.5 (COVID-19) (para utilizar con CFX96 Deep Well Dx System (Bio-R...	PCR
79444	CABINSUR S.A (BIODIAGNOSTICO)	Perkin Elmer, SARS-CoV-2 Plus (N/ORF1ab/E/S 69_70del) RT-qPCR Reagent kit	PCR
80077	ABBOTT	Abbott RealTime SARS-CoV-2 Amplification kit (COVID-19)	PCR

En lo referido a las **preguntas 2 a 4 se** informa que: “Según la reglamentación vigente los productos registrados requieren Certificados de libre Venta de origen emitidos por autoridades sanitarias lo cual garantiza su seguridad y eficacia. Tanto los hisopos importados registrados como los de fabricación nacional no usan ninguno de los elementos mencionados por el interesado. Las sustancias mencionadas forman parte del Medio de Transporte o eventualmente el propio reactivo, que no entra en contacto con el usuario, ya que el hisopo es colocado en el medio con posterioridad a la extracción de la muestra por un técnico. Tenemos 3 productos "autotest" indicados para adultos o mayores de 14 años los cuales son autónomos para leer las instrucciones con precisión, por lo cual no da lugar a incidentes con menores por el uso inadecuado. En cuanto a la comunicación de incidentes y eventos adversos se cuenta desde hace varios años con la notificación web en : <https://www.gub.uy/tramites/notificacion-eventos-adversos-dispositivos-terapeuticos>”

En virtud de los motivos expuestos se sugiere hacer lugar a lo solicitado en los términos del presente informe.-

Ministerio de Salud Pública

Dirección General de Secretaría

VISTO: la solicitud de información pública efectuada , al amparo de lo dispuesto por la Ley N° 18.381, de 17 de octubre de 2008;

RESULTANDO: que el peticionante solicita acceder a la siguiente información:

- 1) marcas de test antígeno o PCR habilitadas para ser utilizadas en nuestro país;
- 2) si el Ministerio de Salud Pública ha verificado la inocuidad de los hisopos utilizados para realizar los test;
- 3) en caso de respuesta afirmativa al punto anterior, resultados de los análisis correspondientes a cada marca habilitada; y
- 4) si existe algún tipo de procedimiento que permita monitorear efectos adversos de la maniobra de hisoparse;

CONSIDERANDO: I) que corresponde hacer lugar a lo peticionado;

II) que de acuerdo a lo dispuesto por el Artículo 16 de la citada disposición legal, el acto que resuelva la petición debe emanar del jerarca máximo del Inciso o quien posea facultades delegadas al efecto;

ATENTO: a lo precedentemente expuesto y a lo establecido por Resolución Ministerial N° 38/991 de 22 de enero de 1991;

EL DIRECTOR GENERAL DE SECRETARÍA

en ejercicio de las atribuciones delegadas

RESUELVE:

- 1º) Autorízase el acceso a la información, en referencia a la solicitud efectuada
, al amparo de lo dispuesto por la Ley N° 18.381,
de 17 de octubre de 2008.
- 2º) Notifíquese a la parte interesada a través de Secretaría de la Dirección General de Secretaría. Pase al Departamento de Comunicaciones para su publicación en la página web institucional. Cumplido, archívese.

Ref. N° 001-3-6399-2022

VF