

REPUBBLICA ITALIANA
Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE
Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica
Servizio 7 - Farmaceutica

Prot. n. 25422

Palermo 27.05.2024

Oggetto: Dispositivi Philips Respironics BiPAP A40, BiPAP A40 EFI, BiPAP A40 Pro e OmniLab Advanced + (OLA+). Avvisi di sicurezza.

Ai Direttori Generali delle
Aziende Sanitarie della Regione

Ai Referenti locali per la
Dispositivo-vigilanza

All'AIOP

Agli Ordini Provinciali dei Medici

LORO SEDI

Si fa seguito a quanto già comunicato con nota prot. n. 24826 del 22 maggio u.s.. Al riguardo, si rende noto che il fabbricante Philips Respironics Inc. ha diramato due specifici avvisi di sicurezza con i quali, nel descrivere le criticità e le condizioni in cui si potrebbe verificare l'eventuale interruzione e/o cessazione della terapia con i dispositivi descritti in oggetto, riporta le azioni che devono essere intraprese dai medici e/o operatori sanitari, e quelle che devono adottare i pazienti, per la gestione delle problematiche in argomento.

In attesa della consueta pubblicazione sul sito ministeriale dedicato, nonché sull'apposita sezione "FSCA" disponibile all'applicazione "Dispovigilance", si trasmette copia degli avvisi di sicurezza sopra citati, per la più ampia condivisione degli stessi con tutti gli interessati.

Il Responsabile dell'U.O. 7.2
Dr. ssa Claudia La Cavera

Il Responsabile del Servizio
Dr. Pasquale Cananzi