



**Asunto/assumpte:** Actualización de la información y nuevas medidas correctoras relacionadas con el cese de la utilización de los kits FTD para diagnóstico in vitro debido a que a raíz de una investigación interna se ha detectado que no hay datos suficientes para avalar las declaraciones de rendimiento de las Instrucciones de Uso.

**PRODUCTO**

**Kits FTD.**

**Ver listado detallado de productos y número de catálogo en las tablas 1 y 2 de la nota de aviso de la empresa.**

**Ref.: PS078/20**

Us comunic que en data 07-2-2020 s'ha rebut en aquesta Direcció General, ofici del Departamento de Productos Sanitarios de l'AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el qual ens comunica el següent:

Le comunico que en fecha 07-2-2020 se ha recibido en esta Dirección General, oficio del Departamento de Productos Sanitarios de la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el cual nos comunica lo siguiente:

"Actualización de la información y nuevas medidas correctoras relacionadas con el cese de la utilización de los kits FTD para diagnóstico in vitro debido a que a raíz de una investigación interna se ha detectado que no hay datos suficientes para avalar las declaraciones de rendimiento de las

Instrucciones de Uso.

**PRODUCTO**

**Kits FTD.**

**Ver listado detallado de productos y número de catálogo en las tablas 1 y 2 de la nota de aviso de la empresa.**

**FINALIDAD PREVISTA**

Los tests FTD son pruebas in vitro para la detección cualitativa y parcialmente cuantitativa de ácidos nucleicos virales, bacterianos, parasitarios y fúngicos en varias muestras de origen humano como una ayuda diagnóstica para la evaluación de infecciones.

**Nº LOTE**

Todos

**FABRICANTE**

Fast-Track Diagnostics S.A.R.L., Luxemburgo

**DISTRIBUIDOR**

Siemens Healthcare S.L.U., Avda. Leonardo da Vinci 15, 28906 Getafe, Madrid

**INFORMACIÓN ADICIONAL**

En diciembre de 2019 Siemens Healthcare remitió una primera nota de aviso relacionada con el cese de la utilización y retirada del mercado de determinados kits FTD para diagnóstico in vitro



debido a que a raíz de una investigación interna se había detectado que no había datos suficientes para avalar las declaraciones de rendimiento de las Instrucciones de Uso. La AEMPS transmitió esta información el 30 de diciembre de 2019, alerta 2019-699.

La empresa remitió una segunda nota de aviso en enero de 2020 en la que proporcionaba información específica sobre el Kit FTD de Patógenos Respiratorios 21 indicando que se habían actualizado sus instrucciones de uso con los nuevos datos de validación y verificación que subsanaban las

declaraciones de rendimiento no respaldadas de los kits FTD para diagnóstico in vitro y recomendaba la revisión de los resultados generados previamente para los pacientes que estuvieran bajo atención médica. La AEMPS transmitió esta información el 14 de enero de 2020, alerta 2020-018.

Siemens Healthcare está remitiendo una tercera nota de aviso en la que informa, por una parte, del cese de la utilización y destrucción de las existencias de los kits FTD para diagnóstico in vitro incluidos en la Tabla 1 de la nota de aviso de la empresa ya que se retirarán del mercado de forma permanente y, por otra parte, del cese de la utilización y la puesta en cuarentena de los kits FTD para diagnóstico in vitro incluidos en la Tabla 2 de la citada nota hasta la actualización de sus instrucciones de uso.

Asimismo, recomienda valorar la necesidad de reevaluar cualquier resultado generado anteriormente con estos kits desde la fecha en que se comercializaron por primera vez y especialmente en aquellos casos en que los pacientes se encuentran actualmente bajo cuidado médico."

Palma, 7 de febrer de 2020

El director general de Prestacions i Farmàcia  
Atanasio García Pineda