

15 gennaio 2025

URGENTE: AVVISO DI SICUREZZA – IDS-25-5223

BD PCR Cartridge

RIF: 437519 Numeri di lotto: Vedi Appendice 1

Tipo di azione: Avviso

Attenzione: Personale clinico, Risk Manager, Personale biomedico, Responsabili acquisti

Questa lettera contiene informazioni importanti che richiedono la Sua attenzione immediata.

Gentile cliente,

BD sta emettendo un avviso di sicurezza per lotti specifici di BD PCR Cartridge. In base ai nostri registri di distribuzione, la Sua organizzazione potrebbe aver ricevuto il prodotto interessato nell'Appendice 1.

Descrizione del problema

BD ha identificato, attraverso indagini sui reclami dei clienti, che la deriva del segnale è stata osservata in lotti specifici di BD PCR Cartridge. BD ha identificato i seguenti impatti:

- Per il test BD MAX™ RVP (codici prodotto, 445215 e 445373), la deriva del segnale potrebbe causare risultati falsi positivi per l'influenza A.
- Per specifici test molecolari BD MAX™, tra cui il pannello Enteric Bacterial Panel (EBP, codice prodotto 442963), il pannello Enteric Parasite Panel (EPP, codice prodotto 442960), i test StaphSR (codice prodotto 443419), MDR-TB (codice prodotto 443878), CPO (codice prodotto 445262), la deriva del segnale potrebbe potenzialmente causare un aumento dei risultati irrisolti (UNR).
- Per i test di terze parti utilizzati con i kit di reagenti per sistema aperto (BD MAX™ ExK™ DNA-1, DNA-2, DNA-3, DNA MMK, DNA MMK (SPC), TNA MMK, TNA MMK (SPC), TNA-2 e TNA-3) la deriva del segnale potrebbe potenzialmente causare un aumento dei risultati irrisolti (UNR) o risultati imprevisti.

Rischio clinico

In alcune circostanze, i falsi positivi per l'influenza A dal test BD MAX™ RVP potrebbero comportare un trattamento antivirale non necessario. Potrebbe anche portare al protrarsi dell'infezione da virus respiratorio se l'influenza A viene erroneamente identificata come l'organismo causale.

L'UNR dei test BD MAX™ EPP, EBP, MDR-TB e CPO può ritardare il tempo di ottenimento dei risultati, il che può influire sul tempo per la diagnosi o sulla selezione finale del trattamento appropriato. L'UNR

EMEAFA243 Revisione 2 Pagina 1 di 5



nel test StaphSR potrebbe aumentare il tempo necessario per lo screening dei pazienti per la colonizzazione nasale da MRSA.

Ad oggi, non sono stati segnalati eventi avversi in tutto il mondo correlati a questo evento.

Non è necessario che i clienti restituiscano alcuna BD PCR Cartridge a BD. Questi prodotti possono continuare a essere utilizzati in conformità con le linee guida contenute in questo avviso di sicurezza.

Azioni cliniche degli utenti

Per il test BD MAX™ RVP (codici prodotto 445215 e 445373):

- 1. Non utilizzare i lotti di BD PCR Cartridge interessati elencati nell'Appendice 1 con il test RVP.
- 2. Gli utenti possono continuare a eseguire il test RVP (codici prodotto 445215 e 445373) con lotti di BD PCR Cartridge non interessati.
- 3. I clienti possono prendere in considerazione test di conferma per quando è stato ottenuto un risultato positivo all'influenza A utilizzando BD PCR Cartridge interessate con il test RVP (codici prodotto 445215 e 445373), ma il paziente non ha mostrato miglioramenti clinici.

Tutti gli altri test molecolari BD:

- 1. Gli utenti potrebbero osservare un aumento dei risultati UNR per gli altri test di cui sopra quando utilizzati con i numeri di lotto interessati delle BD PCR Cartridge.
- 2. Gli utenti devono attenersi alle linee guida contenute nelle istruzioni per l'uso del prodotto per la gestione dei risultati UNR.
- 3. Non ci sono raccomandazioni per la revisione o la ripetizione di altri risultati, ma ai clienti non è preclusa la possibilità di farlo se lo ritengono necessario.

Azioni BD:

BD ha indagato a fondo su questo problema e ne ha identificato la causa principale. Pertanto, BD sta adottando misure sia interne che con il nostro fornitore per prevenire il ripetersi di questo problema di prodotto in futuro.

Azioni del cliente:

- Esaminare le informazioni nell' **Appendice 1** per determinare se le BD PCR Cartridge in proprio possesso sono interessate.
- Compilare e restituire il Modulo di Risposta del Cliente anche se non hai più scorte nella Sua struttura, entro il 21 gennaio 2025.
- Distribuisca questo avviso a tutti coloro che hanno bisogno di essere a conoscenza all'interno della Sua organizzazione o di qualsiasi organizzazione in cui il prodotto potenzialmente interessato è stato trasferito.

EMEAFA243 Revisione 2 Pagina **2** di **5**



In caso di problemi, si prega di segnalarlo come reclamo secondo la normale procedura.

Azioni del distributore:

- Esaminare le informazioni nell' **Appendice 1** e determinare se le BD PCR Cartridge in proprio possesso sono interessate.
- Identificare le strutture in cui è stato distribuito il prodotto interessato e informarle immediatamente di questo avviso.
 - Chiedere ai propri clienti di compilare e restituire il modulo di risposta del cliente alla Sua organizzazione a scopo di riconciliazione entro, il 21 gennaio 2025.
- Compilare e restituire il modulo di risposta del cliente dopo aver completato le Sue attività di riconciliazione.
- In caso di problemi, si prega di segnalarlo come reclamo secondo la normale procedura.

	Utente finale con inventario	Utente finale con ZERO inventario	Dove inviare il modulo compilato
Acquistato direttamente da BD	Compilare il modulo nella sua interezza e assicurasi che tutte le azioni consigliate siano state implementate come richiesto	Compilare il modulo nella sua interezza e conservare una copia di questa notifica per i tuoi archivi	BDFieldActions@bd.com
Acquistato da un distributore/terza parte	Compilare il modulo nella sua interezza e assicurasi che tutte le azioni consigliate siano state implementate come richiesto	Compilare il modulo nella sua interezza e conservare una copia di questa notifica per i propri archivi	Restituisci il modulo al tuo distributore/terza parte

Referente di riferimento

In caso di domande in merito, contattare il rappresentante BD locale o inviare una mail a sandra.luley@bd.com.

Confermiamo che le agenzie di regolamentazione competenti sono state informate di queste azioni.

In BD facciamo progredire il mondo della salute™. I nostri obiettivi primari sono la sicurezza del paziente e dell'utente e la fornitura di prodotti di qualità. Ci scusiamo per l'inconveniente che questa situazione può causarti e ti ringraziamo in anticipo per aver aiutato BD a risolvere la questione nel modo più rapido ed efficace possibile.

Sinceramente

Director, Post Market Quality EMEA Quality

EMEAFA243 Revisione 2 Pagina **3** di **5**



Modulo di risposta del cliente – IDS-25-5223 BD PCR Cartridge

RIF: 437519 Numeri di lotto: Vedi Appendice 1

Restituire a BDFieldActions@bd.com il prima possibile o entro e non oltre il 21 gennaio 2025.

Firmando di seguito, confermi che questo avviso di sicurezza è stato letto, compreso e che tutte le azioni consigliate sono state implementate come richiesto.

Nome dell'account/dell'organizzazione:	
Dipartimento (se applicabile):	
Indirizzo:	
Codice postale:	Città:
Nome del contatto:	
Titolo di lavoro:	
Numero di telefono di contatto:	ndirizzo e-mail di contatto:
Nome del fornitore per questo prodotto (se non direttamente da BD)*	
Firma e timbro:	Data:

Questo modulo deve essere restituito a BD prima che questa azione possa essere considerata chiusa per il Suo account.

EMEAFA243 Revisione 2 Pagina **4** di **5**

^{*}Se Vi è stato inoltrato questo avviso di sicurezza tramite un distributore/terza parte, Vi preghiamo di restituire il modulo compilato a tale organizzazione a scopo di riconciliazione.



Appendice 1 - Prodotto interessato

Il presente avviso è limitato ai codici dei prodotti e ai numeri di lotto elencati nell'Appendice 1.

Nessun altro codice prodotto sono interessati.

SRN del produttore: US-MF-000018910

Codice prodotto	Numero di lotto	Data di	UDI-DI
(REF)		scadenza	
	4093507	22-aprile-2026	(01)30382904375196(17)260422(10)409350
	4100041	29-aprile-2026	(01)30382904375196(17)260429(10)410004
	4107497	06-maggio-2026	(01)30382904375196(17)260506(10)410749
	4117376	17-maggio-2026	(01)30382904375196(17)260517(10)411737
	4121669	20-maggio-2026	(01)30382904375196(17)260520(10)412166
	4136790	04- giugno -2026	(01)30382904375196(17)260604(10)413679
	4142324	05-giugno-2026	(01)30382904375196(17)260605(10)414232
	4143963	10-giugno-2026	(01)30382904375196(17)260610(10)414396
	4149768	17- giugno-2026	(01)30382904375196(17)260617(10)414976
407540	4149773	24-giugno-2026	(01)30382904375196(17)260624(10)41497
437519	4164789	01-luglio-2026	(01)30382904375196(17)260701(10)416478
	4164792	01-luglio-2026	(01)30382904375196(17)260701(10)416479
	4164794	01-luglio-2026	(01)30382904375196(17)260701(10)416479
	4164796	01-luglio-2026	(01)30382904375196(17)260701(10)416479
	4164798	04-luglio-2026	(01)30382904375196(17)260704(10)416479
	4178328	16-luglio-2026	(01)30382904375196(17)260716(10)417832
	4198065	05-agosto-2026	(01)30382904375196(17)260805(10)41980
	4204545	26-agosto-2026	(01)30382904375196(17)260826(10)420454
	4233297	09-settembre-2026	(01)30382904375196(17)260909(10)423329
	4239079	13-settembre-2026	(01)30382904375196(17)260913(10)423907
	4247089	23-settembre-2026	(01)30382904375196(17)260923(10)424708
	4254710	30-settembre-2026	(01)30382904375196(17)260930(10)42547
	4254714	07-ottobre-2026	(01)30382904375196(17)261007(10)42547
	4268747	14-ottobre-2026	(01)30382904375196(17)261014(10)426874
	4275828	21-ottobre-2026	(01)30382904375196(17)261021(10)427582
	4296086*	11-Nov-2026	(01)30382904375196(17)261111(10)429608
	4302135*	15-Nov-2026	(01)30382904375196(17)261115(10)430213
	4309022*	22-Nov-2026	(01)30382904375196(17)261122(10)430902

Pagina 5 di 5 EMEAFA243 Revisione 2