



Nome Davide Canepa
Settore/Divisione Marketing
Telefono + 39 02 243.64466
Fax + 39 02 243.67659
E-Mail davide.canepa@siemens.com
Internet www.siemens.it/medical/diagnostics
Vostro riferimento FSCA IMC 14-05
Nostre sigle DC/rs
Data 03.01.2014

Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.
I-20126 Milano – V.le Piero e Alberto Pirelli, 10

AVVISO DI SICUREZZA
4009 Dicembre 2013

IMMULITE®
IMMULITE® 1000
IMMULITE® 2000
IMMULITE® 2000 XPi

Scostamento positivo rispetto allo standard WHO 2nd IRP 75/502 a carico del dosaggio IgE Totali

Gentile Cliente,
il nostro sistema informatico ci segnala che potreste aver ricevuto il prodotto:

Tabella 1: Lotti coinvolti del dosaggio IgE Totali eseguito sui sistemi IMMULITE

Dosaggio	Codice test	Codice Prodotto	Codice Materiale	Lotto
IMMULITE/IMMULITE 1000 Total IgE	TIE	LKIE1	6602427	326 e successivi
IMMULITE 2000/IMMULITE 2000 XPi Total IgE		L2KIE2	6606368	260 e successivi
		L2KIE6	6606376	

Motivazione del presente avviso di sicurezza

Siemens Healthcare Diagnostics ha avviato un'azione correttiva volontaria in merito al dosaggio IgE Totali eseguibile sui sistemi IMMULITE®. Fare riferimento alla tabella 1 per quanto riguarda i lotti del dosaggio interessato.

Siemens Healthcare Diagnostics ha confermato uno scostamento positivo complessivo pari al 23% rispetto allo standard WHO 2nd IRP 75/502 a carico del dosaggio delle IgE Totali eseguibili sui sistemi IMMULITE. Si

Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.

Sede legale ed operativa:
V.le Piero e Alberto Pirelli, 10
I - 20126 Milano

Telefono +39 02. 2431
Fax +39 02.2436 7656
C.P. 1243 I - 20100 Milano

SIEMENS

prega di fare riferimento alla tabella 2 che riporta lo scostamento percentuale a seconda di specifiche concentrazioni. I materiali di controllo IMMULITE Total IgE (IECA1,2) non permettono di rilevare tale scostamento.

Siemens sta attivamente operando per ristabilire il corretto allineamento con lo standard WHO 2nd IRP 75/502. Sarà prodotta una comunicazione non appena l'allineamento verrà ristabilito.

Tabella 2: Scostamento medio percentuale all'interno dell'intervallo di dosaggio del kit L2KIE IgE

Conc.attesa (IU/mL)	Media della conc. osservata (IU/mL)	Diff. % media rispetto alla conc. attesa
2000	2011.58	1%
1000	924.34	-8%
500	509.81	2%
250	278.125	11%
125	145.105	16%
62.5	79.81	28%
31.3	40.4	29%
15.6	20.02	28%
7.81	10.51	35%
3.91	5.545	42%
1.95	2.745	41%
0.98	1.495	53%

A causa della limitata disponibilità dello standard WHO 2nd IRP 75/502 Siemens non è stata in grado di eseguire una analoga verifica con il dosaggio delle IgE Totali eseguibile sui sistemi IMMULITE/IMMULITE 1000. Tuttavia, sulla base di un confronto tra metodi i dati di IgE Totali ottenuti con sistemi IMMULITE/IMMULITE 1000 e IMMULITE 2000/IMMULITE 2000 XPi sono fondamentalmente equivalenti ($y=1.05x-15.9$; $R = 0.994$). Pertanto lo scostamento osservato a carico del dosaggio delle IgE Totali eseguiti con IMMULITE 2000/IMMULITE 2000 XPi è applicabile anche al dosaggio delle IgE Totali eseguibile sui sistemi IMMULITE/IMMULITE 1000.

I dati riportati da UK NEQAS indicano che la prestazione del dosaggio delle IgE Totali eseguito sui sistemi IMMULITE 2000/IMMULITE 2000 XPi è cambiata da una classificazione complessiva "Adeguata" a "Scarsa" all'incirca nel dicembre 2012, corrispondente al ciclo di distribuzione 126 di UK NEQAS (rif. Fig.1). Una revisione di questi dati ha evidenziato che il dosaggio delle IgE Totali eseguito sui sistemi IMMULITE

Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.

Sede legale ed operativa:
V.le Piero e Alberto Pirelli, 10
I - 20126 Milano

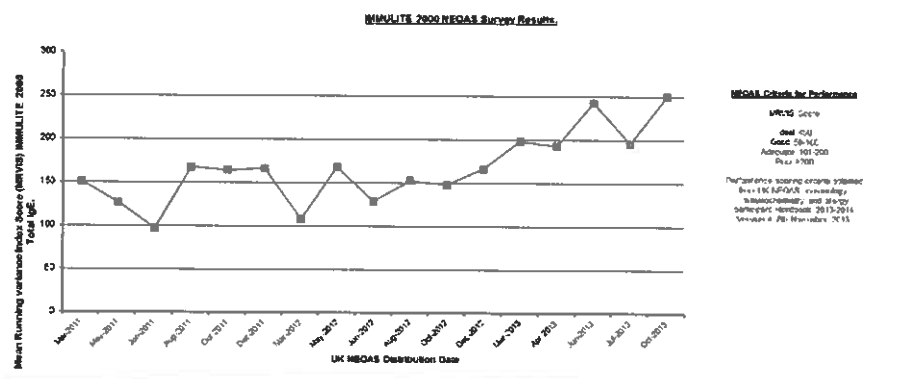
Telefono +39 02. 2431
Fax +39 02.2436 7656
C.P. 1243 I - 20100 Milano

SIEMENS

2000/IMMULITE 2000 XPi presentava uno scostamento positivo con queste caratteristiche rispetto ad altri metodi prima di questo cambiamento di prestazione riportato nel dicembre 2012.

Si precisa che sussiste un numero insufficiente di utilizzatori del dosaggio delle IgE Totali eseguito sui sistemi IMMULITE/IMMULITE 1000 che partecipa al programma di controllo di qualità UK NEQAS per tale dosaggio e pertanto non è possibile avere a disposizione dati simili.

Figura 1: Risultati del controllo di qualità UK NEQAS



L'origine del cambiamento di prestazione del dosaggio a partire da dicembre 2012 è stato attribuito ad un cambiamento del materiale utilizzato per le sferette coattate.

Rischi per la salute

Il dosaggio delle IgE Totali viene eseguito insieme ad altri dosaggi allergologici e nell'ambito di indagini riferite alle patologie asmatiche. E' anche eseguito prima del trattamento terapeutico per anti IgE con Omalizumab. Le concentrazioni di IgE non correlano bene con le patologie asmatiche o le risposte allergiche. Per una efficace terapia con Omalizumab la concentrazione di IgE dovrebbe essere tra 30 e 700 IU/mL (72-1628 ng/mL). Lo scostamento in valore osservato non dovrebbe avere alcun impatto sulla scelta di una terapia per l'asma a base di Omalizumab. La gravità è trascurabile, la frequenza dell'evento è molto probabile e non vi è alcun rischio per la salute.

Non è atteso un impatto sulla cura del paziente in relazione con questa problematica e pertanto Siemens non ritiene opportuna una revisione dei risultati precedentemente refertati, ma **raccomanda comunque una valutazione del presente avviso di sicurezza insieme al responsabile medico del laboratorio.**

Azioni che devono essere messe in atto dall'utilizzatore

Siemens fornisce queste informazioni affinché, sulla base di esse, ciascun laboratorio possa prendere proprie decisioni in merito al dosaggio delle IgE totali.

Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.

Sede legale ed operativa:
V.le Piero e Alberto Pirelli, 10
I - 20126 Milano

Telefono +39 02. 2431
Fax +39 02.2436 7656
C.P. 1243 I - 20100 Milano

Capitale sociale: Euro 50.000.000 i.v.; Iscriz. Registro Imprese Milano 04785851009; Codice fiscale: 04785851009; R.E.A. Milano: 1459360/95; Partita I.V.A.: 12268050155; società soggetta alla direzione ed al coordinamento di Siemens Aktiengesellschaft con sede in Berlino, Post Box 130240, Nonnendammallee 101-103 e Monaco, post Box 101212, Wittelsbacherplatz, 2

SIEMENS

Inoltre, si richiede di procedere come di seguito indicato:

- Vi preghiamo di voler compilare l'allegato modulo in tutte le sue parti, di rispedirlo al numero di **fax 02/243.67650 c.a. Dott.ssa M. Serafino** a conferma dell'avvenuta notifica e di mantenerne una copia nel Vostro archivio.
- Vi preghiamo di distribuire queste informazioni a tutto il personale interessato nel Vostro laboratorio, e di inoltrarle a chiunque possa avere in uso il dispositivo medico-diagnostico in vitro oggetto del presente avviso di sicurezza.
- Qualora abbiate ricevuto segnalazioni relative alla salute dei pazienti o eventi avversi associati all'utilizzo dei dispositivi riportati nella tabella 1 siete pregati di contattare immediatamente il nostro Servizio di Assistenza Clienti o lo specialista di prodotto Siemens a cui fate normalmente riferimento.

Ci scusiamo per ogni inconveniente arrecato e per eventuali chiarimenti o supporto Vi invitiamo a contattare il nostro Servizio Assistenza Clienti al numero 02/243.67500.

Nel ringraziarVi per la collaborazione Vi inviamo i nostri più distinti saluti.



Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.
Paolo Colombo
(Sr. Mgr. Marketing CAI & HHS)



Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.
Giuseppina Ratti
(Head of Quality & Technology Italy)

Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.

Sede legale ed operativa:
V.le Piero e Alberto Pirelli, 10
I - 20126 Milano

Telefono +39 02. 2431
Fax +39 02.2436 7656
C.P. 1243 I - 20100 Milano



Modulo di "Conferma di Avvenuta Notifica" FSCA IMC 14-05

**IMMULITE®
IMMULITE® 1000
IMMULITE® 2000
IMMULITE® 2000 XPi**

Scostamento positivo rispetto allo standard WHO 2nd IRP 75/502 a carico del dosaggio IgE Totali

Vi preghiamo di voler completare il presente Modulo e di inviarlo via fax al numero **02-243.67650**
c.a. Dott.ssa M. Serafino

La restituzione del presente modulo attesta che avete ricevuto la notifica dell'avviso di sicurezza sopra indicato.

Cliente/firma _____

Timbro/data _____

Città _____

Siemens Healthcare Diagnostics S.r.l.

Sede legale ed operativa:
V.le Piero e Alberto Pirelli, 10
I - 20126 Milano

Telefono +39 02. 2431
Fax +39 02.2436 7656
C.P. 1243 I - 20100 Milano