

PUBLIÉ LE 31/03/2023

Respiflo (Kendall)|- Medtronic

Arrêt de commercialisation DM 01/08/2022

Dénomination commerciale

Respiflo (Kendall)

Destination médicale / Indications

Humidification durant l'oxygénothérapie et nébulisation d'eau stérile

Fabricant

Covidien

Distributeur(s) en France

Medtronic

Classe de risque du dispositif

IIa

Observations particulières

- La société Medtronic a informé ses clients le 01/02/2022 de la fin programmée de commercialisation du dispositif d'humidification Respiflo. La production a été arrêtée en août 2022. Grace à ses stocks, Medtronic continue à approvisionner ses clients jusqu'à la fin des contrats en cours et au plus tard en 2025, sous allocations.
- Il existe un produit alternatif : le dispositif Aquapak (Hudson RCI), mis sur le marché par la société Teleflex, et distribué par la société Medline. Cependant, dans l'attente d'une augmentation de ses capacités de production, la société Medline n'est pas en mesure d'assurer l'approvisionnement de ses clients et des anciens clients de Medtronic.
- Dans ce contexte de tension d'approvisionnement, la société de pneumologie de langue française (SPLF) a publié des recommandations intitulées « Tension en approvisionnement Dispositif d'humidification oxygène bas débit » : <https://splf.fr/page-gavo2/>