

Systèmes de pompe à insuline MiniMed Paradigm, MiniMed 600 et MiniMed 700 – Positionnement de la pompe par rapport au site de perfusion – Medtronic

Information de sécurité n° R2604899 destinée aux prestataires de santé, fabricants

L'ANSM a été informée par la société Medtronic MiniMed de la diffusion d'une information de sécurité aux patients, professionnels de santé et prestataires de santé à domicile (PSAD) concernant les pompes à insuline Paradigm, MiniMed 640G, 740G et 780G.

Lors de tests qualité effectués sur ces pompes à insuline, le fabricant a constaté que la quantité d'insuline administrée pouvait varier en fonction du positionnement de la pompe vis-à-vis du site d'insertion du cathéter :

- Si la pompe est placée au-dessus du site d'insertion, il existe un risque d'administration excessive d'insuline ;
- Si la pompe est placée au-dessous du site d'insertion, il existe un risque d'administration insuffisante d'insuline.

Ce phénomène peut entraîner des variations de la glycémie (hypo ou hyperglycémie), particulièrement chez les patients les plus sensibles à l'insuline ou nécessitant de faibles doses quotidiennes.

À ce jour, aucun incident lié à ce phénomène n'a été rapporté en France.

Consultez le courrier d'information à destination des professionnels de santé



Formulaire d'accusé de réception



Recommandations aux patients

Lors de tout changement de positionnement de la pompe à insuline, soyez vigilant et vérifiez votre glycémie ainsi que tout symptôme ou alerte du système.

Votre prestataire de santé à domicile (Psad) doit vous transmettre le courrier de Medtronic qui vous est destiné, accessible également ci-dessous.



Consultez le courrier à destination des patients