

ALERTA DE VIGILANCIA DE PRODUCTOS SANITARIOS

Nº DE ALERTA: 2025-155	REFERENCIA PS/EML/117671
PRODUCTO Aplicación de software A820 myPTM SynchroMed. Referencia: A820. UDI: 00763000632793	
FINALIDAD PREVISTA Aplicación utilizada por el paciente para interactuar con su bomba de infusión implantable programable SynchroMed II, modelo 8637 y SynchroMed III, modelo 8667, para la infusión de fármacos recetados en un lugar específico.	
VERSION SOFTWARE 2.X	
FABRICANTE Medtronic Inc, EEUU.	
DISTRIBUIDOR Medtronic Ibérica, S.A., calle María de Portugal, 11, 28250 Madrid	
ASUNTO Advertencias de seguridad relacionadas con la versión 2.x de la aplicación myPTM, modelo A820, debido a la posibilidad de que se produzcan retrasos al utilizar la aplicación durante acciones como la interrogación, la resincronización, las solicitudes de bolo o al desemparejar el PTM.	
DOCUMENTOS ADJUNTOS: <ul style="list-style-type: none">• Nota de aviso empresa para profesionales sanitarios• Nota de aviso empresa para pacientes• Nota informativa AEMPS PS, 2025/15	



Si tiene conocimiento de algún incidente relacionado con el uso de un producto sanitario, notifíquelo a través del portal [NotificaPS](#). Su colaboración notificando es esencial para tener un mayor conocimiento de estos productos y velar por su seguridad.

