



Dipartimento della programmazione e dell'ordinamento del Servizio sanitario nazionale Direzione generale dei dispositivi medici, del servizio farmaceutico e della sicurezza delle cure $Ufficio\ V$

Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

LISTA DI DISTRIBUZIONE

Agli Assessorati alla Sanità delle Regioni e delle Province autonome di Trento e di Bolzano LORO SEDI

All'Istituto Superiore di Sanità 06 4938 7118

Al Comando Carabinieri per la Sanità Fax 06 8079 252

Alla F. N. O. M. C. e. O. Fax 06 322 2794

Alla F.O.F.I.

Fax 06 4461463-4941093

Al Ministero della Difesa Dir. Gen. Sanità Militare Fax 06 777039335

Alla F. I. M. M. G. Fax 06 5489 66445

Alla F. I. S. M Fax 02 5405 0168

Alla A. I. M. E. F. Fax 02 6738 5689

All' A. I. O. P. Fax 06 3215703

All' A.N.M.D.O. Fax 051 390512

All' A.N.M.I.R.S. Fax 06 3751 4109

Alla S. I. F. O. Società Italiana di Farmacia Ospedaliera 02 6900 2476

Alla S. I. C. P. R. E. Fax:081.5665566

Alla S.I.C.E. Fax: 06.4465513

Alla S. I. E. S Fax:055 364526

Alla S.C.E.I. Fax 06 36388393

Alla S.I.R.M. Fax. 02/76006108

Alla S.I.M.E. Fax. 06/3202449

All'ASSOBIOMEDICA Fax 06 5903969

e p.c. All'Ufficio di Gabinetto SEDE

Oggetto: questionario SCENIHR – EU Protesi mammarie PIP

La DG Health and Consumers Unit B2 - Health Technology and Cosmetics della Commissione Europea, facendo seguito alle attività di studio, di valutazione e di confronto tra gli Stati Membri in materia di vigilanza delle protesi mammarie PIP, ha dato mandato all'organo scientifico comunitario ed indipendente dello SCENIHR (Scientific Committee on Emerging and Newly Identified Health Risks) al fine di effettuare un update relativo alla "sicurezza" delle suddette protesi.

Per la visione del mandato, di cui sopra, si rimanda al seguente link: http://ec.europa.eu/health/scientific_committees/emerging/docs/scenihr_q_031.pdf

A tal proposito lo SCENIHR invita, per il tramite degli Stati Membri, gli specialisti chirurghi, impiantatori di protesi mammarie, a fornire il proprio contributo, compilando un questionario, previamente discusso e condiviso tra gli Stati stessi, per identificare se vi siano in generale delle differenze tra i pazienti sottoposti ad espianti di protesi mammarie di tipo PIP rispetto ad altri pazienti con espianto di protesi mammarie di Fabbricanti diversi, includendo, ove possibile, anche informazioni relative a casi passati.

Si ritiene che i risultati del questionario possano dare un valido contributo medico-chirurgico alla stesura finale del parere scientifico dello SCENIHR, di cui al mandato.

Si invitano, pertanto, i chirurghi specialisti di Chirurgia Plastica, Ricostruttiva ed Estetica e terzi, diversamente menzionati, a compilare il questionario sopracitato, che è disponibile nei seguenti links

in versione inglese

http://ec.europa.eu/yourvoice/ipm/forms/dispatch?form=PIP2final&lang=en

in versione francese

http://ec.europa.eu/yourvoice/ipm/forms/dispatch?form=PIP2final&lang=fr

ed in versione tedesca

http://ec.europa.eu/yourvoice/ipm/forms/dispatch?form=PIP2final&lang=de

Si rappresenta che a causa della necessità di una rapida conclusione dei lavori dello SCENIHR, la fase iniziale di raccolta dei dati si concluderà il giorno 31 marzo 2013.

NOTE CONCLUSIVE

Gli Assessorati e gli altri soggetti in indirizzo sono invitati, per quanto di rispettiva competenza, ad assicurare la massima divulgazione del contenuto della presente nota presso tutti i soggetti interessati, inclusi quelli noti, ma diversamente denominati, non inclusi nella lista di distribuzione.

La presente nota sarà pubblicata sul portale del Ministero della Salute all'indirizzo WEB: http://www.salute.gov.it

La scrivente Direzione Generale si fa riserva di ulteriori comunicazioni.

Il Direttore Generale (Dott.ssa Marcella Marletta)