



# Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO  
FARMACEUTICO

Ufficio 05- Attività ispettive e vigilanza  
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma  
PEC: [dgfdm@postacert.sanita.it](mailto:dgfdm@postacert.sanita.it)

Spett.li

**Assessorati alla Sanità delle Regioni e Province Autonome**

**c.a. Referenti regionali della dispositivo vigilanza**

**PEC**

**Allegati: 1**

**OGGETTO: Trasmissione dell'avviso di sicurezza relativo al Dispositivo di Ventilazione per Terapia Intensiva Aeonmed VG70, - Fabbricante BEIJING AEONMED CO., LTD**

Lo scrivente Ufficio ha ricevuto, da parte del fabbricante BEIJING AEONMED CO., LTD, il rapporto FSCA con riferimento del Fabbricante FSCA2020\_002 (nostro Riferimento DV 306065), relativo ad una azione di campo concernente il dispositivo medico di ventilazione per terapia intensiva VG70.

In considerazione del periodo emergenziale si trasmette l'avviso di sicurezza, al momento in lingua inglese, e si chiede a codesti Assessorati di assicurarne la diffusione su tutto il territorio nazionale.

L'avviso è comunque pubblicato nel portale di questo Ministero nell'apposita sezione.

Poiché dalla nostra ricognizione sui dispositivi medici e le apparecchiature acquisiti durante il periodo dell'emergenza COVID – 19 privi del marchio CE, risulta che i ventilatori Aeonmed VG70 sono presenti in diverse strutture sanitarie, si ribadisce l'importanza di non utilizzare apparecchiature prive del marchio CE, in quanto non conformi ai requisiti di sicurezza previsti dalla normativa vigente.

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO

\*f.to dr.ssa Lucia Lispi

\*Firma autografa sostituita a mezzo stampa, a sensi dell'art.3, comma 2, del d.lgs. n.39/1993

Referente:

Dott.ssa Daniela Minella [d.minella@sanita.it](mailto:d.minella@sanita.it)  
Ing. Rosa Goffredo [r.goffredo@sanita.it](mailto:r.goffredo@sanita.it)