



Referencia: SOFM/BBG/am  
Fecha: 09/12/2025  
Ref. AEMPS: NI PS 62/2025

**: Informativa Productos Sanitarios 62/2025**

**LA AEMPS INFORMA DE POSIBLES LECTURAS ERRÓNEAS DE GLUCOSA EN DETERMINADOS SENSORES  
FREESTYLE LIBRE 3 Y FREESTYLE LIBRE 3 PLUS**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) ha tenido conocimiento, a través del fabricante Abbott Diabetes Care Ltd, de un fallo en determinados sensores FreeStyle Libre 3 y FreeStyle Libre 3 Plus que podrían provocar lecturas erróneas indicando valores de glucosa bajos.

Si las lecturas erróneas no son detectadas, existe un riesgo para la salud de las personas con diabetes, ya que podrían no detectar hiperglucemias y tomar decisiones terapéuticas inapropiadas.

Los sensores FreeStyle Libre 3 y FreeStyle Libre 3 Plus son un componente del sistema de monitorización continua de glucosa (MCG) FreeStyle Libre 3, que incluye el lector FreeStyle Libre 3 y sensores compatibles, como los propios FreeStyle Libre 3 y FreeStyle Libre 3 Plus. De manera opcional, también puede emplearse la aplicación FreeStyle Libre 3.

Este sistema, está indicado para medir los niveles de glucosa en líquido intersticial

**Situación actual en España**

La empresa está enviando una nota de aviso dirigida a profesionales sanitarios y una nota de aviso dirigida a pacientes para informar del problema detectado y de las acciones a seguir.

**Productos afectados**

Este problema afecta a determinados números de serie del sensor FreeStyle Libre 3 y FreeStyle Libre 3 Plus.

La empresa ha habilitado una página web donde las personas usuarias pueden verificar si el número de serie de su sensor se encuentra entre los afectados <https://www.freestyleconfirm.com/es-es/home.html>

En la siguiente imagen se muestra donde localizar el número de serie del sensor FreeStyleLibre 3 y FreeStyle Libre 3 Plus en la aplicación y en ellector FreeStyle Libre 3, así como en la caja de cartón del sensor y en la etiqueta del aplicador del sensor.

DOCUMENTO FIRMADO ELECTRÓNICAMENTE en formato PDF/A 1.7 Firma PAdES. Custodiado en repositorio seguro del Gobierno de La Rioja.			Pág. 1 / 3
Expediente	Tipo	Procedimiento	Nº Documento
00860-2025/150255	Escrito	Solicitudes y remisiones generales	2025/1140487
Cargo		Firmante / Observaciones	Fecha/hora
1	Jefa Sección de Medicamentos		
2			



En la app, desde el Menú principal, seleccione "Acerca de" y localice el Número de Serie del sensor bajo la sección "Últimos 3 sensores"



En el lector, a partir del Menú de configuración, seleccione "Estado del Sistema"; después "Información del Sistema".



Caja de cartón  
del sensor



- Etiqueta en el aplicador del sensor

## Información para pacientes y personas cuidadoras

- Si utiliza sensores FreeStyle Libre 3 o FreeStyle Libre 3 Plus, compruebe que ha recibido la nota de aviso de la empresa para pacientes a través de su profesional sanitario.
- Si es un paciente afectado que además utiliza la monitorización a través de la aplicación FreeStyle Libre 3, también será informado a través de alertas en dicha aplicación.
- Para determinar si su sensor actual o cualquier sensor no utilizado FreeStyle Libre 3 o FreeStyle Libre 3 Plus está afectado, visite la página web habilitada por la empresa para tal fin y seleccione «Confirmar número de serie del sensor».
- Puede localizar el número de serie (SN) del sensor FreeStyle Libre 3 y FreeStyle Libre 3 Plus siguiendo las indicaciones de la nota de aviso para pacientes o bien en la página [FreeStyleCheck.com](https://www.freestylecheck.com):
  - El número de serie de un sensor actual FreeStyle Libre 3 o FreeStyle Libre 3 Plus puede encontrarse en la aplicación o en el lector.
  - Si es un sensor no utilizado, el número de serie puede encontrarse tanto en la etiqueta del aplicador del sensor como en la caja de cartón del kit del sensor.
  - Si está utilizando un sensor con un dispositivo de administración de insulina conectado, consulte el manual de usuario de dicho dispositivo para localizar el número de serie del sensor.

Expediente	Tipo	Procedimiento	Nº Documento
00860-2025/150255	Escrito	Solicitudes y remisiones generales	2025/1140487
Cargo	Firmante / Observaciones		Fecha/hora
1 Jefa Sección de Medicamentos			
2			

- Si finalmente confirma, que sus sensores actuales o no utilizados FreeStyle Libre 3 o FreeStyle Libre 3 Plus están afectados, interrumpa inmediatamente su uso y deséchelos. Pueden solicitar el reemplazo de los sensores afectados a través de FreeStyleCheck.com
- Hasta que reciba su sensor de reemplazo no afectado, utilice un medidor de glucosa en sangre o el medidor integrado en su lector FreeStyle Libre 3 para medir la glucosa.
- Si necesita ayuda para confirmar si sus sensores están afectados, contacte con el servicio de atención al cliente de Abbott a través del teléfono 900300 119 o del correo electrónico diabetes.spain@abbott.com

### Información para profesionales sanitarios

- Informe a los pacientes que estén utilizando el sistema MCG FreeStyle Libre 3 con los sensores afectados con este fallo y facilítele la nota de aviso de la empresa destinada a pacientes.
- Indique a las personas usuarias que deben visitar la página web FreeStyleCheck.com para confirmar si sus sensores FreeStyle Libre 3 o FreeStyle Libre 3 Plus están afectados.
- Indique a sus pacientes que, si confirman, que su sensor actual o los sensores no utilizados FreeStyle Libre 3 o FreeStyle Libre 3 Plus están afectados, deben interrumpir su uso de inmediato y desechar dichos sensores. Explique a los pacientes que pueden solicitar el reemplazo de los sensores afectados a través de FreeStyleCheck.com

Si dispone en su inventario de sensores afectados, deséchelos y contacte con el Servicio de Atención al Cliente de Abbott.

### Datos de la empresa

Abbott Laboratories, S.A. Av. Burgos 91, 28050, Madrid

Servicio de atención al cliente: 900 300 119, [info.diabetes.spain@abbott.com](mailto:info.diabetes.spain@abbott.com), [www.es.abbott](http://www.es.abbott)

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.

DOCUMENTO FIRMADO ELECTRÓNICAMENTE			en formato PDF/A 1.7 Firma PAdES. Custodiado en repositorio seguro del Gobierno de La Rioja.	Pág. 3 / 3
Expediente	Tipo	Procedimiento	Nº Documento	
00860-2025/150255	Escrito	Solicitudes y remisiones generales	2025/1140487	
Cargo	Firmante / Observaciones		Fecha/hora	
1 Jefa Sección de Medicamentos				
2				