

**LA AEMPS INFORMA DE UN POSIBLE FALLO EN LA APLICACIÓN
MINIMED GO PARA LA DIABETES QUE AFECTA AL
FUNCIONAMIENTO DE LAS ALERTAS NOCTURNAS**

ASUNTO:

- Este hecho podría provocar la omisión de dosis de insulina de acción rápida si el paciente o la persona usuaria no revisa manualmente la información de la aplicación
- Para solucionar este problema, es necesario actualizar el software a la versión 1.2.0 o superior
- La Agencia establece una serie de recomendaciones de actuación dirigidas a pacientes, personas usuarias y profesionales sanitarios

ADJUNTO:

Nota informativa: productos sanitarios, seguridad

Referencia: PS, 30/2026

16 de julio de 2026

**CENTRO DE INFORMACIÓN DE MEDICAMENTOS
COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE NAVARRA**

La AEMPS informa de un posible fallo en la aplicación MiniMed Go para la diabetes que afecta al funcionamiento de las alertas nocturnas

NOTA DE SEGURIDAD

Fecha de publicación: 16 de julio de 2026

Fecha de emisión: 07 de julio de 2026

Categoría: productos sanitarios, seguridad

Referencia: PS, 30/2026



Esta nota informativa no se pudo publicar en la página web de la AEMPS debido a labores de mantenimiento pero fue difundida a través del resto de canales de comunicación de la Agencia en la fecha de emisión arriba indicada.

- **Este hecho podría provocar la omisión de dosis de insulina de acción rápida si el paciente o la persona usuaria no revisa manualmente la información de la aplicación**
- **Para solucionar este problema, es necesario actualizar el software a la versión 1.2.0 o superior**
- **La Agencia establece una serie de recomendaciones de actuación dirigidas a pacientes, personas usuarias y profesionales sanitarios**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) ha tenido conocimiento, a través de la empresa Medtronic Ibérica S.A. (España), de un problema en la opción "Ajustar día y noche" de la aplicación MiniMed Go que podría provocar que algunas alertas nocturnas no se activen correctamente.

MiniMed Go es una aplicación para dispositivos móviles diseñada para comunicarse y conectarse con sensores de monitorización continua de glucosa (MCG) compatibles y con la pluma de insulina inteligente InPen. La aplicación integra en tiempo real la información procedente del sistema de MCG con los datos de la administración de insulina mediante la pluma inteligente InPen y el sensor Simplera para facilitar el seguimiento del tratamiento.

Según la información facilitada por la empresa, cuando la opción «Ajustar día y noche» está desactivada, es posible que las alertas "Dosis omitida" y "Corregir glucosa alta" no se activen durante la noche. Como consecuencia, el paciente o la persona usuaria podría no recibir esas alertas y omitir la administración de insulina de acción rápida si no revisa manualmente los datos en la aplicación MiniMed Go. Esto, a su vez, podría retrasar el tratamiento y aumentar el riesgo de hiperglucemia.

En concreto, la versión 1.1.0 de MiniMed Go incorpora la función "Ajustar día y noche", que permite personalizar límites y alertas diferentes para el día y la noche. Cuando esta función está activada, las alertas "Dosis omitida" y "Corregir glucosa alta" se emiten conforme a lo previsto. Si se desactiva la opción "Ajustar día y noche", la aplicación debería emplear la misma configuración de límites y alertas durante las 24 horas del día. Sin embargo, puede ocurrir que

las alertas “Dosis omitida” y “Corregir glucosa alta” no se activen durante el período nocturno comprendido entre las 21:00 y las 6:00 horas. Para solucionar este problema, es necesario actualizar la aplicación MiniMed Go a la versión 1.2.0 o superior.



Icono de Minimed Go y visualización de la aplicación abierta en un dispositivo móvil

Situación actual en España

La aplicación MiniMed Go está disponible para su descarga en Apple App Store y Google Play Store. Medtronic Ibérica está enviando una [nota de aviso](#) dirigida a pacientes y personas usuarias a través de un correo electrónico para informarles del problema detectado y de las acciones a seguir.

Productos afectados

Nombre comercial	Referencias	Números de serie
MiniMed Go	MMT-8600 (usuarios de iOS)	1.1.0
	MMT-8601 (usuarios de Android)	



Información para pacientes o personas usuarias

- Si utiliza un dispositivo iOS, actualice la aplicación Minimed Go a la versión 1.2.0. o superior:
 - Abra App Store.
 - Pulse el icono de su perfil en la parte superior de la pantalla.
 - Desplácese por la pantalla hasta las actualizaciones pendientes.
 - Pulse el botón de “Actualizar” que aparece junto al icono de la aplicación MiniMed Go.
- Si utiliza un dispositivo Android, actualice a la versión 1.2.0. o superior mediante Google Play Store:
 - Abra Google Play Store.
 - Pulse el icono de su perfil en la parte superior de la pantalla y seleccione “Gestionar apps y dispositivo”.
 - Pulse “Actualizaciones disponibles” o busque la aplicación MiniMed Go.
 - Pulse el botón de “Actualizar” que aparece junto al icono de la aplicación MiniMed Go.
- Si tiene alguna duda o necesita asistencia, póngase en contacto con el Servicio de Asistencia Técnica de Medtronic en el teléfono 900 120 330 (opción 1).



Información para profesionales sanitarios

- Informe a los pacientes y a las personas usuarias que utilicen la aplicación MiniMed Go sobre este fallo y recomiéndeles actualizarla a la versión 1.2.0 o superior.

Datos de la empresa

Medtronic Ibérica S.A.

Calle de María de Portugal, 11
28050, Madrid
900 120 330



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.