

Pilna informacja dotycząca bezpieczeństwa**Kaniula opuszki aorty – nadmiar materiału**

Wycofanie z rynku

Opis produktu	Numer modelu
Kaniula opuszki aorty DLP™	11012
	11014
Kaniula MiAR™	11012L
	11014L
Kaniula opuszki aorty DLP™ z linią odpowietrzającą	21012
	21014

Luty 2025 r.

Numer referencyjny Medtronic: FA1470

Jednolity numer rejestracyjny producenta UE (SRN): US-MF-000019977

Szanowni Państwo,

Firma Medtronic niniejszym powiadamia Państwa o potencjalnym nadmiarze materiału w określonych partiach produktów kaniulowych. Zapisy wskazują, że otrzymali Państwo co najmniej jeden numer partii, którego dotyczy problem, wymieniony w Załączniku A. Żadnych innych modeli ani numerów partii ten problem nie dotyczy.

Opis problemu:

W trakcie procesu produkcyjnego odkryto nieoczekiwaną obecność luźnego materiału w męskim złączu typu luer stosowanym w kaniuli opuszki aorty.

Do 10 stycznia 2025 roku firma Medtronic otrzymała zero (0) skarg związanych z tym problemem. Chociaż nie zaobserwowano żadnych zdarzeń w związku z tym problemem, istnieje potencjalne ryzyko powstania szkody ze względu na tryb awarii i wskaźnik 5% odnoszące się do zidentyfikowanego zakresu. Potencjalne zagrożenia, jakie niesie za sobą wykrycie przed użyciem, to opóźnienie w wykonaniu zabiegu, z powodu ustalania innej kaniuli. Jeśli nie zostanie ona wykryta przed użyciem, i lekarz użyje tej kaniuli, potencjalnym zagrożeniem jest udar (odwracalny i nieodwracalny).

Zalecenia dotyczące pacjentów:

U pacjentów, u których wcześniej zastosowano wadliwy wyrób, nie występuje dodatkowe ryzyko związane z problemem opisanym w niniejszym komunikacie. Należy ich nadal monitorować zgodnie ze standardowymi procedurami postępowania w Państwa placówce.

Działania klienta:

Firma Medtronic prosi o podjęcie następujących działań:

- Sprawdzenie stanu magazynowego pod kątem produktów wymienionych w Załączniku A.
- Natychmiastowe zidentyfikowanie i poddanie kwarantannie wszystkich nieużywanych, wymienionych produktów w Państwa magazynie.
- Zwrócenie do firmy Medtronic nieużywanego produktu, wymienionego na stanie magazynowym. W razie konieczności przedstawiciel firmy Medtronic może pomóc w zwrocie wadliwego produktu.
- Wypełnienie załączonego Formularza potwierdzenia przez klienta i wysłanie go e-mailem na adres rs.regulatorypoland@medtronic.com. Niniejszy formularz należy odesłać, nawet jeżeli nie posiadają Państwo żadnego z wadliwych produktów
- Prosimy o przekazanie tego powiadomienia innym osobom w Państwa organizacji, jeśli jest to właściwe. Jeżeli wymieniony powyżej produkt został przekazany do innej placówki, prosimy o powiadomienie jej o niniejszej pilnym powiadomieniu firmy Medtronic dotyczącym bezpieczeństwa.
- Prosimy zachować kopię tej informacji w swoim archiwum.

Informacje dodatkowe:

Firma Medtronic powiadomiła właściwy organ w Państwa kraju o tym działaniu.

Przepraszamy za wszelkie niedogodności z tym związane. Dbamy o bezpieczeństwo pacjentów i dziękujemy za szybkie zajęcie się tą sprawą. Jeśli mają Państwo jakiegokolwiek pytania dotyczące niniejszej informacji, prosimy skontaktować się z przedstawicielem firmy Medtronic tel. +48 22 46 56 900.

Z poważaniem

Dariusz Zielinski
Cathlab Accelerating Leader Poland
SH, CS, NV, Aortic, MCS

Załączniki:

- Załącznik A: Produkt objęty akcją i numer partii
- Formularz potwierdzenia klienta

Załącznik A - Produkt objęty akcją i numer partii

Kaniula opuszki aorty DLP™ – CFN 11012		
2022020438	2023040433	2024020238
2022030157	2023040806	202402C163
2022030297	2023041172	2024030255
2022030478	2023050066	2024030256
2022030747	202305C067	2024030692
2022040309	202307C101	2024040471
2022040902	2023100087	2024040472
2022050053	2023100234	2024040473
2022050697	2023100235	2024040474
2022050698	2023100489	2024040475
2022060347	2023100490	2024040476
2022061333	2023100876	2024040575
2022070054	2023111145	2024051027
2022070055	2023111146	2024051028
2022081070	2023120073	2024051029
2022081428	2023120484	2024060711
202209C071	2023120485	2024060712
202211C054	202312C018	202406C113
2023020719	2024011341	202406C114
2023020720	2024011342	202407C087
2023030372	2024011344	2024100440
2023031531	202401C303	2024100441
2023040161	202401C304	

Kaniula opuszki aorty DLP™ – CFN 11014

2022010949	2023050068	2024010350
2022020094	2023050394	2024010351
2022020439	2023050395	2024010419
2022020440	2023050396	2024010566
2022031296	2023050790	2024010907
2022050367	2023051166	2024010908
2022050702	2023051167	202402C164
2022060276	202305C077	2024030495
202206C093	2023060413	2024030496
2022070409	2023060414	2024030693
2022070410	2023060416	2024030694
2022070411	2023060417	2024030695
2022070840	2023061123	2024030696
2022070841	2023061124	2024030964
2022071072	2023061125	2024030965
202207C093	2023061126	2024040576
2022080418	2023061327	2024040577
2022080815	202306C142	2024040807
2022081073	202306C143	2024050923
202209C066	202307C098	2024050924
2022110377	202307C099	202405C078
2022110378	2023080113	202405C088
2022110379	2023080115	2024060413
202301C158	2023080116	2024060414
202301C159	2023080118	2024060415
2023020394	2023080720	2024060416
2023040163	2023080721	2024071241
2023040435	2023080722	202407C089
2023040809	2023080724	202407C090

2023041174	202308C215	202409C108
2023041175	2023111148	202308C214

Kaniula MiAR™ CFN 11012L		
2022010947	2023021129	2023111645
2022020079	202304C091	2023111646
2022020081	2023070452	2023111647
2022020084	2023070455	2023111648
2022030745	2023070456	2023111649
2022030989	2023070457	2023111650
2022031294	2023070458	202312C209
2022040135	2023070461	202401C030
2022040136	2023070466	202401C031
2022040308	2023070954	2024030801
2022060274	2023070955	2024030803
2022070048	2023070956	2024030978
2022070049	2023070957	2024030979
2022070050	2023070958	2024030980
2022070051	2023070959	2024040008
2022070052	2023070960	2024040009
2022070053	2023070961	2024040029
2022080060	2023070962	2024040040
2022080414	2023070963	2024040041
2022090111	202308C216	2024040042
2022090112	202308C217	2024040043
2022090113	202310C187	2024040044
2022090114	2023110161	2024050060
2022090828	2023111071	202405C075
202209C072	2023111072	202405C076
202209C083	2023111073	202406C128
202211C036	2023111074	2024070439
2023021125	2023111075	2024070499
2023021126	2023111279	2024070501

2023021127	2023111280	2024080674
2023021128	2023111644	2024100439
Kaniula MiAR™ CFN 11014L		
2022010948	2023030373	2023111655
2022020086	2023030374	2023111656
2022020088	2023031532	2023120163
2022020091	202303C270	2023120165
2022030298	202303C272	2023121023
2022030479	2023040162	202312C210
2022030748	2023040434	202312C211
2022030990	2023040807	202312C212
2022031295	2023040808	202401C028
2022040310	2023041173	202401C029
2022050699	2023050067	2024020443
2022050700	2023050391	2024020444
2022050701	2023050392	2024020445
2022060275	2023050393	2024020446
2022061047	2023050788	2024020447
2022061048	2023051165	2024020448
2022070056	202305C076	2024020449
2022070408	2023060113	2024020450
202207C105	2023060115	2024020451
202207C106	2023060116	2024020452
2022080061	2023060119	2024020799
2022080415	2023060120	2024030344
2022080416	2023060233	2024030345
2022080417	2023061326	2024030346
2022081071	202306C138	2024030805
2022081072	202306C140	2024030807
202209C075	202307C100	2024030981
2022100740	2023101327	2024030982
2022100741	2023101328	202403C067

2022100742	2023101329	202403C068
2022100743	2023101351	2024050386
Kaniula MiAR™ CFN 11014L (ciąg dalszy)		
2022100744	2023110217	2024050387
2022100745	2023110253	2024050388
2022110052	2023110294	2024050389
2022110054	2023110302	2024050390
2022110055	2023110318	2024050391
2022110057	2023110553	2024050392
2022110714	2023110554	2024050753
2022110715	2023110555	202405C077
2022110716	2023110556	202406C112
202211C037	2023110557	2024070502
202301C133	2023110558	2024070503
202301C164	2023110559	2024070504
2023020721	2023110560	2024070505
2023020722	2023111069	2024070746
2023020723	2023111070	2024070747
2023020724	2023111651	202407C088
2023021130	2023111652	2024100985
2023021131	2023111653	2024100986
2023021132	2023111654	2024100987

Kaniula opuszki aorty DLP™ z linią odpowierającą – CFN 21012		
2022011031	2023031039	2024011375
2022020476	2023031040	2024011377
2022020860	2023031041	2024011378
2022030187	2023031555	202401C104
2022030188	2023031556	202401C136
2022030342	2023031557	2024020259
2022030509	2023040199	2024020260
2022030796	2023040200	2024030275
2022040355	2023040201	2024030276
2022040942	2023040470	2024030277
2022050019	2023040471	2024030278
2022050095	2023040851	2024030279
2022050399	2023041219	2024030502
2022051040	2023041220	2024030503
2022051041	202304C103	2024030504
2022060388	2023050113	202403C129
2022060389	2023050114	202403C130
2022060761	202305C119	2024040485
2022060762	202305C120	2024040486
2022060763	202305C121	2024040596
2022060764	202306C184	2024040597
2022061357	2023070519	2024051034
2022061358	2023100245	2024051035
202206C139	2023100246	2024051036
202207C140	2023100511	2024051284
2022080099	2023100512	2024051285
2022080100	2023100896	2024051286
2022081112	2023100897	2024051287
2022081113	2023110464	202405C115
2022081450	2023110465	202405C116

2022081451	2023110467	2024060539
Kaniula opuszki aorty DLP™ z linią odpowietrzającą – CFN 21012 (ciąg dalszy)		
2022081452	2023110944	2024070226
202209C146	2023111164	2024070519
202209C149	2023111165	2024080125
202301C214	2023120093	2024080390
2023020764	2023120094	2024080929
2023020765	2023120095	2024080930
2023021173	2023120096	202408C046
2023021174	2023120097	202408C047
2023030170	2023120505	202410C025
2023030171	202312C034	202410C026
2023030407	202312C035	
2023030971	2024011374	

Kaniula opuszki aorty DLP™ z linią odpowietrzającą – CFN 21014		
2022011033	2023020424	2023111167
2022011174	2023020425	2024010335
2022020477	2023031042	2024010336
2022020861	202303C309	2024010435
2022020862	2023040202	2024010436
2022030343	2023040472	2024010578
2022030973	2023040852	2024010579
2022031019	2023040853	2024010931
2022031322	2023041221	2024010932
2022040356	2023041222	2024010933
2022040943	2023041223	2024010998
2022050026	2023050115	202403C131
2022050096	2023050116	202403C132
2022050400	2023050435	2024040598
2022051042	2023050436	2024040823
202205C067	2023050861	2024040824

2022060390	2023050862	2024040825
Kaniula opuszki aorty DLP™ z linią odpowietrzającą – CFN 21014 (ciąg dalszy)		
2022061076	2023050864	2024050940
2022061078	2023050865	2024050941
2022061079	202305C122	2024050942
202206C140	2023060162	2024050943
2022070457	2023060163	2024051288
2022070458	2023060465	2024060291
2022070912	2023060466	2024060292
2022070913	2023061168	2024060293
2022071098	2023061169	2024060541
202207C141	2023061390	202406C117
2022080101	2023061391	202406C118
2022080102	2023061392	2024070994
2022080456	2023061393	202408C048
2022080952	202306C185	202408C049
202209C168	202306C186	2024090331
202209C171	202306C187	2024090658
2022110406	202307C133	2024090936
2022110425	202307C135	2024100069
2022110426	2023080188	2024100070
202301C208	2023080190	2024100071
202301C209	2023080723	2024100072
2023020364	202309C018	2024101042
2023020423	2023111166	202410C027

FORMULARZ POTWIERDZENIA KLIENTA

Niniejszy formularz należy odesłać do Medtronic e-mailem lub faksem (nawet jeśli nie posiadają Państwo wadliwych produktów) **rs.regulatorypoland@medtronic.com** lub Fax nr 22 465 69 52 before 31.10.2025

Pilne zawiadomienie dotyczące bezpieczeństwa - Wycofanie produktu

FA1470: Aortic Root Cannula - Excess Material

Dane kontaktowe klienta					
Nazwa spółki:		Numer konta (opcjonalnie):			
Adres:		Adres:	Adres:		
<ul style="list-style-type: none"> Potwierdzam, że przeczytałem i zrozumiałem Pilne zawiadomienie dotyczące bezpieczeństwa Zobowiązuję się przekazać niniejsze Pilne zawiadomienie dotyczące bezpieczeństwa wszystkim osobom, które muszą się z nim zapoznać w naszej organizacji lub w każdej innej organizacji, do której zostały przekazane produkty potencjalnie wadliwe. Dokonałem/am przeglądu naszych zapasów, zidentyfikowałem/am i poddałem/am kwarantannie wszystkie niewykorzystane wadliwe produkty, będące w naszych zapasach, i oświadczam, co następuje: <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <input type="checkbox"/> W naszym zakładzie nie ma wadliwych produktów. </td> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <input type="checkbox"/> W naszym zakładzie są wadliwe produkty. Szczegółowe informacje dotyczące wadliwych produktów można znaleźć w poniższej tabeli.. </td> </tr> </table> 				<input type="checkbox"/> W naszym zakładzie nie ma wadliwych produktów.	<input type="checkbox"/> W naszym zakładzie są wadliwe produkty. Szczegółowe informacje dotyczące wadliwych produktów można znaleźć w poniższej tabeli..
<input type="checkbox"/> W naszym zakładzie nie ma wadliwych produktów.	<input type="checkbox"/> W naszym zakładzie są wadliwe produkty. Szczegółowe informacje dotyczące wadliwych produktów można znaleźć w poniższej tabeli..				
Imię i nazwisko (drukowanymi literami):	Stanowisko:	Data:	Podpis:		

Poniższą sekcję należy wypełnić tylko w przypadku posiadania wadliwych produktów w zapasach:

Szczegóły zwrotu			
Faktura lub list przewozowy (jeśli są dostępne)	Kod pozycji	Nr partii / Nr seryjny	Ilość (należy policzyć jednostki wewnątrz pudełka)
<input type="checkbox"/> To pole należy zaznaczyć w przypadku posiadania większej ilości produktów do zwrotu. Należy utworzyć i przesać oddzielny załącznik z tymi samymi danymi.			Razem:
Osoba do kontaktu w Punkcie odbioru:			
Adres odbioru / Dział (należy podać dane lokalizacji. Np.: zbiórka/dostępny obszar):			
Miasto:		Kod pocztowy:	
Nr telefonu w miejscu odbioru:		Adres e-mail miejsca odbioru:	
Kiedy produkt będzie gotowy do odbioru? (Państwa wniosek zostanie rozpatrzony w terminie 2 dni):			
Godziny otwarcia miejsca odbioru:		Wymiary: długość x szerokość x wysokość (w cm): ... x ... x ...	
Liczba palet:	Liczba paczek:	Liczba paczek o masie powyżej 45 kg:	

- Dział Obsługi Klienta bezpośrednio się z Państwem skontaktuje, aby zorganizować zwrot potencjalnie wadliwych produktów, a za zwrócone produkty zostanie wystawiona faktura korygująca.
- Prosimy nie odsyłać towarów przed otrzymaniem dokumentacji dotyczącej zwrotu.
- Prosimy o zapakowanie towarów zgodnie z instrukcjami pakowania, które zostaną przekazane w potwierdzeniu oraz usunąć wszystkie etykiety z otrzymanej przesyłki.