

**DRINGEND: FIELD SAFETY NOTICE / SICHERHEITSHINWEIS Rückruf von Chargen – PRODIMED
RA#20 001**

Schreiben von PRODIMED an die betroffenen Export-Vertriebseinheiten

z. Hd.:

- des Direktors
- des Qualitätsmanagers / regulatorische Angelegenheiten

Identifikation PRODIMED FSN: Produktrückruf # RA20_001

Registriernummer ANSM: R2005997

Offizieller Hersteller: PRODIMED

Produktbeschreibung - Kommerzielle Referenzen - Chargennummern: Die vollständige Liste der Produkte, Referenzen und betroffenen Chargennummern sind auf der Seite der ANSM verfügbar: Informations de sécurité -Retraits de lots et de produits, Anlage 2.

Verzeichnis der an Ihre Einrichtung gelieferten Produkte: spezifisches Listing Client für jede Einrichtung, beigelegt als Anlage 1 der Information von PRODIMED nur an die betroffenen Gesundheitseinrichtungen.

Sehr geehrte Damen und Herren,

hiermit informieren wir Sie darüber, dass PRODIMED eine freiwillige Rückrufaktion für Chargen aus der Herstellung seines Sortiments eingeleitet hat. Sie betreffende Details finden Sie in Anlage 1 zu diesem Schreiben.

1) Produktbeschreibung:

Die Beschreibung der betroffenen Medizinprodukte sowie die vollständige Liste mit den Referenzen und Chargennummern stehen auf der Seite der ANSM zur Verfügung: Informations de sécurité -Retraits de lots et de produits.

2) Grund für den freiwilligen Produktrückruf

Während des Sterilisationszyklus mit Ethylenoxid könnte ein unbestimmter Teil der Produkte der betroffenen Chargen nicht mit dem Ethylenoxid in Kontakt gekommen sein. Die Sterilität der Produkte könnte nicht garantiert sein.

Bis heute wurden PRODIMED keine Vorkommnisse im Zusammenhang mit diesem Risiko gemeldet.

Aus Gründen der Vorsicht und im Interesse der Sicherheit der Patienten hat PRODIMED entschieden, in Absprache mit der französischen Behörde für Arzneimittelsicherheit Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé die betroffenen Chargen zurückzurufen.

3) Potentielles Risiko für die Patienten

Neben dem normalen Infektionsrisiko, das mit jedem Eingriff verbunden ist, besteht ein weiteres potentielles Risiko: wenn ein potentiell beeinträchtigtes Produkt bei dem Eingriff verwendet wird.

Bei einer Infektion könnte eine medizinische Behandlung angezeigt sein.

4) Ursprung des Problems

Im Rahmen der jährlichen Überprüfung der Sterilisationszyklen hat PRODIMED eine Nichtkonformität bei der Herstellung der Produkte vor der Sterilisation festgestellt, die die Wirksamkeit des Sterilisationsverfahrens in Frage stellen könnte.

5) Korrektur- und Präventionsmaßnahmen

Aus Gründen der Vorsicht und im Interesse der Sicherheit der Patienten hat PRODIMED entschieden, die betroffenen Chargen zurückzurufen.

Parallel zu dieser Entscheidung hat PRODIMED einen Plan für Korrektur- und Präventionsmaßnahmen eingeleitet, um die Sterilität der nächsten Produktchargen zu garantieren.

6) Maßnahmen, die von dem Vertriebspartner zu ergreifen sind

Aus unseren Unterlagen geht hervor, dass Sie mindestens eins der o. g. Produkte erhalten haben. Sie sind demzufolge von dieser Aktion betroffen.

Wir bitten Sie, diese Mitteilung aufmerksam zu lesen und die nachfolgend beschriebenen Maßnahmen einzuleiten:

Bitte:

1. überprüfen Sie sofort Ihren Lagerbestand und stellen Sie gemäß dem als Anlage 1 beigefügten Listing Client alle von dem Produktrückruf betroffenen Produkte unter Quarantäne,
- 2.verteilen Sie diese Mitteilung an alle betroffenen Personen innerhalb Ihrer Organisation,
- 3.bleiben Sie in Bezug auf diese Mitteilung intern wachsam, bis alle erforderlichen Maßnahmen innerhalb Ihrer Organisation durchgeführt sind,
- 4.rufen Sie die Produkte innerhalb der Gebiete, die unter Ihrer Verantwortung stehen, mit denselben Anweisungen und gemäß dem mit PRODIMED erstellten QTA (sofern zutreffend) zurück. Sie erhalten von Prodimed eine Übersetzung dieses Schreibens in Ihre jeweilige Sprache, damit Sie Ihren Kunden diese Mitteilung zustellen können.
- 5.füllen Sie das Antwortformular Field Safety Notice / Sicherheitshinweis RA20_001 aus und legen Sie dieses dem ausgefüllten Bestandsverzeichnis bei, jeweils datiert und unterschrieben, unabhängig von der Größe Ihres Bestands (und auch, wenn dieser Null sein sollte). Anhand dieser Bestätigung kann PRODIMED eine vollständige Rückverfolgung für diesen Rückruf durchführen; unnötige Mahnungen werden damit vermieden.
- 6.schicken Sie das ausgefüllte Formular und Bestandsverzeichnis mit Datum und Unterschrift versehen per E-Mail zurück an: customer-service@prodimed.com, oder per Fax: +33 237463887.
- 7.vernichten Sie nach Mitteilung des Kundendiensts Export die unter Quarantäne gestellten sowie die von Ihren Kunden zurückgeholten Produkte vor dem Gerichtsvollzieher mit Vernichtungsprotokoll. Wenn Sie bei sich vor Ort keine Möglichkeit haben, einen Gerichtsvollzieher hinzuzuziehen, kontaktieren Sie bitte vor jeder Maßnahme Prodimed, um Ihr Vorgehen im konkreten Fall abzustimmen.
- 8.schicken Sie das vom Gerichtsvollzieher bestätigte Vernichtungsprotokoll sowie das vervollständigte und unterschriebene Bestandsverzeichnis per E-Mail zurück an: customer-service@prodimed.com, oder per Fax: +33 237463887.

Bitte antworten Sie auf diese Mitteilung innerhalb von 15 Tagen nach deren Eingang für die gelagerten Produkte. Für die von Ihren Kunden zurückgerufenen Produkte können Sie uns die entsprechenden Informationen später übermitteln.

Nach Eingang des bestätigten Vernichtungsprotokolls werden die vernichteten Medizinprodukte von unserem Kundendienst Export in Form eines Rechnungsguthabens ersetzt.

Ihr zuständiger Verkäufer wird mit Ihnen Kontakt aufnehmen, um Sie bei der Durchführung des Rückrufs zu unterstützen. PRODIMED wird fallweise eine Übernahme der mit dieser Maßnahme verbundenen Kosten prüfen. Die tatsächliche Kostenübernahme erfolgt nach vorheriger Zustimmung und Vorlage von Belegen.

Bei Fragen wenden Sie sich bitte an unseren Kundendienst per E-Mail: customer-service@prodimed.com oder telefonisch: + 33 2 37 65 86 20.

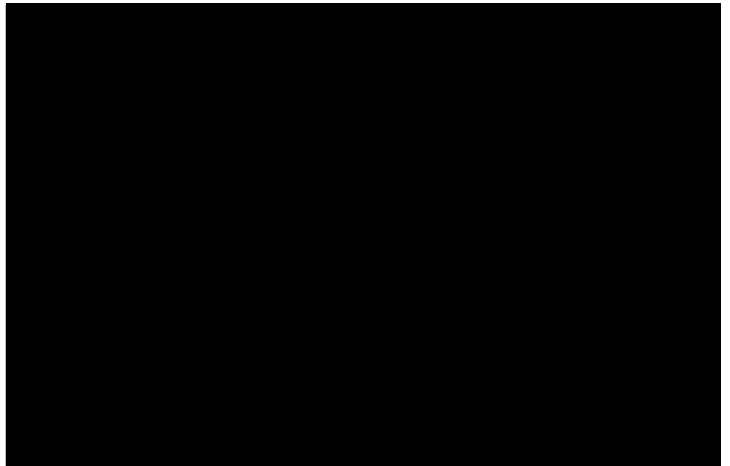
Gemäß den Empfehlungen des Dokuments Meddev Vigilance Guidance Ref. 2.12-1 wurde diese Sicherheitsmitteilung an alle betroffenen zuständigen Gesundheitsbehörden und an die bezeichnete Einrichtung geschickt.

Wir weisen Sie darauf hin, dass Sie verpflichtet sind, PRODIME*D* bei Nebenwirkungen zu informieren, die im Zusammenhang mit dem Produkt und der betroffenen Charge beobachtet wurden. Wir weisen Sie auf die Notwendigkeit der Mitteilung aller beobachteten Nebenwirkungen an PRODIME*D* sowie die Gesundheitsbehörde Ihres Landes hin, die mit diesen Produkten beobachtet wurden.

Die Sicherheit und das Wohlergehen von Patienten und Gesundheitsfachleuten sind für PRODIME*D* prioritär, und wir möchten sicherstellen, dass von unseren Kunden nur qualitativ hochwertige Produkte eingesetzt werden.

Wir entschuldigen uns für die entstandenen Unannehmlichkeiten und danken Ihnen im Voraus für Ihre Hilfe bei der schnellen und effizienten Lösung dieses Problems.

Mit freundlichen Grüßen



Appendix # 1

DISTRIBUTOR CUSTOMER LISTING

Distributor Code	Distributor Name	Country	Product range	Product Code	Product name	Lot #	Month / Year Delivery	Quantity delivered by PRODIMED	Quantity in Distributor inventory and quarantine	Quantity recovered by Distributor from customer and quarantine	Quantity destroyed by Distributor after Prodimed's approval
1015107	FIMEDIS	Germany	COMBICATH	58229.19	COMBICATH 90CM X 1.9MM	50026353	nov.-17	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	COMBICATH	58229.19	COMBICATH 90CM X 1.9MM	50027123	janv.-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	COMBICATH	58229.19	COMBICATH 90CM X 1.9MM	50028484	févr.-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	COMBICATH	58229.19	COMBICATH 90CM X 1.9MM	50029603	juil.-18	-20			
1015107	FIMEDIS	Germany	COMBICATH	58229.19C2	COMBICATH 90CM X 1.9MM/CISEAUX	50030010	juin-18	-60			
1015107	FIMEDIS	Germany	COMBICATH	58229.19	COMBICATH 90CM X 1.9MM	50032980	avr.-19	-20			
1015107	FIMEDIS	Germany	COMBICATH	58229.19	COMBICATH 90CM X 1.9MM	50037117	nov.-19	-20			
1015107	FIMEDIS	Germany	DNU	3684.11	DNU - MANOMETRE SIMPLE	50027365	déc.-17	-50			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50027640	déc.-17	-350			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50027783	déc.-17	-500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50028047	janv.-18	-500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50028597	févr.-18	-500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50028733	févr.-18	-150			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50028733	févr.-18	-350			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50028832	mars-18	-350			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50028832	mars-18	-650			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50029034	mars-18	-150			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50029115	mars-18	-50			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50029115	mars-18	-650			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50029220	mars-18	-800			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50030179	mai-18	-1000			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50030619	juin-18	-1000			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50030804	juil.-18	-300			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50030895	juil.-18	-500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50031003	août-18	-675			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50031273	août-18	-500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50031626	août-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50031626	juil.-18	-1200			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50031655	août-18	-1000			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50032154	sept.-18	-625			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50032321	janv.-19	-1000			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50032321	janv.-19	-1000			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50032321	déc.-18	-1000			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50033573	janv.-19	-3000			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50033764	avr.-19	-1500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50034809	juin-19	-1500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50035273	sept.-19	-200			

Signature :

Date :

Stamp :

Please complete and send back with response form.

Distributor Code	Distributor Name	Country	Product range	Product Code	Product name	Lot #	Month / Year Delivery	Quantity delivered by PRODIMED	Quantity in Distributor inventory and quarantine	Quantity recovered by Distributor from customer and quarantine	Quantity destroyed by Distributor after Prodimed's approval
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50035481	oct.-19	-1500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50035643	nov.-19	-1000			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50035939	août-19	-1500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50036246	nov.-19	-500			
1015107	FIMEDIS	Germany	MICRODARD	1938.10	MICRODARD 8CM DIA.INT 1.0MM	50039128	mars-20	-1500			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5323.20	PLEUROCATH NEONATAL 30CM X 2.0MM 6F	50027620	déc.-17	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5334.27	PLEUROCATH SAMU 40CM X 2.7MM 8F	50028477	févr.-18	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5323.20	PLEUROCATH NEONATAL 30CM X 2.0MM 6F	50028575	mars-18	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5323.20	PLEUROCATH NEONATAL 30CM X 2.0MM 6F	50028575	mars-18	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5323.20	PLEUROCATH NEONATAL 30CM X 2.0MM 6F	50028575	févr.-18	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5325.27	PLEUROCATH ADULTES 50CM X 2.7MM 8F	50029474	sept.-18	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5323.20	PLEUROCATH NEONATAL 30CM X 2.0MM 6F	50030779	sept.-18	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5325P33	PLEUROCATH ADULTES 50CM X 3.3MM 10F	50031683	juin-19	-20			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5325P33	PLEUROCATH ADULTES 50CM X 3.3MM 10F	50031683	mars-19	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5325P33	PLEUROCATH ADULTES 50CM X 3.3MM 10F	50031683	mars-19	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5324.27	PLEUROCATH PEDIATRIE 40CM X 2.7MM 8F	50033155	août-19	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5324.27	PLEUROCATH PEDIATRIE 40CM X 2.7MM 8F	50034908	oct.-19	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5324.27	PLEUROCATH PEDIATRIE 40CM X 2.7MM 8F	50035806	mars-20	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	PLEUROCATH	5324.27	PLEUROCATH PEDIATRIE 40CM X 2.7MM 8F	50039607	avr.-20	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3848.12	SELDICATH PU EXTENSION 15CM 18G 1.2MM	50026545	nov.-17	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50027124	nov.-17	-500			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50027255	déc.-17	-20			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50028835	févr.-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50029486	avr.-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.17	SELDICATH PTFE 11CM 16G 1.7MM	50029494	avr.-18	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.17	SELDICATH PTFE 11CM 16G 1.7MM	50029620	avr.-18	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50030621	juin-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3873.10	SELDICATH PTFE 6CM 20G 1.0MM	50030624	juin-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3873.10	SELDICATH PTFE 6CM 20G 1.0MM	50030684	juin-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.17	SELDICATH PTFE 11CM 16G 1.7MM	50030817	juil.-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.17	SELDICATH PTFE 11CM 16G 1.7MM	50030817	juin-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3874.10	SELDICATH PTFE 8CM 20G 1.0MM	50031862	sept.-18	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3874.10	SELDICATH PTFE 8CM 20G 1.0MM	50031862	août-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3874.10	SELDICATH PTFE 8CM 20G 1.0MM	50032196	oct.-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.13	SELDICATH PTFE 11CM 18G 1.3MM	50032199	nov.-18	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.17	SELDICATH PTFE 11CM 16G 1.7MM	50032200	janv.-19	-20			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3881.13	SELDICATH PTFE 15CM 18G 1.3MM	50032868	mars-19	-20			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3873.10	SELDICATH PTFE 6CM 20G 1.0MM	50033132	avr.-19	-20			

Signature :

Date :

Stamp :

Please complete and send back with response form.

Appendix # 1

DISTRIBUTOR CUSTOMER LISTING

Distributor Code	Distributor Name	Country	Product range	Product Code	Product name	Lot #	Month / Year Delivery	Quantity delivered by PRODIMED	Quantity in Distributor inventory and quarantine	Quantity recovered by Distributor from customer and quarantine	Quantity destroyed by Distributor after Prodimed's approval
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3874.10	SELDICATH PTFE 8CM 20G 1.0MM	50033134	janv.-19	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.13	SELDICATH PTFE 11CM 18G 1.3MM	50033352	mai-19	-140			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3848.12	SELDICATH PU EXTENSION 15CM 18G 1.2MM	50033687	mars-19	-60			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50033953	janv.-19	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3873.10	SELDICATH PTFE 6CM 20G 1.0MM	50034050	juin-19	-300			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3848.12	SELDICATH PU EXTENSION 15CM 18G 1.2MM	50034180	mars-19	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.12	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 18G 1.2MM	50034459	avr.-19	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50034549	mars-19	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50034549	mars-19	-500			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.17	SELDICATH PTFE 11CM 16G 1.7MM	50034617	juil.-19	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3843.09	SELDICATH PU EXTENSION 6CM 20G 0.9MM	50034643	avr.-19	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.17	SELDICATH PTFE 11CM 16G 1.7MM	50034807	août-19	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.17	SELDICATH PTFE 11CM 16G 1.7MM	50035000	nov.-19	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3848.12	SELDICATH PU EXTENSION 15CM 18G 1.2MM	50035264	avr.-19	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3846.12	SELDICATH PU EXTENSION 11CM 18G 1.2MM	50035267	avr.-19	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3843.09	SELDICATH PU EXTENSION 6CM 20G 0.9MM	50035471	juil.-19	-300			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.12	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 18G 1.2MM	50035472	déc.-19	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3881.13	SELDICATH PTFE 15CM 18G 1.3MM	50035478	nov.-19	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50035648	juin-19	-400			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50035648	mai-19	-400			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3843.09	SELDICATH PU EXTENSION 6CM 20G 0.9MM	50035650	juil.-19	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3874.10	SELDICATH PTFE 8CM 20G 1.0MM	50035725	sept.-19	-100			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3874.10	SELDICATH PTFE 8CM 20G 1.0MM	50035940	août-19	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50035943	juin-19	-400			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.12	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 18G 1.2MM	50035947	déc.-19	-400			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50036623	août-19	-400			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.09	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 20G 0.9MM	50037095	oct.-19	-400			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3842.09	SELDICATH PU EXTENSION 4CM 20G 0.9MM	50037345	oct.-19	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3848.12	SELDICATH PU EXTENSION 15CM 18G 1.2MM	50037352	oct.-19	-300			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3873.10	SELDICATH PTFE 6CM 20G 1.0MM	50037663	déc.-19	-300			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3848.12	SELDICATH PU EXTENSION 15CM 18G 1.2MM	50037678	mars-20	-20			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.10	SELDICATH PTFE 11CM 20G 1.0MM	50037687	févr.-20	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3882.17	SELDICATH PTFE 20CM 16G 1.7MM	50037690	févr.-20	-20			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3876.13	SELDICATH PTFE 11CM 18G 1.3MM	50038116	févr.-20	-200			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3874.10	SELDICATH PTFE 8CM 20G 1.0MM	50038130	mars-20	-40			
1015107	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3844.12	SELDICATH PU EXTENSION 8CM 18G 1.2MM	50039112	avr.-20	-500			
1015692	FIMEDIS	Germany	SELDICATH	3882.13	SELDICATH PTFE 20CM 18G 1.3MM	50031666	sept.-18	-100			

Signature :

Date :

Stamp :

Please complete and send back with response form.