

DRINGEND: SICHERHEITSHINWEIS

Portex ™ Blue Line Tracheostomiekanülen aus silikonisiertem PVC

15 April 2024

Sehr geehrte Kunden der Trachesotomiekanüle aus silikonisiertem PVC der Portex™ Blue Line,

Smiths Medical möchte Sie mit diesem Schreiben über ein mögliches Problem mit der silikonisierten PVC-Tracheostomiekanüle Portex ™ Blue Line informieren. Die folgenden Informationen beschreiben das Problem und die erforderlichen Schritte, die Sie ausführen müssen.

Problem:

Smiths Medical hat ein Problem im Zusammenhang mit dem Schild/dem Flansch der silikonisierten PVC-Tracheostomiekanüle Portex ™ Blue Line festgestellt. Insbesondere kann sich dieser Fehlermodus während des Gebrauchs in einer vollständigen oder teilweisen Ablösung des Schilds/Flansch von der Tracheostomiekanüle bei Portex ™ Blue Line Classic Tracheostomiekanülen äußern.

Mögliches Risiko:

Dieser Fehlermodus kann zu einer unzureichenden Beatmung des Patienten und einer vollständigen Verschiebung der Tracheostomiekanüle führen. Hypoxie, Unterdosierung, Herz-Lungen-Kollaps, Bradykardie, Hypotonie, Atemstillstand oder Erstickung können möglicherweise aus der teilweisen oder vollständigen Ablösung des Flansches resultieren. Bis heute hat Smiths Medical fünf (5) Berichte über schwere Verletzungen und null (0) Todesfälle erhalten, die möglicherweise im Zusammenhang mit diesem Problem stehen.

Betroffene Produkte:

Die betroffenen Artikel wurden zwischen dem 1. Dezember 2018 und dem 9. Dezember 2021 hergestellt. Die betroffenen Produkte wurden im vertrieben zwischen Januar 2019 und Mai 2022. Eine Liste der betroffenen Artikel und Chargennummern finden Sie unten in Tabelle 1.

Tabelle 1: Betroffene Produkte

Produktname	Artikelnummer	Chargennummer
		3742807
		3814894
		3814893
TRACHEOSTOMY 4.5MM UNCUFFED 15MM CONNECTOR + 10/CA		3897840
	100/506/045	3907963
	100/306/043	4018228
		4169847
		4172977
		4192327
		4209857



TRACHEOSTOMY 5.0MM UNCUFFED 15MM CONNECTOR + 10/CA 100/506/050	3867128 3897842 3876209 3876205 3913219 3907964 4050310 4007560 4068699 4172983 4187263 4197391 4206469 4209858

Maßnahmen von Smiths Medical:

Smiths Medical hat eine weltweite Produktsperrung eingeleitet, um sicherzustellen, dass die in unseren Vertriebszentren vorhandenen Bestände nicht verkauft werden können und zurückgegebene Produkte nicht weiter vertrieben werden. Smiths Medical stellt den betroffenen Kunden Ersatzprodukte und/oder eine Gutschrift zur Verfügung.

Vom Kunden erforderliche Maßnahmen:

- 1) Überprüfen Sie alle Lagerstandorte in Ihrer Einrichtung auf die in der Benachrichtigung aufgeführten betroffenen Artikel- und Chargennummern und stellen Sie die Verwendung ein. Entsorgen Sie alle betroffenen Produkte gemäß dem Entsorgungsverfahren Ihrer Einrichtung. Das Produkt sollte bis zur Entsorgung unter Quarantäne gestellt werden, wenn die Entsorgung in Ihrer Einrichtung nicht sofort möglich ist.
- 2) Geben Sie diese Benachrichtigung an alle potenziellen Anwender des Produktes weiter, um sicherzustellen, dass sie über diese Benachrichtigung und die vorgeschlagenen Abhilfemaßnahmen informiert sind. Sollten die Produkte an einem anderen Standort verwendet werden, dann stellen Sie bitte sicher, dass diese Kommunikation dort zugestellt wird.
- 3) Füllen Sie das beigefügte Kundenantwortformular aus und senden Sie es innerhalb von 10 Tagen nach Erhalt an <u>EMEA-FSN@icumed.com</u> zurück, um Ihr Verständnis dieser Mitteilung zu bestätigen, auch wenn Sie kein betroffenes Produkt haben.
- 4) HÄNDLER: Wenn Sie potenziell betroffene Produkte an Ihre Kunden verteilt haben, leiten Sie diese Mitteilung bitte umgehend an sie weiter und bitten Sie sie, das Antwortformular auszufüllen und an SIE zurückzusenden. Anschließend muss der VERTRIEBSPARTNER ein EINZELNES Formular mit den erforderlichen Angaben ausfüllen und an EMEA-FSN@icumed.com zurücksenden.



Für weitere Anfragen wenden Sie sich bitte an Smiths Medical unter Verwendung der folgenden Informationen:

Smiths Medical Kontakt	Kontaktinformationen	Unterstützungsbereiche
Globales Beschwerdemanagement	globalcomplaints@icumed.com	Um unerwünschte Ereignisse oder Produktbeschwerden zu melden
Kundendienst	https://www.icumed.com/about- us/contact-us	Zusätzliche Informationen oder Hilfe
Sicherheitshinweis im Feld	EMEA-FSN@icumed.com oder wenden Sie sich an Ihren Vertriebsmitarbeiter	Fragen zu dieser Sicherheitsmitteilung

Die Aufsichtsbehörde Ihres Landes wurde über diese Maßnahme informiert.

Smiths Medical ist der Patientensicherheit verpflichtet und konzentriert sich auf die Bereitstellung außergewöhnlicher Produktzuverlässigkeit und höchster Kundenzufriedenheit. Vielen Dank für Ihre prompte Unterstützung in dieser wichtigen Angelegenheit. Wir schätzen ihre Kooperation.

Mit freundlichen Grüßen,



Vizepräsident für Qualität

Siehe unten:

• Kundenantwortformular



DRINGEND: SICHERHEITSHINWEIS – ANTWORTFORMULAR

Portex ™ Blue Line Tracheotomiekanüle aus silikonisiertem PVC

15 April 2024

Überprüfen Sie Ihren Lagerbestand und vervollständigen Sie die untenstehenden Informationen, auch wenn Sie das betroffene Produkt nicht haben. <u>Ein nicht vollständiges Ausfüllen aller Abschnitte kann zu einer verzögerten oder verweigerten Gutschrift führen.</u>

Bitte senden Sie das ausgefüllte Formular an <u>EMEA-FSN@icumed.com</u>. Sollten sie Fragen zu diesem Formular haben, wenden Sie sich bitte an <u>EMEA-FSN@icumed.com</u> oder Ihren örtlichen Vertriebsmitarbeiter.

Name des Krankenhauses/der	-1 1 1					
	Einrichtung					
Adresse des Krankenhauses/d	er Einrichtung					
Telefonnummer						
Name und Titel der Person, di	e dieses Formular ausfül	llt				
Unterschrift der Person, die di	eses Formular ausfüllt					
Datum						
Wenn Sie über einen Händler bitte den Namen/Standort des Rückverfolgbarkeit zu gewährl	s Händlers an, um die	ie hier				
lresse zurück)						
JA , ich habe betroffene Proc weisungen befolgt und alle be		ntet (siel roffene F	he Tabelle unten).		ı der	Bestellung, Lastschrift oder
JA , ich habe betroffene Prod weisungen befolgt und alle be Bitte füllen Sie diese Ta TABELLE 1	troffenen Artikel vernich belle aus, wenn Sie betr Menge im	ntet (siel roffene F	ne Tabelle unten). Produkte haben:	Datum	ı der	Bestellung,
JA , ich habe betroffene Proc weisungen befolgt und alle be Bitte füllen Sie diese Ta TABELLE 1 Chargennummer Bitte füllen Sie die nach	troffenen Artikel vernich belle aus, wenn Sie betr Menge im	roffene F Verni	ne Tabelle unten). Produkte haben: ichtete Menge	Datum Vernich ionen Ihrer K	der ntung	Bestellung, Lastschrift oder Rechnung
JA , ich habe betroffene Proc weisungen befolgt und alle be Bitte füllen Sie diese Ta TABELLE 1 Chargennummer Bitte füllen Sie die nach ICU Medical mit den Ge	belle aus, wenn Sie betr Menge im Lagerbestand	vernien gesan	ne Tabelle unten). Produkte haben: ichtete Menge	Datum Vernich cionen Ihrer k te weiter ver	der ntung	Bestellung, Lastschrift oder Rechnung

Unerwünschte Ereignisse und Beschwerden im Zusammenhang mit der Verwendung dieses Produkts sollten gemeldet und per E-Mail an die Abteilung für globales Beschwerdemanagement von Smiths Medical unter globalcomplaints@icumed.com gesendet werden.