

15. März 2019

WICHTIGER SICHERHEITSHINWEIS

Art der Maßnahme	Rückruf
Teleflex Referenz-Nr.	EIF-000353
Handelsbezeichnung	Gibeck HME Filter + Tubusverlängerung RÜSCH Tubusverlängerung RÜSCH Konnektoren (Bulkware) für Atemschläuche RÜSCH Konnektoren für Atemschläuche
Artikel-Nummer / Lot-Nummer	Siehe Anhang 4

Sehr geehrter Kunde,

Informationen zu den betroffenen Produkten

Teleflex hat eine freiwillige Korrekturmaßnahme für die oben genannten Produkte eingeleitet. Alle betroffenen Artikel- und LOT-Nummern sind in Anhang 4 aufgeführt.

Beschreibung des Problems & notwendige Sofortmaßnahmen

Teleflex Medical leitet einen Produktrückruf für die o.g. Produkte ein, da die Möglichkeit besteht, dass sich die Dreh- und Cobb-Konnektoren während der Anwendung lösen. Sollte dies vor Beginn der Anwendung passieren, kann dies vom Anwender während der Einrichtung leicht festgestellt werden. Löst sich der Konnektor während der Anwendung und es entsteht eine Leckage des Beatmungskreislaufs, wird ein Alarm aufgrund des Druckabfalls ausgelöst. In diesem Falle muss entweder die Tubusverlängerung mit dem defekten Konnektor gegen eine andere Tubusverlängerung ausgetauscht oder der Atemschlauch muss direkt am Endotrachealtubus angesteckt werden, bis eine neue Tubusverlängerung verfügbar ist. Kommt es zu einer Verzögerung beim Ersetzen der Tubusverlängerung oder der direkten Verbindung des Atemschlauchs mit der Endotrachealtubus könnte dies zum Abfall der Sauerstoffsättigung führen, bis die Tubusverlängerung ausgetauscht und der normale Beatmungskreislauf wiederhergestellt ist.

Aus unseren Unterlagen geht hervor, dass Sie ein Produkt erhalten haben, das von diesem Rückruf betroffen ist. Wir benachrichtigen derzeit unsere Kunden, damit diese die folgenden Maßnahmen durchführen können:

Wichtiger Hinweis, je nach Einsatzort Ihres Produkts beachten Sie bitte nur die folgende Maßnahmenliste:

Art der Einrichtung	Maßnahmenliste
Homecare Anwendung	1
Medizinische Einrichtungen (Krankenhäuser, medizinisches Fachpersonal etc.)	2
Distributoren und Vertriebspartner	3

Maßnahmenliste Nr. 1

Homecare Anwendung

1. Wir bitten Sie zu prüfen, ob sich in Ihrem Bestand die in Anhang 4 aufgeführten Produkte befinden. Stellen Sie die Anwendung der betroffenen Produkte ein und stellen Sie diese umgehend unter Quarantäne.
2. Haben Sie vom Rückruf betroffene Produkte in Anwendung, empfiehlt Teleflex, die Tubusverlängerung auszutauschen. Anhang 3 enthält eine Liste zu Alternativprodukten von Teleflex.
3. Wenn Sie keine Produkte auf Lager haben, die gemäß obiger Tabelle von dieser Maßnahme betroffen sind, kreuzen Sie bitte das entsprechende Feld auf dem Kenntnisnahmeformular (Anhang 1) an und senden Sie das Formular an die unten angegebene Faxnummer oder E-Mail-Adresse.
4. Wenn Sie Produkte auf Lager haben, die gemäß obiger Tabelle betroffen sind, kreuzen Sie bitte das entsprechende Feld auf dem Kenntnisnahmeformular (Anhang 1) an. Rufen Sie den Customer Service unter der unten aufgeführten Telefonnummer an und es wird Ihnen eine Retourennummer erteilt. Tragen Sie diese Retourennummer in das entsprechende Feld im Kenntnisnahmeformular ein.
5. Teleflex (oder Ihr Händler) wird Ihnen nach Erhalt der zurückgesandten betroffenen Produkte eine Gutschrift ausstellen.
6. **Wenn Sie weitere Informationen oder Unterstützung bei der Suche alternativer Produkte benötigen, wenden Sie sich bitte an Ihren Kundenbetreuer.**

Maßnahmenliste Nr. 2

Medizinische Einrichtungen

1. Bitte prüfen Sie, ob sich in Ihrem Bestand die in Anhang 4 aufgeführten Produkte befinden. Stellen Sie die Anwendung und Verteilung der Produkte der betroffenen Charge ein und stellen Sie diese umgehend unter Quarantäne. Medizinische Einrichtungen haben zwei Optionen:
 - a. Sie können alle entsprechend der in Anhang 4 aufgeführten Artikel- und Lot-Nummern betroffenen Produkte an Teleflex zurücksenden.
 - b. Alternativ dazu können Sie die in Ihrem Bestand befindlichen Produkte überprüfen und nur die Produkte zurückschicken, welche defekt sind. Eine ausführliche Inspektionsanweisung finden Sie in Anhang 2.
2. Sollten vom Rückruf betroffene Produkte in Anwendung sein, empfiehlt Teleflex, die Tubusverlängerung auszutauschen. Anhang 3 enthält eine Liste zu Alternativprodukten von Teleflex.
3. Wenn Sie keine Produkte auf Lager haben, die gemäß obiger Tabelle von dieser Maßnahme betroffen sind, kreuzen Sie bitte das entsprechende Feld auf dem Kenntnisnahmeformular (Anhang 1) an und senden Sie das Formular an die unten angegebene Faxnummer oder E-Mail-Adresse.
4. Wenn Sie Produkte auf Lager haben, die gemäß obiger Tabelle betroffen sind, kreuzen Sie bitte das entsprechende Feld auf dem Kenntnisnahmeformular (Anhang 1) an. Rufen Sie den Customer Service unter der unten aufgeführten Telefonnummer an und es wird Ihnen eine Retourennummer erteilt. Tragen Sie diese Retourennummer in das entsprechende Feld im Kenntnisnahmeformular ein.
5. Teleflex (oder Ihr Händler) wird Ihnen nach Erhalt der zurückgesandten betroffenen Produkte eine Gutschrift ausstellen.

Maßnahmeliste Nr. 3

Händler und Vertriebspartner

1. Leiten Sie diesen Sicherheitshinweis an alle Kunden weiter, die Produkte erhalten haben, die von dieser Maßnahme betroffen sind. Ihre Kunden werden gebeten, das Kenntnisnahmeformular auszufüllen und es an Sie zurückzusenden.
2. In Anlage 3 finden Sie eine Liste der alternativen Teleflex-Produkte. Wenn Sie bei der Suche alternativer Produkte benötigen, wenden Sie sich bitte an Ihren Customer Service.
3. Bitte prüfen Sie, ob sich in Ihrem Bestand die in Anhang 4 aufgeführten Produkte befinden. Stellen Sie die Anwendung und Verteilung der Produkte der betroffenen Charge ein und stellen Sie diese umgehend unter Quarantäne. Händler haben zwei Optionen:
 - a. Sie können alle entsprechend der in Anhang 4 aufgeführten Artikel- und Lot-Nummern betroffenen Produkte an Teleflex zurücksenden.
 - b. Alternativ dazu können Sie die in Ihrem Bestand befindlichen Produkte überprüfen und nur die Produkte zurückschicken, welche defekt sind. Eine ausführliche Inspektionsanweisung finden Sie in Anhang 2.
4. Als Vertriebspartner bestätigen Sie Teleflex bitte, dass Sie die oben beschriebene Maßnahme im Feld durchgeführt haben. Nach Durchführung der Maßnahme senden Sie bitte das ausgefüllte Kenntnisnahmeformular an den Customer Service.
5. Wir möchten Sie darauf hinweisen, dass Teleflex die zuständigen Behörden in allen Mitgliedsländern des Europäischen Wirtschaftsraums/der Schweiz (EWR/CH) und in der Türkei informieren wird, in die Teleflex direkt liefert.
6. Wenn Sie als Vertreter die betroffenen Produkte außerhalb Ihres Landes weitervertrieben haben, informieren Sie bitte Teleflex darüber über die angegebene E-Mail-Adresse.
7. Wenn Sie innerhalb oder außerhalb des Raums EWR/CH/TK Vertriebspartner sind und/oder eine Meldepflicht haben, informieren Sie bitte die zuständige örtliche Behörde über diese Aktion. Bitte leiten Sie die Information und den gesamten Schriftverkehr mit der zuständigen Behörde an Teleflex weiter.

Teleflex

Teleflex informiert alle von dieser Maßnahme betroffenen Kunden, Mitarbeiter von Teleflex und Vertriebspartner.

Weiterleitung dieses Sicherheitshinweises

Dieser Sicherheitshinweis ist an alle Personen in Ihrer Organisation weiterzugeben, die ihn kennen müssen, sowie an alle Organisation, die betroffene Produkte erhalten haben könnten. Bitte berücksichtigen Sie bei der Weiterleitung dieses Sicherheitshinweises Endkunden, Ärzte, Risikomanager, Lieferketten/Verteilzentren usw. Bitte halten Sie das Bewusstsein für diesen Sicherheitshinweis in Ihrer Organisation präsent, bis alle erforderlichen Maßnahmen abgeschlossen sind.

Ansprechpartner

Wenn Sie in dieser Angelegenheit weitere Informationen oder Unterstützung benötigen, wenden Sie sich bitte an:

Assistenza clienti

Referente: Nicole Morawiec

FAX: +41 (0)31 818 40 93

Telefono: +41 (0)31 818 40 90

E-mail: nicole.morawiec@teleflex.com



Wir möchten Sie darauf hinweisen, dass Teleflex die zuständigen Behörden in allen Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraums/der Schweiz (EWR/CH) und in der Türkei informieren wird, in die Teleflex direkt liefert. Teleflex ist auch weiterhin bemüht, qualitativ hochwertige, sichere und wirksame Produkte herzustellen. Wir möchten uns vielmals bei Ihnen für alle Unannehmlichkeiten entschuldigen, die dieser Vorgang verursacht. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an Ihren Verkaufsvertreter vor Ort oder an unseren Customer Service.

Im Namen von Teleflex,

Padraig Hegarty

*Padraig Hegarty
VP, Global QA (Manufacturing)*

KORREKTURMASSNAHME

Teleflex Ref. EIF-000353

Kundennummer

Kenntnisnahmeformular

ZUR DRINGENDEN BEACHTUNG

Senden Sie das ausgefüllte Formular umgehend an:

FAX: +41 (0)31 818 40 93

E-mail: nicole.morawiec@teleflex.com

<input type="checkbox"/> Wir haben diesen Sicherheitshinweis empfangen und die darin enthaltenen erforderlichen Maßnahmen durchgeführt. Wir bestätigen, dass wir KEINE Produkte an Lager haben, die von dieser Korrekturmaßnahme betroffen sind.	<input type="checkbox"/> Wir haben diesen Sicherheitshinweis empfangen und die darin enthaltenen erforderlichen Maßnahmen durchgeführt. Wir bestätigen, dass wir TATSÄCHLICH Produkte auf Lager haben, die von dieser Korrekturmaßnahme betroffen sind. Wir haben die Anwendung und Weiterverteilung der betroffenen Produkte eingestellt. Alle Produkte wurden zurückgestellt und die folgenden Mengen werden zurückgesandt. Retourennummer: _____
---	--

BITTE ANZAHL DER PRODUKTE DEUTLICH LESBAR SCHREIBEN

Artikelnummer	LOT-Nummer	Menge (zurückgesendet)

- Legen Sie der Retoursendung eine Kopie des ausgefüllten Kenntnisnahmeformulars bei.
- Die Retourennummer muss auf der Verpackung der Rücksendung deutlich sichtbar angegeben sein.
- Bitte kennzeichnen Sie die Rücksendungen als „Rücksendung Korrekturmaßnahme“

Füllen Sie dieses Kenntnisnahmeformular aus und senden Sie es umgehend an die oben angegebene Faxnummer oder E-Mail-Adresse. .

NAME DER EINRICHTUNG (z.B. Name des Krankenhauses, der Gesundheitseinrichtung etc.)	
Anschrift der Einrichtung	Tel. / Fax
FORMULAR AUSGEFÜLLT DURCH:	STEMPEL
NAME IN DRUCKSCHRIFT: _____	
UNTERSCHRIFT: _____	
DATUM	

Achtung: Nur für medizinische Einrichtungen und Distributoren

Auf den von diesem Rückruf betroffenen Produkten ist auf dem Cobb-Konnektor eine Identifikationsnummer (ID) aufgebracht. Während es Teleflex im Rahmen dieser Rückrufaktion nicht möglich war, alle betroffenen LOT-Nummern eindeutig zu identifizieren, können die Produkte anhand der Identifikationsnummer als „konform“ oder „nicht konform“ eingestuft werden. Hierbei handelt es sich um eine optionale Maßnahme, für medizinische Einrichtungen und Vertriebspartner. Wenn Sie es jedoch vorziehen, diese Inspektion nicht durchzuführen und alle betroffenen Artikel-/LOT-Nummer-Kombinationen zurücksenden möchten, können Sie dies selbstverständlich tun.

Anweisung:

1. Wenn sich das Produkt noch in der Verpackung befindet (d.h. noch nicht ausgepackt oder schon angewendet ist), kann es innerhalb der Peelverpackung so verschoben/gedreht werden, dass die ID-Nummer deutlich erkennbar ist. Auf den Abbildungen 1 und 2 können Sie erkennen, wo sich diese ID-Nummer befindet
2. Bitte führen Sie eine visuelle Inspektion durch, um die auf dem Produkt aufgebrachte ID-Nummer zu identifizieren
3. Handelt es sich um eine der in Tabelle 1 (s. unten) genannten ID-Nummern, könnte das Produkt evtl. nicht konform sein und sollte an Teleflex zurückgeschickt werden
4. Ist die aufgebrachte ID-Nummer nicht in Tabelle 1 aufgeführt, sind die Produkte konform und können verwendet bzw. vertrieben werden.

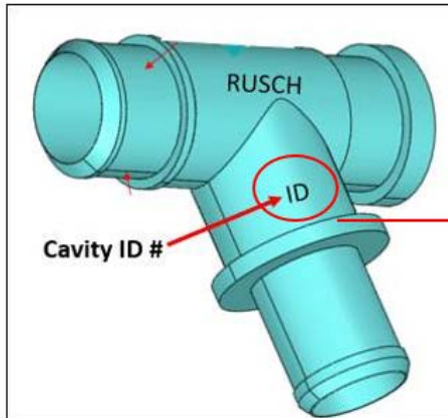


Abb. 1 – Cobb Konnektor

Abb. 2 – Identifikationsnummer (ID)

Tabelle 1

ID Nummern	Lautet die auf der Tubusverlängerung aufgebrachte ID-Nummer 39, 42, 45 oder 48 Schicken Sie das Produkt bitte zurück an Teleflex
Produkt nicht konform	
39	
42	
45	
48	

Alternativprodukte von Teleflex - Artikelnummern und Kommentare

Vom Rückruf betroffene Artikelnummern	Alternativprodukt 1	Alternativprodukt 2	Alternativprodukt 1 - Kommentar	Alternativprodukt 2 - Kommentar
191010-000100	191009-000100	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191010-000150	191009-000150	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191010-000200	191019-000200	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191010-T00150	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191011-000050				
191011-000050	191009-000050	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191011-000100	191009-000100	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191011-000150	191009-000150	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191011-000200	191019-000200	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191011-000300	191020-000300 (nur in 22F)	22531	Gerader Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191013-000150				
191013-000150	191009-000150	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191013-000200	191019-000200	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191013-000250	191020-000300	22531	Gerader Anschluss in 30 cm	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191014-000100				
191014-000100	191025-000100	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191014-000150	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191014-000200	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191014-T00150	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191015-000050				
191015-000050	191021-000050	22531	Gerader Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191015-000100	191025-000100	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191015-000150	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191015-000200	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-

Alternativprodukte von Teleflex - Artikelnummern und Kommentare

Vom Rückruf betroffene Artikelnummern	Alternativprodukt 1	Alternativprodukt 2	Alternativprodukt 1 - Kommentar	Alternativprodukt 2 - Kommentar
191015-T00150	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191033-000000	191009-000100	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191034-000000	191009-000100	22531	Fester abgewinkelter Anschluss	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, maschinenseitiger Anschluss nur 22F
191036-000000	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191037-000000	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191525-000000	1624	-	L-Konnektor	-
191526-000000	1624	-	L-Konnektor	-
191527-000000	1624	-	L-Konnektor	-
191569-000000	1624	-	L-Konnektor	-
191657-000150	19092	-	Fester abgewinkelter Anschluss & Filter	-
191658-000100	19092	-	Fester abgewinkelter Anschluss & Filter	-
191658-000150	19092	-	Fester abgewinkelter Anschluss & Filter	-
191659-000150	19092	-	Fester abgewinkelter Anschluss & Filter	-
191727-000150	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191727-000200	22531	-	14-20 cm mit Doppel-Drehkonnektor, aber geräteseitiger Anschluss nur 22F	-
191771-518150	19092	-	Fester abgewinkelter Anschluss & Filter	-

EIF-000353 - Anlage 4 – Betroffene Artikel- und LOT-Nummern

Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer	Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer
Gibeck HME Filter + Tubusverlängerung	191657-000150	201745	RÜSCH Tubusverlängerung	191015-000100	18BT13
		201749			18CT03
		201802			18CT12
		201811			18CT19
		201816			18CT27
		201818			18CT32
		201821			18DT04
		201828			18DT29
		201831			18ET21
		201832			18ET36
		201836			18FT03
		201841			18FT07
		201842			18FT30
		201852			18FT40
		191658-000100			17KT09
	17KT20				18GT07
	17KT24				18GT15
	17LT18				18GT21
	17LT19				18GT30
	18AT29				18HT14
	18DT24				18HT21
	18FT27				18HT26
	18FT42				18HT34
	18FT44				18IT05
	18GT14				18IT24
	18GT28				18JG07
	18HT02				18JG28
	18HT16				18JG29
	18HT20				18JT05
	18IT01				18JT11
	18IT14			18KG06	
	18IT19			18KG20	
	18IT27			18KG31	
	18JT14			18KG32	
	18KT02			18KG42	
	18KT10			18KT06	
	18LT12	18LG10			
	18LT17	18LG20			
	19AT01	18LG32			
	19AT03	18LG35			
	191658-000150	17KT08		18LG36	
		17KT15		18LT21	
		17LT07		19AG06	
		17LT11		191015-000150	201826
		17LT21			17KT03
		18DT24			17KT10
		18FT37			17KT17
18GT24		17KT25			
18KT02		17LT05			
18KT24		17LT12			
18LT08	17LT22				
18LT26	17LT31				
191659-000150	17LT10	18AT05			
	18BT04	18AT10			
	18FT36	18AT11			
	18IT07	18AT18			
191771-518150	201820	18AT27			
	201822	18BG09			
	201825	18BT02			
	201826	18BT07			
	201828	18BT13			
	201836	18BT20			
	201837	18CT03			
	201841	18CT12			
	201901	18CT19			
	201902	18CT27			
	RÜSCH Tubusverlängerung	191010-000100	201821	18CT32	
		191010-000150	201745	18DT13	
201748			18DT14		

EIF-000353 - Anlage 4 – Betroffene Artikel- und LOT-Nummern

Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer	Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer	
RÜSCH Tubusverlängerung	191010-000150	201802	RÜSCH Tubusverlängerung	191015-000150	18DT17	
		201805			18DT21	
		201806			18DT29	
		201808			18DT30	
		201809			18ET04	
		201811			18ET14	
		201812			18ET21	
		201816			18ET27	
		201828			18ET36	
		201831			18FT03	
		201832			18FT19	
		201837			18FT23	
		201839			18FT25	
		201842			18FT30	
		201844			18FT40	
		201846			18FT45	
		191010-000200			201803	18FT49
		191010-T00150			201805	18GT15
					201810	18GT21
					201842	18GT30
	191011-000050	17KT10			18HT06	
		17KT17			18HT14	
		17KT25			18HT21	
		17LT05			18HT26	
		17LT12			18HT34	
		17LT22			18IT05	
		18AT18			18IT11	
		18BT07			18IT17	
		18BT20			18IT24	
		18CT03			18JG28	
		18DT13			18JT05	
		18DT29			18JT11	
		18ET37			18KG06	
		18FT25			18KG12	
		18GT07			18KG20	
		18GT15			18KG31	
		18GT21			18KG32	
		18HT06			18KG42	
		18HT14			18LG20	
		18HT21			18LG32	
		18IT05			18LG36	
		18IT17			19AG06	
		18LG32			19AG16	
		19AG16				
		191011-000100			17KT10	17KT03
					17KT17	17KT10
					17KT25	17KT17
					17LT05	17KT25
					17LT12	17LT05
					17LT22	17LT12
	17LT31				17LT38	
	18AT11				18AT11	
	18AT18				18AT18	
	18BG09				18AT27	
	18BT07				18BG09	
	18BT13				18BT02	
	18CT12				18BT07	
	18CT19				18CT27	
	18CT32				18DT13	
	18DT04				18DT21	
	18DT13				18DT29	
	18DT29				18ET04	
	18ET21				18ET14	
	18ET36				18ET21	
	18FT19				18ET27	
	18FT25				18ET36	
	18FT45				18FT03	
	18GT04				18FT30	
	18GT07				18FT40	
		18FT49				

EIF-000353 - Anlage 4 – Betroffene Artikel- und LOT-Nummern

Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer	Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer
RÜSCH Tubusverlängerung	191011-000150	18KG06	RÜSCH Tubusverlängerung	191034-000000	201744
		18KG12			201750
		18KG31			201751
		18KG32			201803
		18LG10			201805
		18LG32			201808
		18LG36			201819
	19AG06	201820			
	191011-000200	17KT03			201822
		17KT17			201825
		17LT05			201826
		17LT12			201828
		18AT11			201829
		18AT18			201832
		18AT27			201839
		18BT07			201840
		18CT12			201842
		18CT19			201844
		18DT04			201846
		18DT13			
		18DT29			
		18ET37			
		18FT03			
		18FT07			
		18FT19			
	18GT07				
	18GT15				
	18GT21				
	18JG29				
	18JT05				
	18KG06				
	18KG12				
	18KG31				
18LG10					
191011-000300	17KT25				
	17LT22				
	18AT05				
	18AT27				
	18BG09				
	18DT14				
	18DT17				
	18FT07				
	18HT14				
	18IT17				
	18IT24				
	18JG28				
	18JT11				
	18KG06				
18KG31					
191013-000150	18HT26				
	18JG28				
191013-000200	18AT27				
	18BT13				
	18ET04				
	18FT03				
	18GT04				
	18GT07				
	18GT30				
	18JG28				
18JT11					
191013-000250	18KG31				
	18BG09				
	18CT27				
	18FT03				
	18GT04				
191014-000100	18HT06				
	18KG31				
	201746				
		201747			
			191036-000000	201744	
				201745	
				201750	
				201751	
				201752	
				201801	
				201806	
				201807	
				201808	
				201809	
				201810	
				201812	
				201817	
				201818	
				201819	
				201820	
				201821	
				201822	
			201823		
			201826		
			201827		
			201828		
			201829		
			201830		
			201831		
			201832		
			201834		
			201836		
			201840		
			201848		
			201850		
			191037-000000	17KT03	
				17KT10	
				17KT25	
				17LT05	
				17LT22	
				17LT31	
				18BT02	
				18BT07	
				18BT13	
				18CT12	
			18CT32		
			18ET21		
			18ET36		
			18FT03		
			18FT19		
			18FT25		
			18FT30		
			18FT45		
			18GT04		
			18GT21		

EIF-000353 - Anlage 4 – Betroffene Artikel- und LOT-Nummern

Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer	Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer
RÜSCH Tubusverlängerung	191014-000100	201748	RÜSCH Tubusverlängerung	191037-000000	18HT26
		201750			18IT11
		201806			18IT24
		201807			18JG07
		201808			18JG28
		201810			18JG29
		201816			18JT11
		201820			18KG12
		201822			18KG20
		201825			18KG42
		201828			18LG10
		201834			18LG20
		201836			18LG32
		201839			18LG35
	201841	18LG36			
	201843	19AG16			
	201844	191727-000150		201744	
	201846			201745	
	201848			201747	
	191014-000150			201747	201748
				201748	201749
				201749	201801
				201752	201802
				201801	201803
				201802	201805
				201803	201810
				201804	201811
				201805	201814
				201806	201815
				201810	201816
				201811	201818
201814			201820		
201815			201821		
201816		201822			
201817		201825			
201818		201826			
201819	201827				
201820	201828				
201821	201829				
201822	201830				
201825	201831				
201826	201832				
201827	201834				
201829	201835				
201830	201836				
201831	201838				
201834	201839				
201835	201841				
201836	201842				
201837	201844				
201841	201846				
201842	201848				
201843	201851				
201845	201852				
201846	191727-000200	201745			
201847		201747			
201848		201802			
191014-000200		201745	201805		
		201746	201810		
		201747	201811		
		201802	201815		
		201805	201820		
	201806	201821			
	201810	201823			
	201811	201826			
201815	201828				
201816	RÜSCH Konnektoren Bulk f. Beatmungssysteme	201841			
201817		RÜSCH Konnektoren für Beatmungssysteme	201743		
201822			201752		

EIF-000353 - Anlage 4 – Betroffene Artikel- und LOT-Nummern

Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer	Handelsbezeichnung	Artikel-Nummer	LOT-Nummer
RÜSCH Tubusverlängerung	191014-000200	201823	RÜSCH Konnektoren für Beatmungssysteme	191525-000000	201815
		201825			201816
		201828			201818
		201847			201819
		201848			201820
		201849			201821
		201850			201823
		201852			201826
		201902			201827
		201828			201828
	191014-T00150	201745		201833	
		201746		201840	
		201747		201844	
		201748		191526-000000	
		201749			17KT17
		201801			17LT05
		201811			17LT12
		201815			17LT22
		201825			17LT38
		201826			18AT05
		201827			18AT11
		201828			18BT02
		201829			18CT12
		201830		18DT29	
		201831		18ET04	
		201834		18ET21	
		201836		18ET27	
		201837		18FT30	
		201840		18FT49	
		201847		18GT15	
	201851	18GT21			
	201852	18GT30			
	191015-000050	18HT06		18HT14	
		18HT34		18JG29	
		18IT11		18JT11	
	191015-000100	17KT10		18KG12	
		17KT17		18KG20	
		17KT25		18KG31	
		17LT12		18KG32	
		17LT22		18LG10	
		17LT31		18LG20	
		18AT12		19AG16	
		18AT18		191527-000000	
		18AT27			201745
18BG09		201746			
18BT02		201747			
18BT07		201751			
		201752			
		201752			