

Boston Scientific International S.A.

ZAC Paris Nord II/Bât Emerson - 33 rue des Vanesses – 93420 Villepinte
Siège social : Parc du Val Saint Quentin – 2 rue René Caudron
78960 Voisins le Bretonneux – France
Tel 33 (0)1 48 17 47 00
Fax 33 (0)1 48 17 47 01
www.bostonscientific.coma

«Hospital_Name»
«Users_Name»
«Department»
«Customer_Address»
«Zip_Code» «City»
«Country_name»

<Referenz: 92583333-FA> «Date_notif_sent»

Sicherheitshinweis - Dringender Rückruf eines Medizinproduktes "Name of the Product"

Sehr geehrte/r «Users Name»,

Boston Scientific Corporation (BSC) führt eine Rückholung bestimmter Chargen der Hurricane™ RX biliären Ballondilatationskatheter als Reaktion auf eine steigende Anzahl an Reklamationen in Verbindung mit der Ablösung der RX-Tunnelkomponente (schwarze Schleuse) vom Katheterschaft durch. Untersuchungen haben ergeben, dass eine geringere Haftkraft der Tunnelkomponente die Ursache ist, in deren Folge es zu einer Ablösung kommen könnte.

Die häufigste potenzielle Folge in Verbindung mit der Ablösung der RX-Tunnelkomponente wäre eine verlängerte Eingriffsdauer, während das System ausgetauscht wird. Die schwerwiegendste potenzielle Verletzung wäre eine Blutung und/oder eine Schädigung/Perforation des Gallenganggewebes während der Bergung der abgelösten RX-Tunnelkomponente. Bisher wurde in Verbindung mit dieser Angelegenheit über keine Schädigungen von Patienten berichtet.

Aus unseren Aufzeichnungen geht hervor, dass Ihre Einrichtung einige der betroffenen Produkte erhalten hat. In der folgenden Tabelle (Anhang 1) sind alle betroffenen Produkte mit Produktbeschreibung, Material-Nr. (UPN), GTIN, Lot-/Chargen-Nr. und Verfallsdatum aufgeführt. Beachten Sie bitte, dass nur Produkte mit den unten aufgeführten Lotnummern betroffen sind. Kein weiteres Produkt von Boston Scientific ist von diesem Sicherheitshinweis betroffen.

Die weitere Verteilung oder Verwendung aller restlichen, von dieser Aktion betroffenen Produkte muss unverzüglich eingestellt werden.

ANWEISUNGEN:

- 1- Bitte verwenden Sie alle zurückgerufenen Lot-Nummern des Boston Scientific Produktes, die in der genannten Produkttabelle aufgeführt sind, ab sofort nicht mehr und entfernen Sie alle betroffenen Einheiten aus Ihrem Bestand, unabhängig vom Lagerort dieser Produkte in Ihrer Einrichtung. Verwahren Sie alle betroffenen Produkte an einem gesicherten Ort bis zu ihrer Rücksendung an BSC auf.
- 2- Bitte füllen Sie das beigefügte Rückmeldeformular aus, <u>auch wenn Sie keines der betroffenen</u> Produkte in Ihrem Bestand haben.
- 3- Bitte senden Sie das ausgefüllte Rückmeldeformular bis zum DATE an Ihre örtliche Boston Scientific Vertretung, zu Händen «Customer_Service_Fax_Number».
- 4- Wenn Sie Produkte zur Rücksendung haben, verpacken Sie diese bitte in einen passenden Versandkarton und setzen sich mit Ihrem zuständigen Boston Scientific Kundendienstmitarbeiter «Customer_Service_Tel» in Verbindung, um die Rücksendung zu veranlassen.
- 5- Bitte leiten Sie diese Mitteilung an das medizinische Fachpersonal Ihres Krankenhauses weiter, das informiert werden muss, sowie an jegliche Abteilungen und/oder Facheinrichtungen, an die potenziell betroffene Produkte weitergegeben wurden (soweit zutreffend). Bitte informieren Sie Boston Scientific bezüglich Details betroffener Produkte, die an andere Facheinrichtungen weitergegeben wurden (soweit zutreffend).

Die in Ihrem Land zuständige Behörde wurde von dieser Sicherheitshinweis in Kenntnis gesetzt.

Wir bedauern die Unannehmlichkeiten, die Ihnen diese Aktion eventuell bereitet und danken Ihnen für Ihr Verständnis bei der Umsetzung dieser Maßnahme, um die Patientensicherheit und Kundenzufriedenheit sicherzustellen.

Wenn Sie Fragen haben oder Hilfe bei der Umsetzung dieses Sicherheitshinweises benötigen, wenden Sie sich an Ihren zuständigen Ansprechpartner von Boston Scientific vor Ort.

Anlagen: Rückmeldeformular

Mit freundlichen Grüßen.

Marie Pierre Barlangua Quality Department

Boston Scientific International S.A.

Anhang 1 : Auflistung aller betroffenen Produkte

Produktbeschreibung	Material/UPN	GTIN	Lot/Batch-Nummer	Verfallsdat um
HURRICANE RX DILATION BALLOON 4MM 2CM	M00545890	08714729283805	25509445, 25536219, 25612668, 25649812, 25704208	13/4/2022 bis 13/6/2022
HURRICANE RX DILATION BALLOON 4MM 4CM	M00545900	08714729283812	25326198, 25344165, 25344168, 25366542, 25366543, 25379240, 25379241, 25392546, 25447687, 25447688, 25447689, 25447690, 25447691, 25447692, 25453103, 25453105, 25453108, 25466435, 25468596, 25468597, 25471588, 25479171, 25479176, 25479177, 25479178, 25479521, 25481983, 25481984, 25481985, 25481986, 25497466, 25497467, 25497468, 25506678, 25509440, 25509446, 25509447, 25509450, 25518274, 25518305, 25518314, 25533944, 25536416, 25536680, 25536860, 25543967, 25543969, 25571363, 25575934, 25575935, 25576717, 25576718, 25576719, 25576720, 25576721, 25576769, 25611564, 25612669, 25612670, 25612671, 25612673, 25612674, 25623377, 25623378, 25623379, 25623380, 25623381, 25623382, 25623383, 25623384, 25640115, 25649813, 25649816, 25678821, 25678826, 25678831, 25678836, 25680096, 25704209, 25704210, 25704211, 25704212, 25704213, 25704214, 25704215, 25704216, 25739146, 25739147, 25739149, 25739150, 25771761, 25771762, 25771765	7/2/2022 bis 27/6/2022
HURRICANE RX DILATION BALLOON 6MM 2CM	M00545910	08714729283829	25456946, 25497472, 25571369, 25623385, 25678822, 25739151	22/3/2022 bis 20/6/2022
HURRICANE RX DILATION BALLOON 6MM 4CM	M00545920	08714729283836	25305803, 25326193, 25326194, 25326195, 25326199, 25334817, 25334818, 25366544, 25366545, 25366546, 25366547, 25392549, 25392551, 25392553, 25392554, 25392555, 25397943, 25397944, 25447697, 25447698, 25453106, 25453109, 25461680, 25466436, 25468598, 25472425, 25475235, 25475236, 25479172, 25479173, 25479179, 25481987, 25481988, 25481989, 25481990, 25481991, 25497469, 25497470, 25497473, 25497474, 25497475, 25509412, 25509413, 25509414, 25509451, 25509452, 25509453, 25518276, 25518306, 25518307, 25518316, 25536681, 25536739, 25536740, 25543970, 25543971, 25543972, 25543973, 25571370, 25571373, 25576770, 25576771, 25576772, 25576773, 25576881, 25576882, 25576883, 25576884, 25576885, 25603762, 25623398, 25623394, 25623394, 25623396, 25623397, 25623398, 25623392, 25649814, 25649817, 25649820, 25649821, 25649826, 25649826, 25649830, 25649831, 25678823, 25678827, 25678837, 25680097, 25704217, 25704218, 25704219, 25704220, 25704221, 25704222, 25704223, 25739152, 25739153, 25739154, 25739155, 25739157, 25739158, 25771773	2/2/2022 bis 27/6/2022
HURRICANE RX DILATION BALLOON 8MM 2CM	M00545930	08714729283843	25509441, 25536741, 25644951, 25649190, 25650286, 25651334, 25654287	13/4/2022 bis 31/5/2022
HURRICANE RX DILATION BALLOON 8MM 4CM	M00545940	08714729283850	25317077, 25326196, 25326220, 25326221, 25326222, 25334819, 25344169, 25366548, 25366549, 25392556, 25392557, 25397079, 25447693, 25447694, 25453104, 25453107, 25453110, 25466437, 25468599, 25471589, 25471590, 25475234, 25479174, 25479175, 25479520, 25479580, 25481992, 25497051, 25497052, 25502738, 25509415, 25509416, 25509417, 25509418, 25509419, 25509442, 25509448, 25509454, 25509546, 25518277, 25518278, 25518317, 25518318, 25536682, 25536742, 25536743, 25543975, 25543976, 25543977, 25543978, 25543979, 25544020, 25571374, 25596599, 25602458, 25608760, 25612672, 25649815, 25649818, 25649822, 25649823, 25649827, 25649828, 25649833, 25678824, 25678829, 25678833, 25678834, 25678838, 25680098, 25680099, 25704224, 25704225, 25704226, 25739163, 25739164, 25739165, 25739166, 25739161, 25739168, 25788242, 25789369, 25789801	4/2/2022 bis 30/6/2022
HURRICANE RX DILATION BALLOON 10MM 2CM	M00545950	08714729283867	25471587, 25571372, 25588303, 25673064	28/3/2022 bis 6/6/2022
HURRICANE RX DILATION BALLOON 10MM 4CM	M00545960	08714729283874	25334980, 25344170, 25344171, 25366550, 25378999, 25397945, 25397950, 25447685, 25447695, 25447696, 25461681, 25464817, 25466438, 25471591, 25471592, 25484487, 25493901, 25497471, 25497476, 25509443, 25509444, 25509449, 25518279, 25518308, 25518309, 25536683, 25544022, 25544023, 25544024, 25544025, 25571375, 25602323, 25608761, 25640116, 25640117, 25644834, 25649819, 25649824, 25649829, 25649834, 25678825, 25678830, 25678835, 25678839, 25678880, 25680560, 25704230, 25704231, 25704232, 25739169, 25739170	8/2/2022 bis 20/6/2022



«Sold_to» - «Hospital_Name» - «City» - «Country_Name»

Bitte füllen Sie dieses Formular aus, <u>auch wenn Sie keine betroffenen Produkte haben</u>, und senden Sie es an Ihren zuständigen Kundenservice: **«Customer_Service_Fax_Number»**

an inren zustandigen Kundenservice: «Customer_Service_Fax_Number»

Rückmeldeformular – Dringender Rückruf eines Medizinproduktes "Name of the Product" 92583333-FA

- 1. Wir bestätigen den Erhalt des Sicherheitshinweises von Boston Scientific vom «Date notif sent».
- 2. Aus unseren Unterlagen geht hervor, dass Sie die folgenden betroffenen Produkte erhalten haben (bitte prüfen Sie zusätzlich Ihren Lagerbestand gegen die vollständige Liste der betroffenen Produkte, die Ihnen vorliegt)

Material nummer (UPN)	Lotnummern	Kundenauftrag	Gelieferte Menge	Menge Retour (Stück)

- Wir bestätigen, dass alle Bereiche, in denen sich das betroffene Produkt befinden könnte, überprüft worden sind.
- 4. KREUZEN* SIE EINE DER AUSSAGEN AN, UNTERZEICHNEN SIE DAS FORMULAR UND <u>SENDEN SIE ES PER FAX / E-MAIL ZURÜCK AN</u> «Customer_Service_Fax_Number»
 - Wir haben keines der betroffenen Produkte
 - ☐ Wir haben betroffene Produkte gefunden: <u>Bitte bestätigen Sie die oben angegebene Menge der zurückzusendenden Produkte</u>. Wenn Sie Produkte zurücksenden, die nicht vorstehend aufgeführt sind, **fügen Sie bitte die UPN, Lotnummer und die zurückzusendende Menge hinzu.**

RÜCKSENDUNG VON PRODUKTEN:

- 1. Nehmen Sie Kontakt mit «Customer_Service_Tel», Ihrem zuständigen Kundenservice auf, um die Rücksendung betroffener Produkte zu veranlassen.
- 2. Verpacken Sie das (die) Produkt(e)
- 3. Befolgen Sie die Anweisungen Ihres lokalen Kundenservice hinsichtlich der Rücknahme des Pakets.

NAME*		TITEL	
Telefon	E-Mail		
Autorisierte Unterschrift*		DATUM*	