

Rév 1 : Septembre 2018

Réf ASS : 2021-008 Réf ACSS : 2021-008

Date: 1 septembre 2021

Avis de sécurité sur site urgent (ASS) ThermoScientific™ Oxoid™ Émulsion de jaune d'œuf SR0047C

À l'attention de :* Responsables de laboratoire

Coordonnées du représentant local (nom, adresse électronique, téléphone, adresse,
etc.)*
microbiologie.techsupport.fr@thermofisher.com



Rév 1 : Septembre 2018

Réf ASS: 2021-008 Réf ACSS: 2021-008

Avis de sécurité sur site urgent (ASS) ThermoScientific™ Oxoid™ Émulsion de jaune d'œuf SR0047C

	1. Informations concernant les produits affectés*		
1.	1. Type(s) de produit(s)*		
	Supplément pour milieux de culture		
1.	2. Nom(s) commercial(aux)		
	ThermoScientific™ Oxoid™ Émulsion de jaune d'œuf		
1.	Identifiant(s) de produit unique (UDI-DI)		
	5032384013913		
1.	4. Usage clinique principal du ou des produit(s) *		
	L'émulsion de jaune d'œuf ThermoScientific™ Oxoid™ est une émulsion stabilisée de		
	jaune d'œuf destinée à une utilisation dans des milieux de culture. Elle peut être ajoutée		
	directement à des milieux nutritifs pour l'identification des espèces Clostridium, Bacillus		
	et Staphylococcus par leur activité lipasique.		
1.	5. Référence/Modèle du produit*		
1.	6. Version logiciel		
	N/A		
1.	7. Numéros de série ou de lot affectés		
	3281762		
1.	8. Dispositifs associés		
	N/A		

2 Raison de l'action corrective de sécurité sur site (ACSS)*

2. 1. Description du problème du produit*

Une enquête interne menée par Oxoid Limited, qui fait partie de Thermo Fisher Scientific, a confirmé que l'aspect standard de l'émulsion est une couleur orange / jaune, et que le lot soumis à cet ASS indique une couleur blanche / crème. Le pH de l'émulsion est d'environ 5,5, alors que le pH de la spécification est de 6,0 à 6,5.

La coloration pâle de l'émulsion entraîne une coloration pâle et un film de surface visible des produits finis lors d'une utilisation avec des formulations de milieux de culture types.

Outre les défauts visuels mis en évidence, plusieurs paramètres microbiologiques ne répondent pas à nos critères de libération acceptés :

- Base gélosée sélective ThermoScientific[™] Bacillus cereus (CM0617) : Pseudomonas n'est pas inhibé
- Gélose MYP ThermoScientific[™] (CM0929) : la croissance de Bacillus sp est limitée
- Base pour gélose au sang ThermoScientific[™] (CM0055): Staphylococcus aureus ne produit pas de zones
- 2. Risque à l'origine de l'ACSS*



Rév 1 : Septembre 2018 Réf ASS : 2021-008

Réf ASS : 2021-008 Réf ACSS : 2021-008

	L'utilisation continue de ces lots risque de produire des réactions incorrectes et une		
	réduction de la taille des colonies.		
2.	3. Probabilité d'apparition du problème		
	L'apparence du lot étant sensiblement différente de la spécification décrite et des autres		
	lots, le problème est susceptible d'être remarqué avant l'ouverture et le lot ne serait pas		
	utilisé pour les tests.		
2.	4. Risque prévu pour les patients / utilisateurs		
	L'utilisation de ce produit ne devrait avoir aucune conséquence immédiate ou à long		
	terme. L'utilisation de ce produit ne fournit que des informations supplémentaires sur		
	l'identité d'une espèce clinique et ne constitue pas la seule détermination de l'identité.		
2.	5. Informations complémentaires pour aider à définir le problème		
	La couleur pâle devrait être remarquée par les utilisateurs et le matériel ne devrait pas		
	être utilisé pour des tests cliniques. Si l'émulsion n'est pas utilisée très rapidement dans		
	sa durée de conservation (lorsque les performances sont satisfaisantes), la souche de		
	contrôle de la qualité standard n'aura pas les performances attendues.		
2.	6. Contexte du problème		
	On soupçonne actuellement que ce problème est dû à la variabilité des matières		
	On soupçonne actuellement que ce problème est dû à la variabilité des matières premières utilisées pour fabriquer le lot affecté.		
2.	','		

	3. Type d'action pour atténuer les risques*				
3.	1.	Action à entreprendre par l'utilisateur*			
		 ☑ Identifier le produit ☐ Mettre le produit en quarantaine ☐ Renvoyer le produit ☑ Détruire le produit 			
		☐ Modifier / inspecter le produit sur site			
		⊠ Suivre les recommandations en matière de gestion des patients			
		☐ Prendre note de la modification / des instructions complémentaires d'utilisation			
		☐ Autre ☐ Aucu	ne		
3.	2.	Quelle est la date d'échéance de l'action ?	Sans retard excessif		
3.	3.	Considérations spécifiques : IVD			
		Est-il recommandé de suivre les patients ou de vérifier à nouveau leurs résultats antérieurs ? Choose an item.			
		Donnez plus de détails concernant le suivi des patients si celui-ci est requis, ou, le cas échéant, expliquez pourquoi le suivi n'est pas nécessaire.			
3.	4.	Une réponse du client est-elle requise ? * Oui			
	•	Le cas échéant, le formulaire ci-joint précise la date limite			
	po	our le renvoi)			



Rév 1 : Septembre 2018 Réf ASS : 2021-008

Réf ASS : 2021-008 Réf ACSS : 2021-008

3.	5. Action entreprise par le fabricant			
			☐ Modification / inspection du prode☐ Modification des instructions d'ut☐ Aucune	
3	6.	Quelle est la date d'échéance de l'action ?	Sans retard excessif	
3.	7.	L'ASS doit-il être communiqué au patient / à l'utilisateur Non profane ?		
3	8.	Si oui, le fabricant a-t-il fourni des informations complémentaires pour le patient / l'utilisateur via une lettre ou une feuille d'informations à destination du patient / de l'utilisateur professionnel ?		
		Choose an item. C	hoose an item.	



The world leader in serving science

Rév 1 : Septembre 2018

Réf ASS: 2021-008 Réf ACSS: 2021-008

4. Info			rmations générales*
4.	1.	Type d'ASS*	Nouveau
4.	2.	Pour l'ASS mis à jour, saisissez	
		le numéro de référence et la date	
		de l'ancienne version de l'ASS.	
4.	3.		s nouvelles informations clés ci-après :
	N/A		
4.	4.	Doit-on déjà s'attendre à des	Pas encore prévu
		conseils ou des informations	
		complémentaires dans l'ASS de	
		suivi ? *	
4	5. Si un ASS de suivi est prévu, quels sont les conseils complémentaires attendus ?		
-		N/A	
	6.	Date prévue de l'ASS de suivi	N/A
4		·	
4.	7.	Informations sur le fabricant	
	(Re	éférez-vous à la page 1 de cet ASS pou	ır obtenir les coordonnées)
		 a. Nom de la société 	Thermo Fisher Scientific
		b. Adresse	Wade Road, Basingstoke,
			Hampshire
			RG24 8PW
		c. Site internet	www.thermofisher.com/microbiology
4.	4. 8. L'autorité compétente (réglementaire) de votre pays a été informée de		
		communication à destination des c	dients. *
4.	9.	Liste des fichiers joints ou	Formulaire de réponse client
		annexes:	
4.	10	. Nom	Jim Filer, Vice President, Quality and
			Regulatory, MBD
		Signature	Sances IT

Transmission de cet avis de sécurité sur site

Le présent avis doit être transmis à toutes les personnes concernées au sein de votre établissement ou à tout établissement auquel les produits potentiellement concernés ont été transférés. (Le cas échéant)

Veuillez envoyer cet avis aux autres établissements produit par cette action. (Le cas échéant) Veuillez garder cet avis et l'action résultante à l'esprit pendant le temps nécessaire pour garantir l'efficacité de l'action corrective.

Veuillez mentionner tout incident lié à ce produit au fabricant, au distributeur ou au représentant local, ainsi qu'à l'autorité nationale compétente si nécessaire, car cela procure d'importantes informations. *