DMS No.: 3233234 V 02 **Page**: 1 of 7

2023-01-16

DRINGENDER SICHERHEITSHINWEIS

FSCA Referenz: FSCA 745922 - HLS & PLS Set - potenziell beeinträchtigte Sterilbarriere

Betroffenes Produkt:

| REF Nr. | Artikelnr. | Produktbeschreibung |
|------------------|------------|----------------------|
| BE-PLS 2050 | 701068386 | PLS Set |
| BE-PLS 2051 | 701068389 | PLS Set Plus |
| BO-PLS 2051 | 701068390 | HIT Set PLS Plus |
| BE-PLS 2050 | 701076706 | PLS China |
| BE-HLS 7050 | 701069073 | HLS Set Advanced 7.0 |
| BE-HLS 5050 | 701069076 | HLS Set Advanced 5.0 |
| BO-HLS 7050 | 701069083 | HIT Set Advanced 7.0 |
| BO-HLS 5050 | 701069079 | HIT Set Advanced 5.0 |
| BEQ-HLS 7050-CA | 701069065 | HLS Set Advanced 7.0 |
| BEQ-HLS 5050-CA | 701069068 | HLS Set Advanced 5.0 |
| BEQ-HLS 7050 USA | 701069078 | HLS Set Advanced 7.0 |
| BEQ-HLS 5050 USA | 701069077 | HLS Set Advanced 5.0 |

Betroffene Lot-Nummern: Siehe Anhang I Liste der betroffenen Lots

Unique Device Identifier:

| REF Nr. | Artikelnr. | UDI |
|------------------|------------|----------------|
| BE-PLS 2050 | 701068386 | 04058863006635 |
| BE-PLS 2051 | 701068389 | 04058863006666 |
| BO-PLS 2051 | 701068390 | 04058863006673 |
| BE-PLS 2050 | 701076706 | 04058863304533 |
| BE-HLS 7050 | 701069073 | 04058863005744 |
| BE-HLS 5050 | 701069076 | 04058863078298 |
| BO-HLS 7050 | 701069083 | 04058863020082 |
| BO-HLS 5050 | 701069079 | 04058863078502 |
| BEQ-HLS 7050-CA | 701069065 | 04058863300238 |
| BEQ-HLS 5050-CA | 701069068 | 04058863304625 |
| BEQ-HLS 7050 USA | 701069078 | 04058863080383 |
| BEQ-HLS 5050 USA | 701069077 | 04058863076355 |

Sehr geehrte Kundin, sehr geehrter Kunde,

das HLS Set Advanced und das PLS Set sind für den Einsatz in einem extrakorporalen Kreislauf zur Lungenund/oder Herzkreislaufunterstützung bestimmt.

Maquet Cardiopulmonary GmbH (MCP) hat Mitteilung von einer zuständigen Behörde erhalten, in der die Konformität der oben genannten Produkte aufgrund von unzureichenden Verpackungstests in Zweifel gezogen wurde. Aufgrund dieser Nichtkonformität hat sich Maquet Cardiopulmonary GmbH (MCP) am 8. Dezember 2022 freiwillig dazu entschlossen, einen Auslieferstopp für die oben genannten Produkte zu verhängen.



DMS No.: 3233234 V 02 **Page:** 2 of 7

Nachfolgend sind mögliche Verpackungsmängel aufgeführt. Alle diese Nichtkonformitäten wurden bereits untersucht und korrigiert. Allerdings wird die Angemessenheit der Verpackungsverifizierung von der zuständigen Behörde in Zweifel gezogen.

Fehlerbild 1 (HLS+PLS): Beschädigung der Primärverpackung durch Fehler im Produktionsprozess

Im Rahmen der Integritätstests des Sterilbarrieresystems hat MCP einen Defekt (Risse) festgestellt, der durch eine fehlerhafte Installation der Sicherheitsplatte in der Intellipack Verpackungsschale während der Produktion verursacht wurde. Dieser Fehler kann die Integrität der Sterilbarriere der HLS/PLS-Sets beeinträchtigen.

Korrekturmaßnahme: Änderung des Produktionsprozesses und Einführung einer 100%-Kontrolle.

Diese Nichtkonformität wurde im September 2021 korrigiert.

Fehlerbild 2 (HLS): Schäden an der Sekundärverpackung, verursacht durch einen Fehler im Produktionsprozess in Kombination mit worstcase Transportbedingungen.

Beschädigung der Komponente Tyvek-Beutel für Schere und Notfall-Fülllinie. Die Kombination aus Produktionsprozessfehler und Transportstress kann zur Perforation der Sekundärverpackung führen.

Diese Nichtkonformität wurde im September 2021 korrigiert.

Korrekturmaßnahmen: Änderung des Verpackungsprozesses und Einführung einer 100%-Kontrolle.





Die in Zweifel gezogenen Tests wurden mit Proben unter Marktbedingungen wiederholt. Die Proben sind wie in der aktuellen Marktspezifikation beschrieben konditioniert; einzeln sterilisiert und transportkonditioniert gemäß ASTM D4169-22. Diese Tests bestätigen die Wirksamkeit der oben genannten Korrekturmaßnahmen und die Integrität der Sterilbarriere für die unter Marktbedingungen hergestellten Produkte. Diese Tests reichen jedoch nicht aus, um den endgültigen Beweis der Angemessenheit der Tests zu erbringen.

Um den endgültigen Nachweis der Unversehrtheit der Sterilbarriere unter den vorgeschriebenen Bedingungen zu erbringen, müssen diese Tests mit Proben durchgeführt werden, die den angenommenen worst-case Zustand der Sterilisationswirkung abdecken. Daher müssen die Proben doppelt sterilisiert werden, im Vergleich zu einfach sterilisiertem Material gemäß der aktuellen Marktspezifikation.

Zur Bewertung des Risikos der Nichtkonformitäten, unter Berücksichtigung der Ergebnisse der neu durchgeführten Verpackungstests, wurden Health-Hazard-Evaluations (HHE) durchgeführt. Das Ergebnis der HHEs zeigt, dass das Restrisiko, welches sich aus der Nichtkonformität ergibt, gemäß dem aktuellen Produktrisikomanagement vertretbar ist. Folglich ist die Risiko-Nutzen-Analyse aus dem Risikomanagementbericht weiterhin gültig und legt dar, dass der Nutzen das Risiko überwiegt.

DRINGENDER SICHERHEITSHINWEIS



DMS No.: 3233234 V 02 **Page:** 3 of 7

Die HHE dokumentierte als mögliche Risiken:

Die Exposition gegenüber einem unsterilen oder potenziell unsterilen Medizinprodukt oder eine Verzögerung des Verfahrens kann zu folgenden unmittelbaren und/oder langfristigen gesundheitlichen Folgen führen:

- Entzündung, Infektion, Sepsis,
- Ischämie
- Unannehmlichkeiten für den Anwender

Maquet Cardiopulmonary GmbH arbeitet mit aller gebotenen Dringlichkeit an der Fertigstellung der erforderlichen Tests auch im Falle einer Doppelsterilisation, um den schlimmsten Fall einer Sterilisationswirkung abzudecken. Diese Testergebnisse werden jedoch frühestens im April 2023 vorliegen. Danach werden wir erneut prüfen, ob weitere Maßnahmen zur Gewährleistung der Patientensicherheit ergriffen werden müssen. Auf der Grundlage der vorläufigen Testergebnisse unter Marktkonfiguration sind wir zuversichtlich, die Konformität der betroffenen Produkte zu bestätigen.

Daher können wir Ihnen zum jetzigen Zeitpunkt nur Geräte mit der oben beschriebenen Nichtkonformität liefern, dies gilt auch für neu produzierte Geräte.

Die früheren FSCAs 713001 (PLS), 656504(HLS) und 661861(HLS) sind von dieser FSCA nicht betroffen und die bereits festgelegten Maßnahmen bleiben unverändert bestehen.

Vom Benutzer zu ergreifende Maßnahmen:

Aufgrund einer möglichen Verzögerung von Ersatzprodukten:

Option 1:

- Senden Sie alle betroffenen Produkte in Ihrem Lager zu Ihrem örtlichen Getinge-Vertreter zurück.
- Im Falle einer Rückgabe der betroffenen Produkte wenden Sie sich bitte an Ihre lokale Getinge-Vertretung, um eine Gutschrift zu erhalten.
- Wenn ein Produkt bereits in Gebrauch ist, sollte es weiterhin verwendet werden.

Option 2:

- Führen Sie eine Sichtprüfung der Primärverpackung durch und achten Sie auf sichtbare Spannungsspuren oder Schäden an der Verpackung. Bei sichtbaren Spannungsspuren in der Verpackung darf das Produkt nicht verwendet werden und ist gegen Ersatz oder Gutschrift zurückzusenden.
- Die Verwendung von unsterilen oder defekten Geräten kann zu einer Infektion des Patienten, des Anwenders und von Dritten führen.
 - Verwenden Sie das Gerät nur, wenn es steril ist.
 - Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn es oder die Sterilverpackung beschädigt ist.
 - Beachten Sie das Haltbarkeitsdatum auf der Verpackung.
 - Bei der Handhabung stets strenge Asepsis beachten.
- Das Stapeln des Produkts in seiner Primärverpackung kann die Sterilbarriere beschädigen.
 - Stapeln Sie keine Sets in der Primärverpackung übereinander.
- Bitte melden Sie Ihrem Getinge-Vertreter alle unerwünschten Ereignisse, z.B. Infektionen, die möglicherweise mit den betroffenen Produkten zusammenhängen.

DRINGENDER SICHERHEITSHINWEIS



DMS No.: 3233234 V 02 Page: 4 of 7

> Unabhängig von der Entscheidung, die Sie treffen (Option 1 oder 2), füllen Sie bitte das beiliegende Kundenantwortformular aus, unterschreiben Sie es und senden Sie es an Ihre Getinge-Vertretung zurück.

Beigefügte Dokumente:

- Kundenantwortformular
- Anhang I Liste der betroffenen Lots

Übermittlung der Sicherheitsmitteilung

- Diese Mitteilung muss an alle Personen innerhalb Ihrer Organisation weitergeleitet werden, die davon Kenntnis haben müssen, oder an jede Organisation, in der die potenziell betroffenen Geräte möglicherweise weiter vertrieben wurden.
- Bitte überwachen Sie die Zustellung des Hinweises und die daraus resultierenden Maßnahmen für einen angemessenen Zeitraum, um die Wirksamkeit der Korrekturmaßnahmen sicherzustellen.

Wir entschuldigen uns aufrichtig für etwaige Unannehmlichkeiten, die Ihnen dadurch entstehen, und werden unser Möglichstes tun, um diese Maßnahme so schnell wie möglich zu vollziehen. Wie erforderlich, haben wir diese Benachrichtigung an die erforderlichen Aufsichtsbehörden weitergeleitet.

Sollten Sie Fragen haben oder zusätzliche Informationen benötigen, wenden Sie sich bitte an Ihren örtlichen Getinge-Vertreter.

Mit freundlichen Grüßen.

Geschäftsführer

Signature: Dieter Engel

Electronically signed by: Dieter Engel Reason: I approve this document. Date: Jan 16, 2023 13:46 GMT+1

Email: dieter.engel@getinge.com

Verantwortliche Person für die Einhaltung

der Rechtsvorschriften (PRRC)

Signature: Timur Güvercinci

Electronically signed by: Timur

Güvercincally signed by: Tillidi Güvercinci Reason: I approve this document. Date: Jan 19, 2023 10:14 GMT+1

Email: timur.guevercinci@getinge.com

Kontaktinformationen des Herstellers

Maguet Cardiopulmonary GmbH Kehler Str. 31 76437 Rastatt **GERMANY**

Phone: +49 7222 932 - 0 Email: FSCA.cp@getinge.com



DMS No.: 3233234 V 02 **Page**: 5 of 7

KUNDENANTWORTFORMULAR

FSCA Referenz: FSCA 745922 - HLS & PLS Set - potenziell beeinträchtigte Sterilbarriere

Betroffenes Produkt:

| REF Nr. | Artikelnr. | Produktbeschreibung |
|------------------|------------|----------------------|
| BE-PLS 2050 | 701068386 | PLS Set |
| BE-PLS 2051 | 701068389 | PLS Set Plus |
| BO-PLS 2051 | 701068390 | HIT Set PLS Plus |
| BE-PLS 2050 | 701076706 | PLS China |
| BE-HLS 7050 | 701069073 | HLS Set Advanced 7.0 |
| BE-HLS 5050 | 701069076 | HLS Set Advanced 5.0 |
| BO-HLS 7050 | 701069083 | HIT Set Advanced 7.0 |
| BO-HLS 5050 | 701069079 | HIT Set Advanced 5.0 |
| BEQ-HLS 7050-CA | 701069065 | HLS Set Advanced 7.0 |
| BEQ-HLS 5050-CA | 701069068 | HLS Set Advanced 5.0 |
| BEQ-HLS 7050 USA | 701069078 | HLS Set Advanced 7.0 |
| BEQ-HLS 5050 USA | 701069077 | HLS Set Advanced 5.0 |

Betroffene Lot-Nummern: Siehe Anhang I Liste der betroffenen Lots

| | | or | | |
|--|--|----|--|--|
| | | | | |

| ☐ Ich habe diesen Sicherheitshinweis für die oben genannten betroffenen Produkte gelesen und verstanden. |
|--|
| $\ \square$ Ich bestätige, dass ich diesen Sicherheitshinweis an das betroffene Personal verteilt habe. |
| Wählen Sie mindestens eine (1) zutreffende Option aus: |
| ☐ Alle betroffenen Produkte wurden aufgebraucht. |

☐ Option 2: Die Produkte werden unter Beachtung der Gebrauchsanweisung verwendet.

☐ Option 1: Die folgenden betroffenen Produkte werden zur Gutschrift an Sie zurückgegeben.

| KEF | Artikeinummer | beschreibung | Lot-Nummer | Anzani |
|-----|---------------|--------------|------------|--------|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

DRINGENDER SICHERHEITSHINWEIS



DMS No.: 3233234 V 02 **Page**: 6 of 7

| Ihre Kommentare: | |
|------------------|---|
| | |
| | |
| Land | Krankenhaus/Klinik (vollständige Adresse) |
| | |
| Datum | Name (Funktion) |
| | Unterschrift |

Bitte senden Sie das ausgefüllte Formular per E-Mail an Ihren lokalen Getinge-Vertreter zurück.

DMS No.: 3233234 V 02 **Page**: 7 of 7

Anhang I Liste der betroffenen Lots

Der Anhang I, Liste der betroffenen Lots, gilt als ergänzende Anlage zur 745922 Sicherheitsmitteilung.

Nachfolgend sind alle Produktchargen aufgelistet, die betroffen sind und vertrieben wurden.

Tabelle 1 allgemeine Übersicht

| REF | Artikel | Batch range |
|------------------|-----------|--------------------------|
| BE-PLS 2050 | 701068386 | Alle Lots sind betroffen |
| BE-PLS 2051 | 701068389 | Alle Lots sind betroffen |
| BO-PLS 2051 | 701068390 | Alle Lots sind betroffen |
| BE-PLS 2050 | 701076706 | Alle Lots sind betroffen |
| BE-HLS 7050 | 701069073 | Alle Lots sind betroffen |
| BE-HLS 5050 | 701069076 | Alle Lots sind betroffen |
| BO-HLS 7050 | 701069083 | Alle Lots sind betroffen |
| BO-HLS 5050 | 701069079 | Alle Lots sind betroffen |
| BEQ-HLS 7050-CA | 701069065 | Alle Lots sind betroffen |
| BEQ-HLS 5050-CA | 701069068 | Alle Lots sind betroffen |
| BEQ-HLS 7050 USA | 701069078 | Alle Lots sind betroffen |
| BEQ-HLS 5050 USA | 701069077 | Alle Lots sind betroffen |