



KUNDE
STRASSE

Field Safety Corrective Action

PLZ ORT
LAND

2023-04-28

PRODUKTRÜCKRUF

Umgehende Beachtung erforderlich

Handelsbezeichnung des betroffenen Produktes: Medistrip - Venenstripper
Art der Aktivität: Sicherheitskorrekturmaßnahme im Feld
Artikelnummer / Charge:

REF	LOT
01.3200	001230, 001230B, 002168, 002168B, 003103, 003103B, 00556, 010101, 80726, 81018, 81018B, 811400, 81199, 901181, 904169, 905157, 907214, 910110, 911141, 91252, 91252B

Information zu den betroffenen Produkten

Neuromedex GmbH veröffentlicht hiermit einen freiwilligen Produktrückruf zu den oben genannten Produkten. Die Produkte wurden sowohl von Neuromedex GmbH als auch von Dispomedica GmbH vertrieben.

Beschreibung des Problems:

In sehr seltenen Einzelfällen kann es bei der Verwendung des Produktes zum Auseinanderbrechen der 9mm oder 12mm Olive in zwei Teile kommen.

Es wurden zwar keine schwerwiegenden Patientenschäden in Verbindung mit diesem Produktversagen beobachtet, gleichwohl ist die sichere Anwendung nicht immer gewährleistet. Sollte die Olive beim Strippen der Varize auseinanderbrechen, so muss die Olive mittels einer zusätzlichen oder erweiterten Inzision geborgen werden. Die Prozedur muss dann ggf. von dieser Inzision aus weitergeführt werden – sofern die Varize vorher nicht vollständig gestrippt worden ist.

Unseren Aufzeichnungen zufolge haben Sie Produkte erhalten, auf die sich dieser Rückruf bezieht. Dieser Produktrückruf bezieht sich nur auf die oben angegebenen Chargen.

Mit freundlichen Grüßen

Neuromedex GmbH
Marco Geyer
Geschäftsführer

NEUROMEDEX®

Neuromedex GmbH
Vierenkamp 15
22453 Hamburg | Germany

phone +49 (0)40 696 564 100
fax +49 (0)40 696 564 200
web www.neuromedex.com

Hamburger Volksbank eG
IBAN DE04 2019 0003 0019 5623 06
BIC GENODEF1HH2

VAT-ID: DE 118647409
Trade Register
HRB 19038

Management Board
Marco Geyer
Markus Drewes



HINWEISE ZUR DURCHFÜHRUNG DER KORREKTURMASSNAHME

Maßnahmen auf Seiten unserer Endanwender-Kunden:

Unseren Unterlagen zufolge hat Ihre Institution ein oder mehrere Produkte der betroffenen Artikel- / Chargenkombination erhalten, die in diesem Sicherheitshinweis aufgeführt sind. Bitte leiten Sie diese Mitteilung an alle Personen in Ihrer Organisation weiter, die hiervon Kenntnis nehmen müssen. Bitte berücksichtigen Sie bei der Weiterleitung dieser Mitteilung Ärzte, Risikomanager aber auch Lieferketten, Verteilzentren usw.

Wir bitten Sie, die folgende Aktivitäten unverzüglich und vorrangig einzuleiten:

- Identifizieren Sie bitte die betroffenen Produkte, sperren diese zur Verwendung und geben Sie die Ware zurück.
- Verwenden Sie die betroffenen Produkte nicht mehr.
- Bestätigen Sie den Erhalt dieser Informationen und das Durchführen der Maßnahmen durch Ausfüllen des beigefügten Bestätigungsformulars und senden Sie dieses umgehend unter den angegebenen Kontaktdaten an Neuromedex GmbH zurück.

Für retournierte Ware erhalten Sie selbstverständlich eine Gutschrift.

Für die Ihnen entstandenen Unannehmlichkeiten bitten wir um Entschuldigung. Für Rückfragen zur Abwicklung des Rückrufs stehen wir Ihnen telefonisch gerne unter der Rufnummer +49 (0) 40 696 564 101 zur Verfügung und bedanken uns für Ihr Verständnis und Ihre Unterstützung im Voraus.

Bitte bestätigen Sie uns, dass Sie die oben beschriebene Maßnahme im Feld durchgeführt haben. Nach Durchführung der Maßnahme senden Sie bitte das ausgefüllt Kenntnisnahme-Formular (siehe Seite 3) an unsere Vertriebsabteilung zurück.

Maßnahmen auf Seiten unserer Handelskunden:

Unseren Unterlagen zufolge haben Sie ein oder mehrere Produkte der betroffenen Artikel- / Chargenkombination erhalten, die in diesem Sicherheitshinweis aufgeführt sind. Bitte leiten Sie diese Mitteilung an alle Personen in Ihrer Organisation weiter, die hiervon Kenntnis nehmen müssen. Bitte leiten Sie diese Mitteilung auch an alle Kunden weiter, die Produkte erhalten haben, die in dieser Sicherheitskorrekturmaßnahme aufgeführt sind.

Wir bitten Sie, die folgende Aktivitäten unverzüglich und vorrangig einzuleiten:

- Identifizieren Sie bitte die betroffenen Produkte, sperren diese zur Verwendung und geben Sie die Ware zurück.
- Verwenden Sie die betroffenen Produkte nicht mehr.
- Bestätigen Sie den Erhalt dieser Informationen und das Durchführen der Maßnahmen durch Ausfüllen des beigefügten Bestätigungsformulars und senden Sie dieses umgehend unter den angegebenen Kontaktdaten an Neuromedex GmbH zurück.

Für retournierte Ware erhalten Sie selbstverständlich eine Gutschrift.

Für die Ihnen entstandenen Unannehmlichkeiten bitten wir um Entschuldigung. Für Rückfragen zur Abwicklung des Rückrufs stehen wir Ihnen telefonisch gerne unter der Rufnummer +49 (0) 40 696 564 101 zur Verfügung und bedanken uns für Ihr Verständnis und Ihre Unterstützung im Voraus.

Bitte bestätigen Sie uns, dass Sie die oben beschriebene Maßnahme im Feld durchgeführt haben. Nach Durchführung der Maßnahme senden Sie bitte das ausgefüllt Kenntnisnahme-Formular (siehe Seite 3) an unsere Vertriebsabteilung zurück.

Ansprechpartner:

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

Kontaktperson: Stephanie Göger

Tel.: +49 (0) 40 696 564 101

Fax: +49 (0) 40 696 564 200

Mail: contact@neuromedex.com

Die Qualitätspolitik unseres Hauses ist darauf ausgerichtet, durch eine hervorragende Qualität unserer Produkte eine hohe Kundenzufriedenheit und damit langfristige, stabile Beziehungen zwischen unserem Hause und seiner Kundschaft sicher zu stellen. Wir möchten uns daher ausdrücklich für alle Störungen entschuldigen, die dieser Produktrückruf verursacht.



SICHERHEITSKORREKTURMASSNAHME

Bestätigungs-Formular / Rückantwort

Handelsbezeichnung des betroffenen Produktes: Medistrip - Venenstripper
Art der Aktivität: Sicherheitskorrekturmaßnahmen im Feld / Produktrückruf
Artikelnummer / Charge: **REF** 01.3200 **LOT** 001230, 001230B, 002168, 002168B, 003103, 003103B, 00556, 010101, 80726, 81018, 81018B, 811400, 81199, 901181, 904169, 905157, 907214, 910110, 911141, 91252, 91252B

Senden Sie das ausgefüllte Formular bitte umgehend an uns zurück:

Fax: +49 (0) 40 696 564 200

Mail: contact@neuromedex.com

Name der Einrichtung (z.B. Händler, Krankenhaus, Praxis):				
Anschrift der Einrichtung:				
Durchgeführte Maßnahmen:				
Wir bestätigen hiermit den Erhalt dieser Sicherheitskorrekturmaßnahme im Feld. Wir haben diese zur Kenntnis genommen, verstanden und an alle Personen / Einrichtungen weitergeleitet, die von dieser Maßnahme betroffen sind. Wir haben unseren Lagerbestand bezüglich der betroffenen Artikel überprüft. In der u.a. Produktliste haben wir eine Bilanz der Verbräuche bzw. der gesperrten Produkte (Rücksendung) aufgeführt. Wir bestätigen weiterhin, dass wir nach der Rücksendung der Produkte keine weiteren Produkte dieser Chargen mehr im Bestand haben.				
Produktliste:				
REF	LOT	gelieferte Menge:	gesperrte Menge:	verbrauchte Menge:
Formular ausgefüllt durch:				
.....
Datum	Unterschrift		Name in Druckschrift	
Stempel				