

23 novembre 2023

URGENT : AVIS DE SÉCURITÉ – PI-23-4912

Kits d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission®

Référence produit : consulter le Tableau 1 **Numéros de lot :** Consulter le site www.bd.com/PI-23-4912

Type d'action : retrait de produits

À l'attention du/des : personnel clinique, gestionnaires de risques, gestionnaires des achats

Ce courrier contient des informations importantes qui nécessitent votre attention **immédiate**.

Chère cliente, cher client,

Vous avez peut-être reçu une notification produit de la part de BD en février 2023 (RÉF. de la notification produit : PI-22-4477) et en avril 2023 (RÉF. de la notification produit : PI-23-4640) concernant l'utilisation de certains numéros de lot de **kits d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission®**.

BD émet aujourd'hui une mise à jour de ces notifications et effectue une action corrective de sécurité pour retirer certains lots spécifiques de **kits d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission®**. BD dispose d'un outil en ligne pour permettre l'identification des numéros de lots concernés. Il est disponible à l'adresse suivante : www.bd.com/PI-23-4912.

D'après nos dossiers, votre établissement a reçu le produit concerné répertorié dans le Tableau 1. Ce produit a été distribué par BD entre le 11 février 2021 et le 29 septembre 2023.

Numéro d'enregistrement unique (SRN) du fabricant : US-MF-000017556

Référence produit (RÉF)	IUD-DI	Nom du produit
1410MSK	00801741142543	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (14 G x 10 CM)
1416MSK	00801741142550	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (14 G x 16 CM)
1610MSK	00801741142567	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (16 G x 10 CM)
1616MSK	00801741142574	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (16 G x 16 CM)
1810MSK	00801741097058	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (18 G x 10 CM)
1816MSK	00801741097065	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (18 G x 16 CM)
1820MSK	00801741097072	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (18 G x 20 CM)
1825MSK	00801741142581	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (18 G x 25 CM)
2010MSK	00801741097089	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (20 G x 10 CM)
2016MSK	00801741097096	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (20 G x 16 CM)
2020MSK	00801741097102	Kit d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission® (20 G x 20 CM)

Tableau 1 : produit concerné

Ce retrait de produits se limite aux références produits indiquées dans le Tableau 1. L'Annexe 1 indique l'emplacement de la référence produit et du numéro de lot.



Description du problème

BD a reçu des réclamations concernant ce produit et le décalage entre l'aiguille coaxiale et l'aiguille présente dans les dispositifs de kit Mission. D'après l'événement signalé, le diamètre interne de la canule coaxiale peut être plus petit ou plus grand que le diamètre externe de l'aiguille à biopsie, et la longueur de la canule peut dépasser la longueur indiquée sur l'étiquette. En conséquence, l'aiguille de biopsie risque de ne pas s'insérer correctement dans la canule coaxiale et empêcher ainsi l'entrée en contact avec les tissus cibles.

Risque clinique

Si des canules coaxiales défectueuses sont utilisées pour les biopsies, un dispositif supplémentaire peut se révéler nécessaire, ce qui prolonge la procédure et les soins généraux au patient, et l'acquisition d'un échantillon peut s'avérer insuffisante et nécessiter une nouvelle procédure. Les patients peuvent ressentir une gêne ou souffrir de lésions tissulaires en raison de la nécessité d'obtenir un nouvel accès. Il est peu probable que les conséquences sanitaires engagent le pronostic vital et que les prestataires doivent alors appliquer le protocole de soins standard pour le traitement des patients. Cependant, comme dans le cadre de toute biopsie percutanée à l'aiguille, des complications procédurales peuvent survenir, y compris de rares probabilités d'hémorragies majeures et de décès.

À ce jour, un seul événement indésirable associé à cet événement nous a été signalé et fait actuellement l'objet d'une enquête.

Conseils aux utilisateurs cliniques

Les établissements de santé et les prestataires de soins doivent cesser d'utiliser le produit concerné et le mettre au rebut.

Mesures prises par BD

BD a mené une enquête sur ce problème et des mesures ont été prises, notamment une inspection à 100 % de ces produits, afin d'éviter que ce problème se reproduise.

Mesures à prendre par les clients

- Cessez d'utiliser les **kits d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission®** concernés et non utilisés.
- Identifiez et isolez tous les **kits d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission®** concernés et non utilisés.
 - Notez les numéros de lot, puis détruisez tous les produits concernés non utilisés.
- Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse client **même si vous n'avez plus aucun des produits concernés en stock dans votre établissement, au plus tard le 11 décembre 2023.**
- Diffusez le présent avis à toutes les personnes qui doivent en avoir connaissance au sein de votre établissement et à tous les établissements auxquels les produits éventuellement concernés ont été transférés.
- Si vous rencontrez des problèmes, veuillez envoyer une réclamation selon la procédure habituelle.

Mesures à prendre par les distributeurs :

- Cessez de distribuer ces produits.
- Identifiez, isolez, notez les numéros de lot concernés puis détruisez tous les **kits d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission®** concernés et non utilisés.
- Identifiez les établissements auxquels vous avez distribué les produits concernés et informez-les immédiatement du présent avis.
 - Demandez à vos clients de remplir le formulaire de réponse client et de le renvoyer à votre établissement à des fins de rapprochement au plus tard le **11 décembre 2023**.
- Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse client après avoir terminé vos activités de rapprochement.
- Si vous rencontrez des problèmes, veuillez envoyer une réclamation selon la procédure habituelle.

	Utilisateur final ayant le produit concerné en stock	Utilisateur final sans aucun produit concerné en stock	Où envoyer le formulaire rempli
Acheté directement auprès de BD.	Remplissez le formulaire en entier. À sa réception, BD traitera la réponse et vous obtiendrez des produits de remplacement (si disponibles) ou un avoir pour chaque produit non utilisé.	Remplissez le formulaire et cochez la case indiquant « pas de produit concerné en stock ».	BDRegAffairs_GSA@bd.com
Acheté auprès d'un distributeur ou d'un tiers.	Renseignez tous les champs du formulaire et contactez votre distributeur pour demander des produits de remplacement (si disponibles) ou un avoir.	Remplissez le formulaire et cochez la case indiquant « pas de produit concerné en stock ».	Renvoyez le formulaire à votre distributeur.

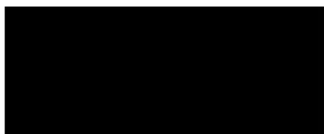
Interlocuteur à contacter

Pour toute question concernant cet avis, veuillez contacter votre représentant BD local ou la filiale BD locale.

Nous confirmons que les organismes de réglementation compétents ont été informés de ces actions.

BD s'engage à faire progresser le monde de la santé. Nos principaux objectifs sont de garantir la sécurité des patients et des utilisateurs et de vous fournir des produits de qualité. Nous vous prions de bien vouloir nous excuser pour les désagréments occasionnés par cette situation. BD vous remercie d'avance pour votre aide dans la résolution aussi rapide et efficace que possible de ce problème.

Cordialement,



Lorna Darrock
Directrice adjointe, Qualité post-commercialisation
Qualité EMEA

Formulaire de réponse client – PI-23-4912

Kits d'instruments de biopsie au trocart jetables Bard® Mission®

Référence produit : consulter le Tableau 1 Numéros de lot : Consulter le site www.bd.com/PI-23-4912

À renvoyer à l'adresse suivante BDRegAffairs_GSA@bd.com dès que possible ou **au plus tard le 11 décembre 2023.**

- Je confirme que cet avis de sécurité a été lu et compris et que toutes les mesures recommandées ont été mises en place.

Cochez la case appropriée ci-dessous

Nous n'avons dans notre établissement aucune unité du produit concerné*. Le produit concerné a été utilisé.

Sauf indication contraire, tous les produits non mis à disposition en vue de leur destruction seront considérés comme ayant été éliminés dans vos locaux et donc physiquement indisponibles.

OU

Nous avons en notre possession des unités du produit concerné* et je confirme que les unités du produit en question ont été détruites. (Veuillez remplir le tableau ci-dessous en indiquant le numéro de lot et la quantité détruite. Le produit de remplacement ne sera envoyé que si ce formulaire est rempli et renvoyé. En l'absence de stock pour vous réapprovisionner, BD émettra un avoir).

Référence produit (RÉF)	Numéro de lot	Quantité détruite (dispositifs)

Référence produit (RÉF)	Numéro de lot	Quantité détruite (dispositifs)

* Consulter le site www.bd.com/PI-23-4912 ou BD peut fournir une liste complète des numéros de lots concernés sur demande

Nom du compte/de l'établissement :	
Référence client :	Service (le cas échéant) :
Adresse :	
Code postal :	Ville :
Nom de l'interlocuteur :	Intitulé du poste :
Numéro de téléphone :	Adresse électronique :
Nom de votre fournisseur pour ce produit : (si ce n'est pas directement BD*)	
Signature :	Date :

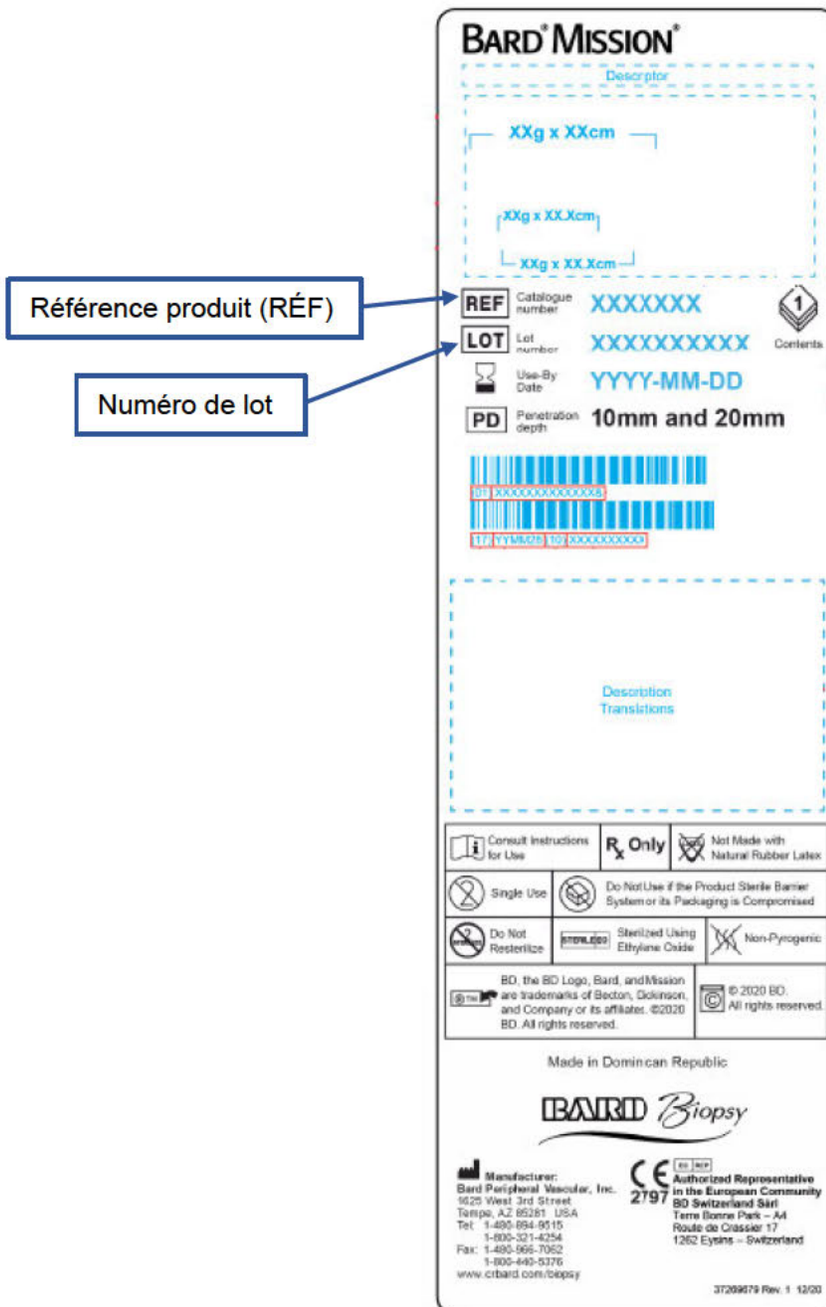
*Ce formulaire doit être renvoyé à BD pour que cette action puisse être considérée comme clôturée pour votre compte. *Si vous avez reçu cet avis de sécurité par l'intermédiaire d'un distributeur ou d'un tiers, veuillez renvoyer le formulaire rempli à cet organisme à des fins de rapprochement.*

Annexe 1 – emplacement de la référence produit/du numéro de lot sur l'étiquette de la boîte

(représentatif)

BD dispose d'un outil en ligne pour permettre l'identification des numéros de lots concernés. Il est disponible à l'adresse suivante :

www.bd.com/PI-23-4912.



The diagram shows a representative box label for Bard Mission. Two callout boxes point to specific fields: 'Référence produit (RÉF)' points to the 'REF' field, and 'Numéro de lot' points to the 'LOT' field.

REF Catalogue number XXXXXXXX

LOT Lot number XXXXXXXXXXXX

Use-By Date YYYY-MM-DD

PD Penetration depth 10mm and 20mm

Barcode information:
 03 XXXXXXXXXXXXXXX
 101 01010101 101 XXXXXXXXXXXXXXX

Labels on the box:
 - Consult Instructions for Use
 - Rx Only
 - Not Made with Natural Rubber Latex
 - Single Use
 - Do Not Use if the Product Sterile Barrier System or its Packaging is Compromised
 - Do Not Resterilize
 - Sterilized Using Ethylene Oxide
 - Non-Pyrogenic
 - Made in Dominican Republic
 - Bard Biopsy
 - Manufacturer: Bard Peripheral Vascular, Inc. 1625 West 3rd Street Tempe, AZ 85281 USA
 - Authorized Representative in the European Community: BD Switzerland Sàrl, Terre Bonne Park – A4, Route de Crassier 17, 1262 Eysins – Switzerland
 - 3720979 Rev. 1 12/20



12th April 2023

PRODUCT NOTIFICATION – PI-23-4640

Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit

REF: See Table 1 Lot Numbers: See Table 1

Type of Action: Product Removal

For the Attention of: Medical Director, Risk Manager, Medical Device Safety Officer, Lab Manager, Clinical Engineering.

Dear customer,

BD is issuing this product notification to remove specific lots of **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**. According to our distribution records your organisation may have received the impacted product in Table 1. Product was distributed between August 2022 and September 2022.

Manufacturer’s SRN: US-MF-000017556

Product Code (REF)	Lot Number	Expiry Date	UDI
2016MSK (20G x 16CM)	0001458844	28 Feb 2025	(01)00801741097096(17)250228(10)0001458844

Table 1: Impacted product

This product removal is limited to the product code and lot numbers listed in Table 1. No other product codes or lot numbers are affected.

Description of the Problem

BD has received complaints regarding mismatch between the coaxial and the needle in Mission Kit devices, where the coaxial cannula internal diameter and length exceed the external diameter and length of the biopsy needle, prohibiting the biopsy needle from properly fitting into the coaxial cannula and accessing the target tissue.

Potential Risk

If these cannulas are used to perform biopsies, there may be the need to obtain an additional device, the procedure and overall patient care may be prolonged, and there may be insufficient sample acquisition requiring a repeat procedure. Patients may experience tissue injury and discomfort due to need to obtain new access. Providers can mitigate these risks by verifying that the biopsy needle properly fits the coaxial cannula prior to initiating the procedure.

If complications are encountered while using these products, the health consequences are expected to be non-life threatening and providers should apply the standard of care for patient treatment. In the



case of a failed biopsy procedure, any repeat procedures should be performed using a different, clinically appropriate product.

Actions taken by BD

BD is investigating and will implement appropriate measures to prevent recurrence of this product issue.

Customer Actions:

- Cease use of any unused affected **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**.
- Identify and quarantine all unused affected **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**.
- Make a note of the lot number and destroy all unused affected units.
- Complete and return the Customer Response Form **even if you no longer have any inventory remaining in your facility by 28th April 2023**.
- Circulate this notice to all those who need to be aware within your organization or to any organization where the potentially affected products have been transferred.
- If you experience any issues with **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**, please report as a complaint as per your normal process.

Distributor Actions:

- Cease distribution.
- Identify, quarantine, making a note of the lot number then destroy all unused affected **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**.
- Identify the facilities where you have distributed affected product and notify them immediately of this notice.
 - Have your customers complete and return the Customer Response form to your organisation for reconciliation purposes by **28th April 2023**.
- Complete and return the Customer Response Form following completion of your reconciliation activities.
- If you experience any issues with **Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit**, please report as a complaint as per your normal process.

	End User with Inventory	End User with ZERO inventory	Where to send completed form
Purchased directly from BD	Complete the form in its entirety. Upon receipt, BD will process the response, and you will receive replacements for unused product	Complete form and check the box indicating “no inventory”	<<insert BD email address>>
Purchased from a distributor/3rd party	Complete all fields on the form and contact your distributor to arrange for replacements as available or credit.	Complete form and check the box indicating “no inventory”	Return the form to your distributor



BD Switzerland Sàrl
Terre Bonne Park – A4
Route de Crassier 17
1262 Eysins – Switzerland
Tél: +41 21 556 30 00
Fax: +41 21 556 30 99
www.BD.com

Contact Reference Person

If you have any questions about this, please contact your local BD representative or the local BD office on <<insert telephone details here>> or e-mail <<insert contact email address here>>.

BD is committed to advancing the world of health. Our primary objectives are patient safety and user safety and providing you with quality products. We apologise for the inconvenience this situation may cause you and thank you in advance for helping BD to resolve this matter as quickly and effectively as possible.

Sincerely,



Lorna Darrock
Associate Director, Post Market Quality
EMEA Quality



Customer Response Form - PI-23-4640

Bard® Mission™ Disposable Core Biopsy Instrument Kit

REF: See Table 1 Lot Numbers: See Table 1

Return to <<insert fax/email address here>> as soon as possible or **no later than the 28th April 2023**

- I confirm this notice has been read, understood and that all recommended actions have been implemented as required.

Tick the appropriate box below

We do not have any of the affected product as listed in **Table 1** in our facility. Affected product has been used.

All product that is not available for destruction will be considered as dispositioned at your location and therefore physically unavailable unless otherwise specified.

OR

We have the following units of the affected product as listed in **Table 1** in our possession and I confirm that the units have been destroyed (*Please complete the table below with the lot number and the number of units destroyed. Replacement product will only be sent on completion and return of this form.*)

REF:	Lot Number/s:	Units destroyed/returned (insert quantity below)

Account/Organisation Name:	
Department (if applicable):	
Address:	
Postcode:	City:
Contact Name:	
Job Title:	
Contact Telephone Number:	Contact E-mail Address:
Name of your supplier for this product (if not direct from BD)	
Signature:	Date:

This form must be returned to BD before this action can be considered closed for your account.

**If you were forwarded this Product notification via a distributor/3rd party, please return your completed form to that organisation for reconciliation purposes.*

23 février 2023

NOTIFICATION PRODUIT – PI-22-4477

Kit d'instruments de biopsie tissulaire jetable Bard® Mission®

RÉF. : voir le Tableau 1 Numéros de lot : voir le Tableau 1

Type d'action : retrait de produits

À l'attention des personnes suivantes : Directeur médical, gestionnaire des risques, responsable de la sécurité des dispositifs médicaux, responsable de laboratoire, ingénierie clinique.

Chère cliente, cher client,

BD émet la présente notification produit concernant le retrait de lots spécifiques de **kits d'instruments de biopsie tissulaire jetable Bard® Mission®**. D'après nos dossiers, votre établissement a reçu le produit concerné répertorié dans le Tableau 1. Ce produit a été distribué par BD entre mars 2022 et juin 2022.

Numéro d'enregistrement unique (SRN) du fabricant : US-MF-000017556

Référence produit (RÉF)	Numéro de lot	Date limite d'utilisation	UDI
1610MSK (16G x 10cm)	0001445630	28/11/2024	(01)00801741142567(17)241128(10)0001445630
	0001449980	28/12/2024	(01)00801741142567(17)241228(10)0001449980
1816MSK (18G x 16cm)	0001448120	28/12/2024	(01)00801741097065(17)241228(10)0001448120
	0001448121	28/12/2024	(01)00801741097065(17)241228(10)0001448121
	0001450413	28/12/2024	(01)00801741097065(17)241228(10)0001450413
	0001451075	28/01/2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451075
	0001451076	28/01/2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451076
	0001451621	28/01/2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451621
	0001451622	28/01/2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451622
	0001451625	28/01/2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001451625
	0001453517	28/01/2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001453517
	0001454295	28/01/2025	(01)00801741097065(17)250128(10)0001454295
0001457030	28/02/2025	(01)00801741097065(17)250228(10)0001457030	

Tableau 1 : Produits concernés

Ce retrait de produits se limite aux numéros de lot indiqués dans le Tableau 1. Aucun autre numéro de lot n'est concerné.

Description du problème

BD a reçu des réclamations concernant le décalage entre l'aiguille coaxiale et l'aiguille présente dans les dispositifs Mission Kit, le diamètre externe de l'instrument de biopsie étant supérieur au diamètre interne de l'aiguille coaxiale.

Risque potentiel

Il est très probable que l'incompatibilité des dispositifs due au fait que le diamètre externe de l'instrument de biopsie est supérieur au diamètre interne de l'aiguille coaxiale n'entraîne aucune implication côté patient ou ne cause qu'un retard de procédure cliniquement insignifiant. Si l'aiguille coaxiale a été déployée en dépit de l'incompatibilité, des événements indésirables inhabituels tels que la rupture de l'extrémité de l'aiguille peuvent se produire, auquel cas un dispositif supplémentaire serait nécessaire. En l'absence immédiate d'un dispositif compatible, la procédure peut devoir être réitérée, ce qui entraînerait une blessure mineure provoquée par une nouvelle piqûre d'aiguille et les soins pourraient être prolongés.

Mesures prises par BD

BD a enquêté et a identifié les articles/lots non conformes énumérés dans le Tableau 1 qui comportent ce problème. BD est en train de mettre en place des mesures pour éviter que ce problème ne se reproduise.

Mesures à prendre par les clients :

- Cessez d'utiliser les kits d'instruments de biopsie tissulaire jetables Bard® Mission® non utilisés et alloués.
- Identifiez et isolez tous les kits d'instruments de biopsie tissulaire jetables Bard® Mission® non utilisés et alloués.
- Notez les numéros de lot, puis détruisez tous les dispositifs inutilisés concernés.
- Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse client **même si vous n'avez plus aucun des produits concernés en stock dans votre établissement, au plus tard le 17 mars 2023.**
- Diffusez le présent avis à toutes les personnes qui doivent en avoir connaissance au sein de votre établissement et à tous les établissements auxquels les dispositifs éventuellement concernés ont été transférés.
- Si vous rencontrez des problèmes avec les kits d'instruments de biopsie tissulaire jetables Bard® Mission®, veuillez envoyer une réclamation selon la procédure habituelle.

Mesures à prendre par les distributeurs :

- Cessez de distribuer ces produits.
- Identifiez, isolez et notez les numéros de lot de tous les kits d'instruments de biopsie tissulaire jetables Bard® Mission® inutilisés concernés, puis détruisez-les.
- Identifiez les établissements auxquels vous avez distribué les produits concernés et informez-les immédiatement du présent avis. Demandez à vos clients de remplir le formulaire de réponse client et de le renvoyer à votre société à des fins de rapprochement au plus tard le **17 mars 2023.**
- Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse client après avoir terminé vos activités de rapprochement.
- Si vous rencontrez des problèmes avec les kits d'instruments de biopsie tissulaire jetables Bard® Mission®, veuillez envoyer une réclamation selon la procédure habituelle.

	Utilisateur final ayant des produits concernés en stock	Utilisateur final sans aucun des produits concernés en stock	Où envoyer le formulaire rempli
Achetés directement auprès de BD.	Remplissez entièrement le formulaire. À sa réception, BD traitera la réponse et vous recevrez un avoir pour les dispositifs non utilisés.	Remplissez le formulaire et cochez la case indiquant « pas de produits concernés en stock ».	BDRegAffairs_GSA@bd.com
Achetés auprès d'un distributeur ou d'un tiers.	Renseignez tous les champs du formulaire et contactez votre distributeur pour réaliser un avoir.	Remplissez le formulaire et cochez la case indiquant « pas de produits concernés en stock ».	Renvoyez le formulaire à votre distributeur.

Référent à contacter

Pour toute question concernant cet avis, veuillez contacter votre représentant BD local ou la filiale BD locale.

BD s'engage à faire progresser le monde de la santé. Nos principaux objectifs sont de garantir la sécurité des patients et des utilisateurs et de vous fournir des produits de qualité. Nous vous prions de bien vouloir nous excuser pour les désagréments occasionnés par cette situation. BD vous remercie d'avance pour votre aide dans la résolution aussi rapide et efficace que possible de ce problème.

Cordialement,



Lorna Darrock
Directrice adjointe, Qualité post-commercialisation
Qualité EMEA

Formulaire de réponse client – PI-22-4477

Kit d'instruments de biopsie tissulaire jetable Bard® Mission®

RÉF. : voir le Tableau 1 Numéros de lot : voir le Tableau 1

À renvoyer à BDRegAffairs_GSA@bd.com dès que possible ou **au plus tard le 17 mars 2023**

- **Je confirme que cet avis a été lu et compris et que toutes les mesures recommandées ont été mises en place.**

Cochez la case appropriée ci-dessous

Nous n'avons dans notre établissement aucun des produits concernés répertoriés dans le **Tableau 1**. Les produits concernés ont été utilisés.

Sauf indication contraire, tous les produits non mis à disposition en vue de leur destruction seront considérés comme ayant été éliminés dans vos locaux et donc physiquement indisponibles.

OU

Nous avons en notre possession les dispositifs concernés suivants répertoriés dans le **Tableau 1** et je confirme que les dispositifs en question ont été détruits. (Veuillez remplir le tableau ci-dessous en indiquant le numéro de lot et le nombre de dispositifs détruits. L'avis ne sera accordé que si le présent formulaire est rempli et renvoyé).

RÉF. :	Numéros de lot :	Quantité détruite <i>(indiquer la quantité de produits ci-dessous)</i>

Nom du compte/de l'établissement :	
Référence client :	
Service (le cas échéant) :	
Adresse :	
Code postal :	Ville :
Nom de l'interlocuteur :	
Intitulé du poste :	
Numéro de téléphone :	Adresse électronique :
Nom de votre fournisseur pour ces produits (si ce n'est pas directement BD)	
Signature :	Date :

Ce formulaire doit être renvoyé à BD pour que cette mesure puisse être considérée comme clôturée pour votre compte.

**Si vous avez reçu cette notification produit par l'intermédiaire d'un distributeur ou d'une tierce partie, veuillez renvoyer votre formulaire rempli à cet établissement à des fins de rapprochement.*