

DRINGEND: SICHERHEITSHINWEIS-*AKTUALISIERT*****

Portex ™ Blue Line Tracheostomiekanülen aus silikonisiertem PVC

9. September 2024

Sehr geehrte Kunden der Trachesotomiekanüle aus silikonisiertem PVC der Portex ™ Blue Line:

Dies ist eine Aktualisierung der vorherigen Mitteilung vom 15. April 2024. Smiths Medical hat weitere Chargen identifiziert, die möglicherweise von dem in der ursprünglichen Mitteilung genannten Herstellungsfehler betroffen sind. Daher erweitert Smiths Medical den Umfang dieser Ausgabe um die zusätzlichen Chargen in Tabelle 1.

Inhalte, die aktualisiert wurden oder vom vorherigen Kommunikationsdatum 15. April 2024 abweichen, werden in roter Schrift angezeigt.

Smiths Medical möchte Sie mit diesem Schreiben über ein mögliches Problem mit der silikonisierten PVC-Tracheostomiekanüle Portex ™ Blue Line informieren. Die folgenden Informationen beschreiben das Problem und die erforderlichen Schritte, die Sie ausführen müssen.

Problem:

Smiths Medical hat ein Problem im Zusammenhang mit dem Schild/dem Flansch der silikonisierten PVC-Tracheostomiekanüle Portex ™ Blue Line festgestellt. Insbesondere kann sich dieser Fehlermodus während des Gebrauchs in einer vollständigen oder teilweisen Ablösung des Schilds/Flansch von der Tracheostomiekanüle bei Portex ™ Blue Line Classic Tracheostomiekanülen äußern.

Mögliches Risiko:

Dieser Fehlermodus kann zu einer unzureichenden Beatmung des Patienten und einer vollständigen Verschiebung der Tracheostomiekanüle führen. Hypoxie, Unterdosierung, Herz-Lungen-Kollaps, Bradykardie, Hypotonie, Atemstillstand oder Erstickung können möglicherweise aus der teilweisen oder vollständigen Ablösung des Flansches resultieren. Bis heute hat Smiths Medical fünf (5) Berichte über schwere Verletzungen und null (0) Todesfälle erhalten, die möglicherweise im Zusammenhang mit diesem Problem stehen.

Betroffene Produkte:

Einhundertsiebenunddreißig (137) weitere Chargen wurden nach dem 6. März 2024 identifiziert und sind möglicherweise von diesem Herstellungsproblem betroffen. Die einhundertsiebenunddreißig weiteren identifizierten Lose wurden zwischen dem 19. Februar 2019 und dem 2. Februar 2024 verteilt. In Tabelle 1 unten finden Sie eine Liste der zusätzlichen Chargennummern, die in die Schweiz geliefert werden.



Tabelle 1: Betroffene Produkte

Produktname	Artikelnummer	Chargennummer
		3852376
		3877640
	100/506/040	3901278
TRACHEOSTOMY 4.0MM UNCUFFED 15MM CONNECTOR + 10/CA		3907962
		3965902
		4135714
		4196633
	100/506/045	3786898
TRACHEOSTOMY 4.5MM UNCUFFED 15MM CONNECTOR + 10/CA		3792293
TRACHEOSTOMY 4.5MIM UNCOFFED ISMIM CONNECTOR + 10/CA		3814894
		4141509
		3748818
		3767388
	100/506/050	3775414
		3792294
		3792295
		3818663
		3867128
		3876209
		3876205
TRACHEOSTOMY 5.0MM UNCUFFED 15MM CONNECTOR + 10/CA		3897842
TRACHEOSTOWN S.UWIW UNCOFFED ISWIW CONNECTOR + 10/CA		3931131
		3955115
		3990447
		4068699
		4091918
		4115634
		4144704
		4187263
		4197391
		4206469

Maßnahmen von Smiths Medical:

Smiths Medical hat eine weltweite Produktsperrung eingeleitet, um sicherzustellen, dass die in unseren Vertriebszentren vorhandenen Bestände nicht verkauft werden können und zurückgegebene Produkte nicht weiter vertrieben werden. Smiths Medical stellt den betroffenen Kunden Ersatzprodukte und/oder eine Gutschrift zur Verfügung.

Vom Kunden erforderliche Maßnahmen:

- 1) Überprüfen Sie alle Lagerstandorte in Ihrer Einrichtung auf die in der Benachrichtigung aufgeführten betroffenen Artikel- und Chargennummern und stellen Sie die Verwendung ein. Entsorgen Sie alle betroffenen Produkte gemäß dem Entsorgungsverfahren Ihrer Einrichtung. Das Produkt sollte bis zur Entsorgung unter Quarantäne gestellt werden, wenn die Entsorgung in Ihrer Einrichtung nicht sofort möglich ist.
- 2) Geben Sie diese Benachrichtigung an alle potenziellen Anwender des Produktes weiter, um sicherzustellen, dass sie über diese Benachrichtigung und die vorgeschlagenen Abhilfemaßnahmen informiert sind. Sollten die Produkte an einem anderen Standort verwendet werden, dann stellen Sie bitte sicher, dass diese Kommunikation dort zugestellt wird.



- 3) Füllen Sie das beigefügte Kundenantwortformular aus und senden Sie es innerhalb von 10 Tagen nach Erhalt an EMEA-FSN@icumed.com zurück, um Ihr Verständnis dieser Mitteilung zu bestätigen, auch wenn Sie kein betroffenes Produkt haben.
- 4) HÄNDLER: Wenn Sie potenziell betroffene Produkte an Ihre Kunden verteilt haben, leiten Sie diese Mitteilung bitte umgehend an sie weiter und bitten Sie sie, das Antwortformular auszufüllen und an SIE zurückzusenden. Anschließend muss der VERTRIEBSPARTNER ein EINZELNES Formular mit den erforderlichen Angaben ausfüllen und an EMEA-FSN@icumed.com zurücksenden.

Für weitere Anfragen wenden Sie sich bitte an Smiths Medical unter Verwendung der folgenden Informationen:

Smiths Medical Kontakt	Kontaktinformationen	Unterstützungsbereiche		
Globales Beschwerdemanagement	globalcomplaints@icumed.com	Um unerwünschte Ereignisse oder Produktbeschwerden zu melden		
Kundendienst	https://www.icumed.com/about- us/contact-us	Zusätzliche Informationen oder Hilfe		
Sicherheitshinweis im Feld	EMEA-FSN@icumed.com oder wenden Sie sich an Ihren Vertriebsmitarbeiter	Fragen zu dieser Sicherheitsmitteilung		

Die Aufsichtsbehörde Ihres Landes wurde über diese Maßnahme informiert.

Smiths Medical ist der Patientensicherheit verpflichtet und konzentriert sich auf die Bereitstellung außergewöhnlicher Produktzuverlässigkeit und höchster Kundenzufriedenheit. Vielen Dank für Ihre prompte Unterstützung in dieser wichtigen Angelegenheit. Wir schätzen ihre Kooperation.

Mit freundlichen Grüßen,

·

Andy Mathein Vizepräsident für Qualität

Siehe unten:

Kundenantwortformular



DRINGEND: SICHERHEITSHINWEIS – ANTWORTFORMULAR ***AKTUALISIERT***

Portex ™ Blue Line Tracheotomiekanüle aus silikonisiertem PVC

9. September 2024

Überprüfen Sie Ihren Lagerbestand und vervollständigen Sie die untenstehenden Informationen, auch wenn Sie das betroffene Produkt nicht haben. Ein nicht vollständiges Ausfüllen aller Abschnitte kann zu einer verzögerten oder verweigerten Gutschrift führen.

Bitte senden Sie das ausgefüllte Formular an EMEA-FSN@icumed.com. Sollten sie Fragen zu diesem Formular haben, wenden Sie sich bitte an EMEA-FSN@icumed.com oder Ihren örtlichen Vertriebsmitarbeiter .

Name des Krankenhauses/der Einrichtung							
Adress	Adresse des Krankenhauses/der Einrichtung						
Telefo	Telefonnummer						
Name	Name und Titel der Person, die dieses Formular ausfüllt		llt				
Unters	Unterschrift der Person, die dieses Formular ausfüllt						
Datum	Datum						
bitte d	Sie über einen Händler g en Namen/Standort des erfolgbarkeit zu gewährle	Händlers an, um die	ie hier				
Adresse z	nabe KEINE betroffenen I urück) ch habe betroffene Prod ngen befolgt und alle bet Bitte füllen Sie diese Tal TABELLE 1 Chargennummer	ukte, ich habe die Benu roffenen Artikel vernich	ntzer in m ntet (sieh roffene P	neiner Einrichtung e Tabelle unten). rodukte haben:		tigt, ich hab	oe die mir gegebenen
	Chargenhummer	Lagerbestand	vernicinete iviengi		nichtete Menge Datum Vernicht		Bestellung, Lastschrift oder Rechnung
l	Bitte füllen Sie die nach: ICU Medical mit den Ge TABELLE 2		_				
	Chargennummer	Vom Kunden vo vernichtete Me		Datum der Vei	rnichtung		
ŀ							

Unerwunschte Ereignisse und Beschwerden im Zusammenhang mit der Verwendung dieses Produkts sollten gemeldet und per E-Mail an die Abteilung für globales Beschwerdemanagement von Smiths Medical unter globalcomplaints@icumed.com gesendet werden.