

FSN Ref: FSN-2024-03 FSCA Ref: FSN-2024-03

Date: 12.11.2024

URGENT AVIS URGENT DE SECURITE SUR LE TERRAIN

LIAISON® Q.S.E.T. Device Plus

A l'attention de des Responsables de Laboratoires, des Directeurs d'Etablissements de Santé/des **Correspondants Locaux de Réactovigilance**

Coordonnées du représentant loc

Name: **Customer Service**

Organisation: Diasorin Deutschland GmbH

Adresse: Von Hevesy-Str. 3; 63128 Dietzenbach

Kontakt Details: (DE).: 06074/401-490

(AT).: 0800 1023 262 (CH).: 0800 783 780 06074/401-496

FAX (DE).: (AT).: 0800 1023 265 (CH).: 0800 230 093

e-mail: service de@diasorin.com



URGENT AVIS URGENT DE SECURITE SUR LE TERRAIN (FSN)

Nom commercial du dispositif Risque traité par la FSN

4. Information and a discontinuous fak				
1. Informations sur les dispositifs concernés*				
1.	1. Type (s) de dispositif (s)*			
	Le dispositif LIAISON® Q.S.E.T. Device Plus (Quantitative Stool Extraction and Test) est destiné à			
	la préparation d'échantillons de selles humaines pour les tests de selles désignés plus bas.			
1.	2. Nom commercial			
	LIAISON® Q.S.E.T. Device Plus			
1.	3. Identifiant Unique du Dispositif (UDI-DI)			
	80567713190605F			
1.	4. Objectif clinique principal du (des) dispositif(s)*			
	Le dispositif LIAISON® Q.S.E.T. Plus (Quantitative Stool Extraction and Test) est destiné à			
	préparation d'échantillons de selles humaines pour les tests de selles. Le dispositif est destir			
diagnostic in vitro dans un laboratoire professionnel sur la famille d'analyseurs auto				
	LIAISON®.			
1.	5. Modèle du dispositif / référence catalogue			
	Référence : 319060			
1.	6. Numéro de série ou numéro de lot concernés			
	225084, 233154, 223244, 230094, 259144, 224244, 219104, 228174, 251234, 232094, 236174,			
	252244, 224124, 210204, 223274, 217134 , 221214, 221294, 234114, 228224, 232294,			
	205144, 229224, 222314			
1.	7. Dispositifs associés			
	Le Diasorin LIAISON® Q.S.E.T. Device Plus (Quantitative Stool Extraction and Test) est destiné à la			
	préparation d'échantillons de selles humaines pour les tests LIAISON® Calprotectin et/ou			
	LIAISON® Elastase-1 sur la famille d'analyseurs LIAISON®.			

2. Motif de l'action corrective de sécurité sur le terrain (FSCA)*

2. 1. Description du problème du produit*

Une investigation interne a permis de déterminer que 0,14% des tubes des lots identifiés pourraient avoir des bouchons transparents desserrés. Les bouchons transparents desserrés peuvent engendrés une fuite du tampon du tube.

2. Risque à l'origine de la FSCA*

Un échantillon de selles préparé avec une quantité de tampon inférieure à la quantité correcte peut entraîner un résultat faussement élevé pour le patient.

2. 3. Probabilité d'apparition d'un problème

Environ 0,14 % des dispositifs peuvent présenter le problème pendant la durée de vie du produit.

2. 4. Risque prévisible pour les patients/utilisateurs

L'utilisation du produit peut avoir des conséquences négatives temporaires ou médicalement réversibles sur la santé. Les tests fournissent des informations sur la suspicion clinique d'une insuffisance pancréatique exocrine et/ou la discrimination entre une maladie inflammatoire de l'intestin et un syndrome de l'intestin irritable. Dans les deux cas, le résultat du test est informatif mais non confirmatif. L'examen holistique de toutes les autres informations diagnostiques et thérapeutiques est utilisé pour informer le clinicien du diagnostic définitif. L'examen rétrospectif



des résultats du test n'aura aucun impact sur la capacité à affiner les décisions de traitement dans la majorité des cas, et il est prévu que les patients potentiellement affectés par l'exposition à un résultat de test non conforme recevront un plan de traitement définitif.

2. 5. Contexte du défaut

Des plaintes de clients ont été reçues, faisant état de fuites des dispositifs et d'un volume tampon insuffisant. L'investigation interne de Diasorin a permis de déterminer que 0,14 % des dispositifs LIAISON® Q.S.E.T. Device Plus des lots identifiés pourraient avoir des bouchons transparents desserrés. Les bouchons desserrés pouvant laisser fuiter une partie du tampon du tube.

	3. Type d'action pour atténuer le risque *				
3.	1. Mesures à prendre par l'utilisateur *				
	☐ Identifier le dispositif				
	☑ Modification/inspection du dispositif sur site				
	Les dispositifs doivent être inspectés avant utilisation pour vérifier que les bouchons transparents				
	ne sont pas desserrés. L'utilisateur doit s'assurer que le capuchon transparent est bien serré en				
	le saisissant et en le tournant. Si le capuchon est desserré, le dispositif doit être mis au rebut				
	N'essayez pas d'utiliser le dispositif car le bouchon transparent desserré peut avoir laisser fuiter				
•	du tampon et le volume du tampon peut être insuffisant.				
3.	2. Quand l'action doit-elle être Immédiatement achevée ?				
	achevee :				
3.	3. Considérations particulières pour : IVD				
·					
	Le suivi des patients ou l'examen de leurs résultats antérieurs sont-ils recommandés ?				
	NON				
3.	4. Le client doit-il répondre ? * OUI				
	(Si oui, le formulaire joint précise la date limite de retour)				
3.	5. Mesures prises par le fabricant				
	NA a differentiare /image antique des disconneits and a disconneits				
	☐ Modification/inspection du dispositif sur site				
3	6. Quand l'action doit-elle être L'inspection des dispositifs avant leur distribution est en cours				
	achevée ?				
3.	7. La FSN doit-il être communiquée au patient/à l'utilisateur NON				
	final ?				



4. Information générale			
4.	1. Type de FSN *	Nouvelle	
4.	2. D'autres conseils ou informations	Non	
	sont-ils déjà attendus dans le cadre		
	du suivi de la FSN ? *		
4.	3. Informations sur le fabricant		
	(Pour les coordonnées du représentant local, voir la page 1 de cette FSN)		
	a. Nom de la société	Diasorin Inc.	
	b. Adresse	1951 Northwestern Avenue Stillwater, Minnesota	
		55082	
	c. Adresse du site internet	www.diasorin.com	
4.	4. L'autorité compétente (réglementaire) de votre pays a été informée de d		
	communication aux clients. *		
4.	5. Nom/Signature	Kym Pieper	
	. 6	Director, Quality Assurance	

Transmission de cet avis de sécurité sur le terrain

Cet avis doit être transmis à toutes les personnes qui doivent être informées au sein de votre organisation ou à toute organisation où les dispositifs potentiellement concernés ont été transférés. (si applicable)

Veuillez transmettre cet avis aux autres organisations sur lesquelles cette action a un impact. (si applicable)

Veuillez rester sensibilisé à cette information et aux actions qui en découlent pendant une période appropriée afin de garantir l'efficacité de l'action corrective.

Veuillez signaler tous les incidents liés aux dispositifs au fabricant, au distributeur ou au représentant local, ainsi qu'à l'autorité nationale compétente le cas échéant, car cela permet d'obtenir un retour d'information important. *

Note : Les champs marqués d'un astérisque (*) sont considérés comme nécessaires pour toutes les FSN. Les autres sont facultatifs.