

<Hospital_Name>

<Users_Name>

<Department>

<Customer_Address>

<Zip_Code> <City>

<Country_Name>

<Referenz: 97322487-FA>

20. Dezember 2024

Sicherheitshinweis - Dringender Rückruf eines Medizinproduktes AXIOS™ Stent und elektrokautergestütztes Einführsystem

Sehr geehrte/r <Users_Name>,

Boston Scientific führt aufgrund von Berichten über die Ablösung der distalen schwarzen Spitze der äußeren Schleuse vom Gerät einen Rückruf bestimmter Chargen des AXIOS™ Stents und elektrokautergestützten Einführsystems (siehe Anhang 1) durch. Boston Scientific hat vom 16. Mai 2024 bis heute sieben (7) Meldungen über dieses Problem erhalten. In Fällen, in denen der Stent eingesetzt wurde, wurde beobachtet, dass die abgetrennte schwarze Schleusenspitze um den Sattel des Stents herum verbleiben kann, was eine ordnungsgemäße Entfaltung verhindert.

Die häufigste Folge, die infolge der Abtrennung der Schleusenspitze zu erwarten wäre, besteht in einer Verlängerung des Eingriffs, um das Produkt gegen ein neues auszutauschen.

In Fällen, in denen der Stent mit der auf dem Sattel des Stents verbliebenen abgetrennten schwarzen Schleusenspitze eingesetzt wird, kann der Spitzenkonus des Einführsystems nicht durch den Stent geführt werden. Dies kann zu einem Bruch des Einführsystems führen, der zur Folge hätte, dass die schwarze Schleusenspitze auf dem Stent verbleibt und der Spitzenkonus zusammen mit einem Teil des Einführsystems im Stent zurückbleibt. Daher ist die schwerwiegendste, nach vernünftigem Ermessen vorhersehbare Folge einer Ablösung der schwarzen Schleusenspitze und von deren Verbleib auf dem Stent ein zusätzlicher Eingriff, entweder endoskopisch oder chirurgisch, um den Stent zu entfernen, etwaige Fragmente zu entfernen und die Punktionsstelle zu verschließen.

Wenn der Patient klinische Anzeichen für eine fehlerhafte Entfaltung oder Migration des Stents aufweist und der Behandler nicht weiß, ob beim Entfernen des Einführsystems Schwierigkeiten aufgetreten sind, kann eine zusätzliche Beurteilung erforderlich sein. Die zusätzliche Beurteilung kann Bildgebung oder eine erneute Endoskopie umfassen, um die Entfaltung und Platzierung des Stents zu beurteilen.

Aus unseren Aufzeichnungen geht hervor, dass Ihre Einrichtung einige der betroffenen Produkte erhalten hat. **In der folgenden Tabelle (Anhang 1) sind alle betroffenen Produkte** mit Produktbeschreibung, Material-Nr. (UPN), GTIN, Lot-/Chargen-Nr. und Verfallsdatum aufgeführt. **Beachten Sie bitte, dass nur Produkte mit den unten aufgeführten Lotnummern betroffen sind. Kein weiteres Produkt von Boston Scientific ist von diesem Sicherheitshinweis betroffen.**

Die weitere Verteilung oder Verwendung aller verbliebenen, von dieser Aktion betroffenen Produkte muss unverzüglich eingestellt werden.

ANWEISUNGEN:

1- Bitte verwenden Sie alle zurückgerufenen Lotnummern des Boston Scientific Produktes, die in der genannten Produktübersicht aufgeführt sind, ab sofort nicht mehr und entfernen Sie alle betroffenen Einheiten aus Ihrem Bestand, unabhängig vom Lagerort dieser Produkte in Ihrer Einrichtung. Verwahren Sie alle betroffenen Produkte bis zu ihrer Rücksendung an BSC an einem gesicherten Ort auf.

2- Bitte füllen Sie das beigefügte Rückmeldeformular aus, auch wenn Sie keines der betroffenen Produkte in Ihrem Bestand haben.

3- Bitte senden Sie das ausgefüllte Rückmeldeformular bis zum **20. Januar 2025** an Ihre örtliche **Boston Scientific Vertretung**, zu Händen **<Customer_Service_Fax_Number>**.

4- Wenn Sie Produkte zur Rücksendung haben, verpacken Sie diese bitte in einem passenden Versandkarton. Nach Eingang des Rückmeldeformulars, wird **Boston Scientific mit Ihnen Kontakt aufnehmen, um die Rücksendung zu arrangieren.**

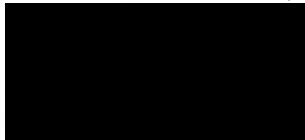
5- Bringen Sie diese Informationen unverzüglich an einer gut sichtbaren Stelle in der Nähe der betroffenen Produkte an, um sicherzustellen, dass diese Informationen für alle Anwender und Benutzer des Geräts leicht zugänglich sind. Bitte leiten Sie diese Mitteilung an das medizinische Fachpersonal Ihrer Einrichtung weiter, das informiert werden muss sowie an jegliche Abteilungen und/oder Einrichtungen, an die potenziell betroffene Produkte weitergegeben wurden (soweit zutreffend). Bitte informieren Sie Boston Scientific bezüglich Details betroffener Produkte, die an andere Einrichtungen weitergegeben wurden (soweit zutreffend).

Die in Ihrem Land zuständige Behörde wurde von diesem Sicherheitshinweis in Kenntnis gesetzt.

Wir bedauern die Unannehmlichkeiten, die diese Maßnahme mit sich bringt und danken Ihnen für Ihr Verständnis, die Sicherheit unserer Patienten und die Zufriedenheit unserer Kunden zu gewährleisten.

Wenn Sie Fragen haben oder Hilfe bei der Umsetzung dieses Sicherheitshinweises benötigen, wenden Sie sich bitte an Ihren zuständigen Ansprechpartner von Boston Scientific vor Ort.

Mit freundlichen Grüßen,



Conor Dolan

Vice President, Global Quality

Boston Scientific International S.A.

Anlagen: Rückmeldeformular

NUR FÜR DEN INTERNEN GEBRAUCH VON BOSTON SCIENTIFIC

Account Email: <Contact Email>

Language: <Language(s)>

LFAC Team: <LFAC_Distribution_Email_Address>

Country Code-Sold to: <Country_Code>-<Sold_to_b>

Anhang 1 – Liste der betroffenen Produkte

Produktbes- chreibung	BESTELLNUMMER	GTIN	Chargen-Nr.			Bereich der Verfallsdaten
HOT AXIOS™ Stent und elektrokautergestüt- ztes Einführsystem	M00553520	08714729904540	33336402	33437479	34017089	15. Novemb er 2024 bis 28. August 2026
			33336404	33548501	34028458	
			33336405	33577903	34065579	
			33336411	33704371	34065660	
			33392916	33712822	34083271	
			33392917	33986537	34083272	
			33393302	34017087		
			33411607	34017088		
	M00553530	08714729904557	33335139	33511491	34068983	
			33335340	34015885	34101926	
			33336413	34065661		
	M00553540	08714729904564	33169261	33979055	34201917	
			33169263	34027245	34203537	
			33209127	34027246	34203539	
			33243075	34035523	34204795	
			33243077	34035524	34223677	
			33243856	34052776	34223679	
			33255964	34052778	34226399	
			33488328	34161831	34226540	
			33787031	34161832	34243427	
			33787032	34161833	34243428	
			33853395	34161834	34375175	
			33882221	34190943	34381803	
			33882222	34190944	34585408	
			33899656	34190945	34731098	
			33909280	34192326		
			33979053	34192327		
	M00553550	08714729904571	32868212	33747542	34074525	
			32947950	33747543	34074528	
			32998424	33749929	34083208	
			32998425	33749930	34085560	
			33177074	33756082	34085561	
			33177075	33756083	34086663	
			33177077	33765265	34093771	
			33185872	33765266	34095708	
			33185873	33804645	34095710	
			33185874	33805203	34095711	
			33185875	33805205	34116466	
			33185877	33805206	34126531	
			33187647	33805208	34126534	
			33187648	33893271	34126535	
HOT AXIOS™ Stent und elektrokautergestüt- ztes Einführsystem	M00553550	08714729904571	33195395	33902105	34128862	15. Novem- ber 2024 bis 28. August 2026
			33195397	33933459	34135087	
			33209120	33939639	34135090	
			33209135	33948084	34161836	
			33209138	33986699	34161837	
			33209139	33987798	34161838	
			33209840	33987799	34161839	

Produktbeschreibung	BESTELLNUMMER	GTIN	Chargen-Nr.			Bereich der Verfallsdaten		
			33243859	33988020	34163750			
			33257462	33988021	34163751			
			33257474	33988022	34172106			
			33257477	33988779	34172107			
			33268719	33989320	34180838			
			33278543	34015887	34181501			
			33284513	34028520	34182330			
			33284514	34035525	34190948			
			33284517	34035526	34201919			
			33293229	34035529	34232994			
			33301038	34035530	34232995			
			33301039	34035965	34232997			
			33301341	34044970	34334695			
			33315855	34044971	34334696			
			33315856	34044972	34335369			
			33317299	34044973	34371098			
			33318093	34047717	34372194			
			33527177	34047718	34375171			
			33537640	34047819	34375173			
			33538743	34065662	34381805			
			33577557	34065663	34512950			
			33688060	34065664				
			33688061	34065665				
			M00553560	08714729951100	32865866		33581298	34103179
					32874910		33581681	34103340
					32875944		33601247	34111453
	32876867	33657824			34111454			
	32876869	33686163			34111456			
	32876870	33686166			34111845			
	33195387	33765267			34116472			
	33195388	33804643			34116473			
	33195389	33806748			34126522			
	33195390	33909812			34180835			
	33209841	33909813			34190940			
	33209843	33920980			34190949			
	33215357	33948082			34201914			
	33283337	33977789	34205933					
	33284518	33981155	34205934					
	33284519	33981156	34213826					
HOT AXIOS™ Stent und elektrokautergestütztes Einführsystem m	M00553560	08714729951100	33288532	34006718	34214585	15. November 2024 bis 28. August 2026		
			33288534	34015882	34214586			
			33301346	34020432	34223572			
			33301347	34020433	34223574			
			33301348	34020434	34325972			
			33301351	34027240	34325974			
			33301352	34047363	34334692			
			33466658	34065574	34335366			
			33467021	34074522	34371087			
33470461	34076577	34371088						

Produktbeschreibung	BESTELLNUMMER	GTIN	Chargen-Nr.			Bereich der Verfallsdaten
			33470464	34083205	34371090	
			33470465	34085563	34523681	
			33486865	34101925	34545213	
			33487939	34102569	34649321	
			33519203	34102570	34815303	
			33528652	34102571		
	M00553570	08714729976684	32878539	33795273	34083270	
			33336847	33900261	34172108	
			33338446	33900262	34172109	
			33775901	34076575		
AXIOS™ Stent und elektrokautergestütztes Einführsystem	M00553640	08714729904588	32891042	33520871	34116470	
			32900457	33520872	34251352	
			32908438	33537659	34251353	
			33215358	33538481	34261614	
			33215359	33538484	34261615	
			33216060	33559005	34261616	
			33216062	33813654	34263376	
			33219660	33813655	34263377	
			33219662	33871244	34277689	
			33219663	33948086	34277690	
			33315967	33996038	34297653	
			33315970	33996039	34297657	
			33324398	34004999	34512952	
			33500190	34116469	34526862	
	M00553650	08714729904595	32891503	33527176	33996104	
			32946481	33547873	33996109	
			32966087	33559652	34006713	
			32976911	33562171	34052770	
			32986912	33568700	34052771	
			32986913	33568705	34052772	
			32986914	33568709	34052773	
			32996152	33580106	34065575	
			33004776	33686169	34065576	
			33004777	33686170	34065577	
			33004779	33686171	34065578	
			33008425	33686172	34136366	
AXIOS™ Stent und elektrokautergestütztes Einführsystem	M00553650	08714729904595	33008426	33686173	34136369	15. November 2024 bis 28. August 2026
			33008427	33686174	34136370	
			33013790	33765268	34142870	
			33013791	33765269	34142871	
			33038652	33765271	34144414	
			33158792	33765272	34144416	
			33161956	33765273	34251354	
			33219664	33765274	34261613	
			33219665	33766684	34261617	
			33223921	33775698	34261618	
			33223922	33813656	34261619	
			33223925	33813657	34263374	
			33233417	33813658	34271464	

Produktbeschreibung	BESTELLNUMMER	GTIN	Chargen-Nr.			Bereich der Verfallsdaten
			33233418	33813659	34271465	
			33233419	33825083	34276937	
			33233460	33825084	34276938	
			33233461	33825087	34277681	
			33235723	33825091	34286615	
			33487216	33873459	34286616	
			33487218	33873923	34286617	
			33489572	33881493	34286618	
			33527175	33996102	34308441	
	M00553660	08714729951179	32913258	33577901	34034896	
			32914587	33577905	34034897	
			32914588	33661063	34034898	
			32914951	33677043	34037953	
			32919344	33677044	34037954	
			33161778	33677045	34037955	
			33167722	33677046	34038584	
			33167723	33677047	34038795	
			33167724	33677048	34047362	
			33168696	33680523	34047364	
			33168697	33697485	34047365	
			33217106	33767880	34074520	
			33217107	33776935	34074521	
			33223926	33776936	34093768	
			33223927	33778737	34093769	
			33224949	33778738	34101923	
			33233462	33785758	34101924	
			33234152	33785759	34126523	
			33235720	33787022	34126524	
			33235721	33787023	34128158	
			33242497	33787024	34130337	
			33242560	33787025	34134859	
			33324868	33796610	34135080	
			33333642	33804642	34136360	
AXIOS™ Stent und elektrokautergestütztes Einführsystem	M00553660	08714729951179	33333648	33827339	34142867	15. November 2024 bis 28. August 2026
			33470460	33883094	34144887	
			33488331	33899654	34161824	
			33509930	33902104	34161826	
			33509931	33902106	34165830	
			33509936	33908817	34165831	
			33509937	33908818	34172977	
			33510694	33908819	34172979	
			33510695	33930901	34262100	
			33517861	33931714	34307464	
			33517862	33939630	34344894	
			33568702	33998884	34356855	
			33568703	33998885	34364514	
			33571498	34004996	34772813	
			33577559	34006717		
			33577900	34027241		

Produktbeschreibung	BESTELLNUMMER	GTIN	Chargen-Nr.			Bereich der Verfallsdaten
	M00553670	08714729979333	32901294	33825089	34111481	
			33223930	33860266	34135618	
			33328461	33920983	34135619	
			33413626	33920984	34136372	
			33459702	33930917	34271635	
			33686175	34020982	34297652	
			33686176	34020983	34316296	
			33766912	34111459		
			33814306	34111480		
	M00553680	00191506008086	33457806	33512838	34035520	
	M00553690	00191506008093	33419782	33477824	34116467	
			33419783	33511487		
AXIOS™ Stent und Einführsystem	M00553740	08714729904625	34477280			
	M00553750	08714729904632	33740402	33785754	34037422	

<Sold_to> - <Hospital_Name> - <City> - <Country_Name>

Bitte füllen Sie dieses Formular aus, auch wenn Sie keine betroffenen Produkte haben, und senden Sie es
an: <Customer_Service_Fax_Number>

Rückmeldeformular – Dringender Rückruf eines Medizinproduktes
AXIOS™ Stent und elektrokautergestütztes Einführsystem
97322487-FA

1. Wir bestätigen den Erhalt des Sicherheitshinweises von Boston Scientific vom 20. Dezember 2024.

2. **Aus unseren Unterlagen geht hervor, dass Sie die folgenden betroffenen Produkte erhalten haben** (bitte prüfen Sie Ihren Lagerbestand zusätzlich gegen die vollständige Liste der betroffenen Produkte, die Ihnen vorliegt)

Materialnummer (UPN)	Lotnummer / Seriennummer	Kundenauftrag	Gelieferte Menge	Menge Retour (Stück)

3. Wir bestätigen, dass alle Bereiche, in denen sich das betroffene Produkt befinden könnte, überprüft worden sind.

4. **KREUZEN* SIE EINE DER AUSSAGEN AN, UNTERZEICHNEN SIE DAS FORMULAR UND SENDEN ES ZURÜCK AN**
<Customer_Service_Fax_Number>.

☐ Wir haben keines der betroffenen Produkte auf Lager.

☐ Wir haben betroffene Produkte gefunden: Bitte bestätigen Sie die oben angegebene Menge der zurückzusendenden Produkte. Wenn Sie Produkte zurücksenden, die nicht vorstehend aufgeführt sind, **fügen Sie bitte die UPN, Lotnummer und die zurückzusendende Menge hinzu.**

RÜCKSENDUNG VON PRODUKTEN:

1. Nach dem Eingang des ausgefüllten Rückmeldeformulars, wird Boston Scientific mit Ihnen Kontakt aufnehmen, um die Rücksendung zu arrangieren.

2. Verpacken Sie das/ (die) Produkt(e).

3. Befolgen Sie die Anweisungen Ihres lokalen Kundenservice hinsichtlich der Rücknahme des Pakets.

NAME* _____ **TITEL** _____
(Bitte in Druckbuchstaben ausfüllen)

Telefon _____ E-Mail _____

Autorisierte UNTERSCHRIFT* _____ **DATUM*** _____
* Muss ausgefüllt werden!