

PUBLIÉ LE 10/12/2024

# Electrodes de stimulation cardiaque temporaire bipolaire – Société Becton Dickinson France

Rupture DM 22/11/2024

## Type de dispositif

Dispositif médical

#### **Dénomination commerciale**

Electrodes de stimulation cardiaque temporaire bipolaire

## Référence(s)

- 007250P;
- 007253P;
- 006173P;
- 006172P;
- 006221P;
- 006225P;
- 006241P;
- 006242P;
- 007150P;
- 007151P;
- 007152P;
- 007153P;
- 007154P;
- 007155P;
- 007156P;
- ,
- 007406P;007417P;
- 0057152P;
- 057153P;
- 057157P;
- 057406P.

## **Destination médicale / Indications**

d'impulsions externe au cœur, ou du cœur à un appareil de monitorage. Quand la sonde possède une lumière interne (autre que celle dont on se sert pour gonfler le ballonnet), elle peut servir à perfuser un liquide, à contrôler la pression ou à prélever des échantillons sanguins.

#### **Fabricant**

C.R. BARD Inc

#### Distributeur(s) en France

Société Becton Dickinson France

## Classe de risque du dispositif

Ш

# **Observations particulières**

#### Alternatives identifiées :

• 006173P > Teleflex : AI-07154, ABOTT : 401761

• 007151P > ABBOTT : 401773 / 401766/401770, Teleflex : AI-05210

007153P > ABBOTT: 401774/401767/401771, Medtronic: 6416, Teleflex: Al-06210

007155P > ABBOTT : 401775, Teleflex : AI-05225

• 007406P > ABBOTT:401772

• 007417P > ABBOTT: 401765/401769

Concernant les alternatives mentionnées, l'ANSM rappelle aux utilisateurs la nécessité de lire attentivement la notice d'utilisation, de suivre les recommandations du fabricant, et le cas échéant de prévoir une formation utilisateur.

• Fin estimée de la situation de rupture : 30/05/2025