

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

Les sondes électrosystoliques pour stimulation temporaire servent à transmettre un signal électrique d'un générateur 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

III

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 : AI-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