

Avis de sécurité

FSN-FA-2019-22 Décembre 2019

Tous les kits FTD CE-IVD

Déclaration de performance inexacte pour les produits FTD CE-IVD

Chers clients,

Nous vous prions de bien vouloir prendre connaissance de la communication suivante.

Informations concernant le produit affecté :

Selon nos dossiers, votre établissement est susceptible d'avoir reçu un ou plusieurs des produits suivants :

Tableau 1 Produits affectés:

Nom du kit	Numéro de	Numéro de	1 ^{ère} date de distribution
	catalogue	lot	(JJ/MM/AAAA)
FTD CE-IVD kits	Tous (cf. table 2 ci- dessous)	Tous les lots	N/A

Motif de l'avis de sécurité :

Le but de cette communication est de demander à tous les utilisateurs de produits FTD d'arrêter immédiatement la distribution et l'utilisation des kits FTD CE-IVD encore disponibles dans leur stock.

Une enquête interne a démontré que, pour les produits identifiés au sein de la table 2, les données disponibles ne permettent pas de confirmer les déclarations de performances citées dans les notices d'utilisation des kits. Par conséquent, le marquage « CE » pour ces produits n'est pas valide et ces produits ne sont plus considérés comme étant conformes à l'IVDD (directive concernant les dispositifs de diagnostic in vitro).

Risque pour la santé :

Le risque pour la santé lié à l'utilisation de chaque produit n'a pas encore pu être déterminé à ce stade. Pour chaque kit CE-IVD, Fast Track Diagnostics effectue actuellement une revue complète de l'ensemble des informations disponibles, afin de s'assurer d'avoir pris connaissance des faits avant de communiquer davantage de détails concernant les effets potentiels sur la sécurité des patients.

Des notifications complémentaires seront publiées afin de communiquer les détails concernant la confirmation de potentiels problèmes de performance ainsi que des risques liés à l'usage des kits.

Avis de sécurité



FSN-FA-2019-22 Décembre 2019

Tous les kits FTD CE-IVD

Déclaration de performance inexacte pour les produits FTD CE-IVD

Table 2 : Liste des produits impactés par cet avis de sécurité. Les versions liquides et lyophilisées des kits sont toutes deux impactées.

'-': Non existant

	FTD liquid		FTIyo	
N° de	SMN (Siemens Material	N° de	SMN (Siemens Material Number/	Nom du kit
catalogue	Number/ Numéro de catalogue	catalogue	Numéro de catalogue Siemens)	
FTD	Siemens)	FTĎ		
FTD-1.1	(32) 10921700; (64) 10921701	-	-	ACE
FTD-2	(32) 10921702; (64) 10921703	FTlyo-2	(32H) 10734543; (32L) 11373557 (64H) 10734544; (64L) 11373558	Respiratory pathogens 21
FTD-2+.1	(32) 10921704; (64) 10921705	FTlyo-2+.1	(32H) 11373545; (32L) 11373547 (64H) 11373546; (64L) 11373548	Respiratory pathogens 21 plus
FTD-2P.3	(32) 10921706; (64) 10921707	FTlyo- 2P.3	(32H) 11373551; (32L) 11373553 (64H) 11373552; (64L) 11373554	Respiratory pathogens 33
FTD-3	(32) 10921708; (64) 10921709	FTlyo-3s	(32H) 10734547; (32L) 11373561 (64H) 10734548; (64L) 11373562	Viral gastroenteritis
FTD-7	(32) 10921714; (64) 10921715	FTlyo-7	(32H) 10734545; (32L) 11373577 (64H) 10734546; (64L) 11373578	Vesicular rash
FTD-8.1	(32) 10921716; (64) 10921717	-	-	Cytomegalovirus
FTD-9.1	(32) 10921718; (64) 10921719	-	-	Dermatophytes
FTD-10.3	(32) 10921720; (64) 10921721	-	-	Fever and rash
FTD-12.1	(32) 10921722; (64) 10921723	-	-	Vaginal swab
FTD-13	(32) 10921724; (64) 10921725	FTlyo-13	(32H) 10734549; (32L) 11373605 (64H) 10734550; (64L) 11373606	Viral meningitis
FTD-14.1	(32) 10921726; (64) 10921727	FTlyo-14.1	(32H) 10734531; (32L) 11373609 (64H) 10734532; (64L) 11373610	Bacterial gastroenteritis
FTD-15.1	(32) 10921728; (64) 10921729	-	-	Eye
FTD-16	(32) 10921730; (64) 10921731	-	-	Mumps
FTD-17	(32) 10921732; (64) 10921733	-	-	Gonorrhoea confirmation
FTD-19	(32) 10921734; (64) 10921735	-	-	Genital ulcer
FTD-20.1	(32) 10921736; (64) 10921737	FTlyo-20.1	(32H) 11373637; (32L) 11374053 (64H) 11373638; (64L) 11374054	Stool parasites
FTD-21.1	(32) 10921738; (64) 10921739	FTlyo-21.1	(32H) 11374057; (32L) 11374059 (64H) 11374058; (64L) 11374060	FLU
FTD-23	(32) 10921740; (64) 10921741	FTlyo-23	(32H) 10734535; (32L) 11373649 (64H) 10734536; (64L) 11373650	EPA
FTD-24	(32) 10921742; (64) 10921743	-	=	C. difficile
FTD-27	(32) 10921746; (64) 10921747	-	-	Pneumocystis jirovecii
FTD-28	(32) 10921748; (64) 10921749	FTlyo-28	(32H) 10734533; (32L) 11373665 (64H) 10734534; (64L) 11373666	Bacterial meningitis
FTD-29.1	(32) 10921750; (64) 10921751	-	-	Bacterial pneumonia_ CAP
FTD-30	(32) 10921752; (64) 10921753	-	-	Bacterial pneumonia_ HAP
FTD-31.1	(32) 10921754; (64) 10921755	-	-	Bordetella
FTD-32,1	(32) 10921756; (64) 10921757	-	-	Neonatal sepsis
FTD-33.1	(32) 10921758; (64) 10921759	FTlyo-33.1	(32H) 11373693; (32L) 11373695 (64H) 11373694; (64L) 11373696	Urethritis basic
FTD-34.1	(32) 10921760; (64) 10921761	-	-	Neonatal meningitis
-	-	FTlyo-35	(32H) 11373707; (32L) 11373709 (64H) 11373708; (64L) 11373710	Enteric fever
FTD-36	(32) 10921762; (64) 10921763	-	-	Tropical fever core
FTD-37	(32) 10921764; (64) 10921765	-	-	Tropical fever Africa
FTD-38	(32) 10921766; (64) 10921767	-	-	Tropical fever Asia
FTD-39	(32) 10921768; (64) 10921769	FTlyo-39	(32H) 11373731; (32L) 11373733 (64H) 11373732; (64L) 11373734	Malaria
FTD-40	(32) 10921770; (64) 10921771	-	-	Malaria differentiation
FTD-42.1	(32) 10921774; (64) 10921775	FTlyo-42.1	(32H) 11373743; (32L) 11373745 (64H) 11373744; (64L) 11373746	Urethritis plus
FTD-43	(32) 10921776; (64) 10921777	FTlyo-43	(32H) 11373749; (32L) 11373751 (64H) 11373750; (64L) 11373752	Dengue / Chik
FTD-44	(32) 10921778; (64) 10921779	-	- ,	Dengue differentiation

Avis de sécurité



FSN-FA-2019-22 Décembre 2019

Tous les kits FTD CE-IVD

Déclaration de performance inexacte pour les produits FTD CE-IVD

FTD-45	(32) 10921780; (64) 10921781	FTlyo-45	(32H) 10734541; (32L) 11373761	Noro
		,	(64H) 10734542; (64L) 11373762	
FTD-46	(32) 10921782; (64) 10921783	-	-	Measles
FTD-48.1	(32) 10921784; (64) 10921785	FTlyo-48.1	(32H) 10734537; (32L) 11373771	FLU/HRSV
		-	(64H) 10734538; (64L) 11373772	
FTD-50.1	(32) 10921786; (64) 10921787	FTlyo-50.1	(32H) 10734539; (32L) 11373775	MERS-CoV
			(64H) 10734540; (64L) 11373776	
FTD-52.1	(32) 10921788; (64) 10921789	-	-	STD9
FTD-53.1	(32) 10921790; (64) 10921791	-	-	Atypical CAP
FTD-55.1	(32) 10921794; (64) 10921795	-	-	BKV
FTD-56.1	(32) 10921796; (64) 10921797	FTlyo-56.1	(32H) 11373803; (32L) 11373805	HCoV
			(64H) 11373804; (64L) 11373806	
FTD-57	(32) 10921798; (64) 10921799	-	-	Internal Control EAV
FTD-60.4	(32) 10921800; (64) 10921801	-	-	Neuro 9
FTD-62	(32) 10921802; (64) 10921803	-	-	Flu differentiation
FTD-63.1	(32) 10921804; (64) 10921805	-	-	HAdV/HMPV/HBoV
FTD-65.2	(32) 10921806; (64) 10921807	FTlyo-65.2	(32H) 11373833; (32L) 11373835	HPIV
			(64H) 11373834; (64L) 11373836	
FTD-66	(32) 10921808; (64) 10921809	-	-	SPn/Staph/MC/HI
FTD-67.1	(32) 10734529; (64) 10734530	-	-	Hepatitis E RNA
FTD-69	(32) 11306494; (64) 11306495	-	-	CCHFV
FTD-71	(32) 10921811; (64) 10921812	-	-	Ebola
FTD-73	(32) 10921815; (64) 10921816	-	-	Endogenous control
FTD-74	(32) 11373875; (64) 11373876	-	-	Epstein-Barr virus
FTD-75	(32) 11306496; (64) 11306497	-	-	Herpes simplex virus
FTD-77	(32) 11306498; (64) 11306499	-	-	Zika virus
FTD-78	(32) 11306500; (64) 11306501	-	-	Legionella
FTD-82	(32) 11306502; (64) 11306503	-	-	West Nile virus
FTD-84	(32) 10734553; (64) 10734554	-	-	Zika/Dengue/Chik
-	-	FTlyo-86	(32H) 11373915; (32L) 11373917	Respiratory pathogens 16
			(64H) 11373916; (64L) 11373918	
FTD-90	(32) 11382055; (64) 11382056	-	-	HPV High Risk

Mesures à prendre par le distributeur :

- 1. Veuillez mettre en quarantaine et cesser immédiatement la distribution des produits FTD CE-IVD à vos clients
- 2. Veuillez transmettre cet avis de sécurité à tous vos clients qui pourraient être affectés.
- 3. Veuillez compléter l'annexe 1 « Vérification de l'efficacité de la correction mise en œuvre_distributeur » et la renvoyer à l'adresse en bas de page pour le 6 janvier 2020.

Mesures à prendre par l'utilisateur :

- 1. Cesser immédiatement d'utiliser les kits mentionnés ci-dessus jusqu'à nouvel ordre.
- 2. Veuillez mettre en guarantaine les kits que vous avez encore dans votre stock.
- 3. Si vous avez reçu une plainte ou un signalement de maladies ou d'événements indésirables associés à l'un des kits mentionnés au sein du tableau 2, contactez immédiatement FTD à l'adresse : support-ftd.team@siemens-healthineers.com
- Veuillez remplir et retourner le formulaire de vérification de l'efficacité de la correction mise en œuvre, joint à ce courrier, avant le 20 janvier 2020 et le renvoyer à votre distributeur local ou représentant FTD.

FTD poursuit son enquête sur ce problème et des informations supplémentaires ou mises à jour seront communiquées dès qu'elles seront disponibles.

Fast Track >>> DIAGNOSTICS

A Siemens Healthineers Company

Avis de sécurité

FSN-FA-2019-22 Décembre 2019

Tous les kits FTD CE-IVD

Déclaration de performance inexacte pour les produits FTD CE-IVD

En tant que partie intégrante du groupe Siemens Healthineers, Fast Track Diagnostics s'engage totalement à être conforme aux lois et régulations applicables.

Nous vous prions de bien vouloir nous excuser pour le dérangement causé par ce problème, et de bien vouloir patienter le temps que nous travaillons pour résoudre ce problème.

Veuillez conserver cet avis de sécurité dans vos documents et transmettre ce courrier aux personnes susceptibles d'avoir reçu ce produit.

Pour toutes questions, veuillez contacter FTD à l'adresse : <u>vigilance-ftd.team@siemens-healthineers.com</u>

Annexe 1 FSN-FA-2019-22

VÉRIFICATION DE L'EFFICACITÉ DE LA CORRECTION MISE EN ŒUVRE_ DISTRIBUTEUR

Déclaration de performance inexacte pour les produits FTD CE-IVD

Ce formulaire de réponse sert à accuser réception de l'avis de sécurité urgent émis par Fast Track Diagnostics, FSN-FA-2019-22, daté de décembre 2019, concernant la « Déclaration de performance inexacte pour les produits FTD CE-IVD »

Veuillez lire chaque énoncé et cocher la réponse appropriée.

1. J'ai lu et compris les instructions de l'avis de sécurité

Retournez par e-mail ce formulaire rempli à l'adresse e-mail indiquée au bas de cette page, avant le 6 Janvier 2020.

Oui 🗆

Non 🗆

	fournies dans ce courrier.		-	
2.	Je suis un distributeur des produits affectés ET mes clients ont reçu des kit FTD CE-IVD	Oui 🗆	Non □	
3.	Si oui a été sélectionné aux poins 1 et 2, veuillez confirmer que vous avez arrêté la distribution des produits FTD CE-IVD, et transmettez les informations pertinentes à vos clients concernés.	Oui 🗆	Non □	
	Attestation de quarant	aine		
	Produit et numéro de lot	Nombre de kits mis en quarantaine		
Nom d	e la personne remplissant le questionnaire :			
Fonction	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
_				
Etablis	sement :			
Adress	se:			
Ville :		État :		
N° de t	éléphone :	Pays :		
		C:t		
		Signature et date		
		et uate		

Veuillez envoyer une copie scannée du formulaire complété par e-mail à : vigilance-ftd.team@siemens-healthineers.com

En cas de questions, contactez un représentant de l'assistance de Fast Track Diagnostics.

FSN-FA-2019-22 Annexe 1 page 1 sur 1

Annexe 2 FSN-FA-2019-22

VÉRIFICATION DE L'EFFICACITÉ DE LA CORRECTION MISE EN ŒUVRE_ UTILISATEUR

« Déclaration de performance inexacte pour les produits FTD CE-IVD »

Ce formulaire de réponse sert à accuser réception de l'avis de sécurité urgent émis par Fast Track Diagnostics, FSN-FA-2019-22, daté de décembre 2019, concernant la « Déclaration de performance inexacte pour les produits FTD CE-IVD »

Veuillez lire chaque énoncé et cocher la réponse appropriée.

Retournez par e-mail ce formulaire rempli à l'adresse e-mail indiquée au bas de cette page, avant le **20 Janvier 2020**.

 J'ai lu et compris les instructions de l'avis de sécurité fournies dans ce courrier. 	Oui 🗆	Non □	
 Je confirme avoir pris les mesures appropriées concernant tous les kits FTD CE-IVD en ma possession. 	Oui 🗆	Non 🗆	
Attestation de quaranta	aine		
Produit et numéro de lot	Nombre de kits mis en quarantaine		
Nom de la personne remplissant le questionnaire :		<u>, </u>	
Fonction:			
Établissement :			
Adresse:			
Ville:	État :		
N° de téléphone :	Pays :		
	Signature et date		

Veuillez envoyer une copie scannée du formulaire complété par e-mail à votre distributeur local ou représentant FTD.

En cas de questions, contactez un représentant de l'assistance de Fast Track Diagnostics.