

## Information Urgente de Sécurité

### Bague de retenue de la pompe à insuline MiniMed™ série 600

#### Rappel

Pompe à insuline	Numéro du modèle
Pompe à insuline MiniMed™ 640G	MMT-1711, MMT-1712, MMT-1751, MMT-1752
Pompe à insuline MiniMed™ 670G	MMT-1741, MMT-1742, MMT-1761, MMT-1762, MMT-1781, MMT-1782

Octobre 2021

Référence Medtronic : FA896 Phase II

Cher Prestataire de service,

Vous recevez cette lettre parce que nos dossiers indiquent qu'un ou plusieurs de vos-patients ont une pompe à insuline MiniMed™ série 600 faisant l'objet de l'avis de sécurité FA896 en cours. Cet avis concerne les pompes à insuline MiniMed™ série 600 dotées d'une bague de retenue transparente. Medtronic a initialement fait part de ce problème dès novembre 2019, avec pour instructions d'examiner la pompe afin de détecter d'éventuels dommages de la bague de retenue et de nous contacter si la bague de retenue semble être desserrée, endommagée ou manquante.

**Medtronic met à jour cette information urgente de sécurité pour reprendre et remplacer toute pompe à insuline MiniMed™ série 600 installée sur un Patient et présentant une bague de retenue transparente, par une pompe à insuline MiniMed™ série 600 au nouveau design de bague de retenue noire. Les pompes à insuline dotées de la bague de retenue noire ne sont pas concernées par cet avis. Le remplacement des pompes de vos Patients est gratuit, il sera effectué même si la bague de retenue transparente des Pompes de vos patients n'est pas endommagée et quel que soit le statut de la garantie de ces pompes. Les pompes de remplacement seront disponibles sur les mois à venir et vous serez informé(e) dès qu'elles seront prêtes à vous être expédiées. Des pompes de remplacement sont disponibles immédiatement au cas où un utilisateur de pompe rencontrait un problème avec la bague de retenue de sa pompe.**

Medtronic vous demande d'informer les utilisateurs concernés qui utilisent la pompe à insuline MiniMed™ série 600 à l'aide de la lettre ci-jointe.

#### **Description du problème :**

La pompe à insuline MiniMed™ série 600 est conçue avec une bague de retenue qui permet de verrouiller le réservoir de la pompe. Medtronic a envoyé dès novembre 2019 une information urgente de sécurité pour les pompes à insuline MiniMed™ série 600 dotées d'une bague de retenue transparente, en raison d'incidents signalés de réservoirs desserrés, ne pouvant plus être verrouillés dans la pompe. Le réservoir peut en effet se desserrer en raison d'une bague de retenue cassée ou manquante, ce qui empêche un verrouillage correct. La bague de retenue peut s'être cassée, par exemple, après avoir laissé tomber ou heurter la pompe sur une surface dure.

Si le réservoir n'est pas correctement verrouillé dans la pompe, ce mauvais verrouillage peut entraîner une sur- ou une sous-administration d'insuline, et provoquer une hypoglycémie ou une hyperglycémie. Pour rappel, une hypoglycémie sévère peut mettre la vie en danger ou entraîner la mort. Par exemple, si la bague de retenue est cassée ou se détache de la pompe, et que l'utilisateur réinsère le réservoir dans la pompe alors que le dispositif de perfusion est encore connecté au corps, cela pourrait entraîner une perfusion rapide d'insuline, et provoquer une hypoglycémie. Également, l'administration insuffisante d'insuline peut se produire si le réservoir n'est pas correctement verrouillé par la bague de retenue, ce qui crée un espace entre la pompe et le

## Medtronic France SAS

9, boulevard Romain Rolland  
75014 Paris  
RCS Paris B 722008232  
www.medtronic.fr  
Tel 01 55 38 17 00

réservoir et empêche la pompe de délivrer la quantité voulue d'insuline dans le corps ; ou si la pompe s'arrête de fonctionner en raison d'infiltration d'eau dans la pompe. Ces deux cas peuvent alors provoquer une hyperglycémie et contribuer à une acidocétose diabétique.

Des effets indésirables graves et des décès ont été signalés lors de l'utilisation des pompes à insuline MiniMed™ de la série 600, sans être directement corrélés à des bagues de retenue transparentes endommagées, selon les informations dont dispose Medtronic et l'examen effectué par des experts cliniques indépendants. Des bagues de rétention transparentes endommagées peuvent potentiellement conduire aux événements expliqués ci-dessus.

Aussi, Medtronic a cessé de fabriquer et de distribuer les pompes à insuline MiniMed™ série 600 dotées d'une bague de retenue transparente.

### **ACTIONS REQUISES DE VOTRE PART :**

Remplissez et renvoyez le formulaire de confirmation d'action ci-joint pour indiquer que :

- a. Vous avez pris connaissance et compris cet avis et que vous avez informé tous vos utilisateurs de la pompe de l'Avis urgent de sécurité ci-joint.
- b. Les pompes à insuline MiniMed™ série 600 concernées seront récupérées et remplacées chez les utilisateurs de la pompe.
- c. Vous identifierez, isolerez et mettrez en quarantaine immédiatement tous les autres stocks de pompes munies d'une bague de retenue transparente, comme indiqué dans l'aperçu ci-joint.
- d. Vous avez cessé la distribution des produits concernés.
- e. Vous renverrez tout produit concerné à Medtronic dans le respect des procédures logistiques communiquées.

L'ANSM a été informée de cette action.

Chez Medtronic, la sécurité des patients est notre priorité absolue et nous nous engageons à offrir des traitements sûrs et efficaces. Nous vous remercions par avance de votre patience dans nos efforts de soutenir tous vos patients aussi rapidement que possible. Nous vous remercions pour le temps et l'attention que vous avez consacrés à la lecture de cet avis.

Pour toute question complémentaire ou support veuillez contacter votre contact Medtronic Bénédicte FLORENTIN au **06 83 84 56 96** ou notre boîte dédiée [savdiabete@medtronic.com](mailto:savdiabete@medtronic.com)

Cordialement,

Responsable local/de BU

### **Pièces complémentaires**

- Lettre à l'utilisateur de la pompe
- Lettre destinée au professionnel de santé
- Aperçu des bagues de retenue de la pompe

### **Aperçu des bagues de retenue de la pompe**

POMPE AVEC BAGUE DE RETENUE TRANSPARENTE (OBJET DE L'AVIS DE SÉCURITÉ SUR LE TERRAIN)	POMPE AVEC BAGUE DE RETENUE NOIRE (NON CONCERNÉE PAR L'AVIS DE SÉCURITÉ SUR LE TERRAIN)
<p></p> <p>Les images montrent une bague de retenue de pompe <b>normale</b> vs une bague de retenue <b>endommagée ou manquante</b>.</p> <div><p>Bague de retenue de pompe <b>NORMALE</b></p></div> <div><p>Bague de retenue de pompe <b>ENDOMMAGÉE</b></p></div> <div><p>Bague de retenue de pompe <b>MANQUANTE</b></p></div> <p><b>Image :</b> Emplacement de la bague de retenue de la pompe à insuline MiniMed™ série 600</p>	<p>Pompe normale avec bague de retenue noire</p> 

## Information Urgente de Sécurité

### Bague de retenue de la pompe à insuline MiniMed™ série 600

#### Rappel

Pompe à insuline	Numéro du modèle
Pompe à insuline MiniMed™ 640G	MMT-1711, MMT-1712, MMT-1751, MMT-1752
Pompe à insuline MiniMed™ 670G	MMT-1741, MMT-1742, MMT-1761, MMT-1762, MMT-1781, MMT-1782

Octobre 2021

Référence Medtronic : FA896 Phase II

Cher Correspondant Matériovigilance, Professionnel de santé,

Vous recevez cette lettre parce que nos dossiers indiquent qu'un ou plusieurs de vos services utilisateurs de pompes ont une ou des pompes à insuline MiniMed™ série 600 qui fait l'objet d'un avis de sécurité FA896 en cours. Cet avis concerne les pompes à insuline MiniMed™ série 600 dotées d'une bague de retenue transparente. Medtronic a initialement fait part de ce problème dès novembre 2019, avec pour instructions d'examiner la pompe afin de détecter d'éventuels dommages de la bague de retenue et de nous contacter si la bague de retenue semblait être desserrée, endommagée ou manquante.

**Medtronic met à jour cette information urgente de sécurité pour reprendre et remplacer toute pompe à insuline MiniMed™ série 600 qui a une bague de retenue transparente par une pompe à insuline MiniMed™ série 600 au nouveau design de bague de retenue noire. Les pompes à insuline dotées de la bague de retenue noire mise à jour ne sont pas concernées par cet avis. Le remplacement est gratuit, et il sera effectué même si la bague de retenue transparente n'est pas endommagée et quel que soit le statut de la garantie de la pompe. Les pompes de remplacement seront disponibles dans les mois à venir et vos services utilisateurs de pompe seront informés lorsqu'elles seront prêtes à être expédiées. Des pompes de remplacement sont disponibles immédiatement si vos utilisateurs rencontraient un problème avec la bague de retenue de leurs pompes.**

L'objet de cette lettre est de vous informer également que nous allons notifier tous les utilisateurs de pompes qui pourraient avoir une pompe à insuline affectée MiniMed™ série 600.

#### **Description du problème :**

La pompe à insuline MiniMed™ série 600 est conçue avec une bague de retenue qui permet de verrouiller le réservoir de la pompe. Medtronic a envoyé dès novembre 2019 une information urgente de sécurité pour les pompes à insuline MiniMed™ série 600 dotées d'une bague de retenue transparente, en raison d'incidents signalés de réservoirs desserrés, ne pouvant plus être verrouillés dans la pompe. Le réservoir peut en effet se desserrer en raison d'une bague de retenue cassée ou manquante, ce qui empêche un verrouillage correct. La bague de retenue peut s'être cassée, par exemple, après avoir laissé tomber ou heurter la pompe sur une surface dure.

Si le réservoir n'est pas correctement verrouillé dans la pompe, ce mauvais verrouillage peut entraîner une sur- ou une sous-administration d'insuline, et provoquer une hypoglycémie ou une hyperglycémie. Pour rappel, une hypoglycémie sévère peut mettre la vie en danger ou entraîner la mort. Par exemple, si la bague de retenue est cassée ou se détache de la pompe, et que l'utilisateur réinsère le réservoir dans la pompe alors que le dispositif de perfusion est encore connecté au corps, cela pourrait entraîner une perfusion rapide d'insuline, et provoquer une hypoglycémie. Également, l'administration insuffisante d'insuline peut se produire si le réservoir n'est pas correctement verrouillé par la bague de retenue, ce qui crée un espace entre la pompe et le réservoir et empêche la pompe de délivrer la quantité voulue d'insuline dans le corps ; ou si la pompe s'arrête de fonctionner en

raison d'infiltration d'eau dans la pompe. Ces deux cas peuvent alors provoquer une hyperglycémie et contribuer à une acidocétose diabétique.

Des effets indésirables graves et des décès ont été signalés lors de l'utilisation des pompes à insuline MiniMed™ de la série 600, sans être directement corrélés à des bagues de retenue transparentes endommagées, selon les informations dont dispose Medtronic et l'examen effectué par des experts cliniques indépendants. Des bagues de rétention transparentes endommagées peuvent potentiellement conduire aux événements expliqués ci-dessus.

Aussi, Medtronic a cessé de fabriquer et de distribuer les pompes à insuline MiniMed™ série 600 dotées d'une bague de retenue transparente.

### ACTIONS REQUISES DE VOTRE PART :

Medtronic vous remercie de retourner votre formulaire. L'équipe SAV Diabète prendra ensuite contact avec vous pour connaître votre décision de recevoir des pompes de remplacement. **Les pompes de remplacement seront disponibles dans les mois à venir et les utilisateurs de pompe seront informés lorsqu'elles seront prêtes à être expédiées.** Veuillez aider les services utilisateurs de pompes à prioriser le remplacement en tenant compte du risque de sécurité associé au problème de la bague de retenue.

### MEDTRONIC A FOURNI LES INSTRUCTIONS SUIVANTES AUX UTILISATEURS DE POMPES :

La pompe à insuline MiniMed™ série 600 dotée d'une bague de retenue transparente et les références de modèle de pompe suivants peuvent être remplacés dans le cadre de l'information urgente de sécurité. Les références de modèle se trouvent au bas ou à l'arrière de votre appareil.

Pompe à insuline	Numéro du modèle
Pompe à insuline MiniMed™ 640G	MMT-1711, MMT-1712, MMT-1751, MMT-1752
Pompe à insuline MiniMed™ 670G	MMT-1741, MMT-1742, MMT-1761, MMT-1762, MMT-1781, MMT-1782

1. Examinez la bague de retenue de votre pompe pour déterminer si elle est transparente et si elle est desserrée, endommagée ou manquante.

POMPE AVEC BAGUE DE RETENUE TRANSPARENTE (OBJET DE L'AVIS DE SÉCURITÉ SUR LE TERRAIN)	POMPE AVEC BAGUE DE RETENUE NOIRE (NON CONCERNÉE PAR L'AVIS DE SÉCURITÉ SUR LE TERRAIN)
 <p>Les images montrent une bague de retenue de pompe normale vs une bague de retenue endommagée ou manquante.</p>  <p>Bague de retenue de pompe NORMALE</p>  <p>Bague de retenue de pompe ENDOMMAGÉE</p>  <p>Bague de retenue de pompe MANQUANTE</p> <p>Image : Emplacement de la bague de retenue de la pompe à insuline MiniMed™ série 600</p>	 <p>Pompe normale avec bague de retenue noire</p>

1. Si le réservoir ne se verrouille pas dans la pompe ou si la bague de retenue est desserrée, endommagée ou manquante, il faut immédiatement **cesser d'utiliser la pompe à insuline** et recourir à un plan de secours selon les recommandations de votre prestataire de soins. **NE réinsérez PAS le réservoir dans la pompe lorsqu'elle est connectée, car vous pourriez vous administrer par erreur un bolus d'insuline rapide.** Vous devez immédiatement nous contacter

## Medtronic France SAS

9, boulevard Romain Rolland  
75014 Paris  
RCS Paris B 722008232  
www.medtronic.fr  
Tel 01 55 38 17 00

2. Si votre réservoir se verrouille correctement en place avec la bague de retenue et que cette dernière n'est pas desserrée, endommagée ou cassée, vous pouvez continuer à utiliser votre pompe jusqu'à ce que vous receviez votre pompe de remplacement. Suivez les instructions de remplacement ci-dessous.
3. N'oubliez pas de toujours suivre le mode d'emploi sur la façon d'insérer correctement le réservoir et d'examiner votre bague de retenue pour vérifier qu'elle n'est pas endommagée chaque fois que vous changez votre dispositif de perfusion. La bague de retenue noire des pompes à insuline MiniMed™ série 600 plus récentes est conçue pour améliorer la durabilité. Cependant, vous devez vérifier que votre pompe et la bague de retenue ne sont pas endommagés chaque fois que vous remplacez le réservoir d'insuline, ou chaque fois qu'elle tombe ou qu'elle est heurtée.
4. **Merci de nous contacter pour confirmer que vous avez examiné et compris le présent avis et pour indiquer votre décision de recevoir une pompe de remplacement.** Si vous avez des questions sur votre traitement, contactez votre professionnel de santé pour discuter de vos options.

**Remarque :** votre pompe de remplacement est livrée sans réglages et vous devrez transférer les réglages actuels de votre pompe à bague de retenue transparente sur la pompe à bague de retenue noire avant de l'utiliser.

L'ANSM a été informée de cette action.

Chez Medtronic, la sécurité des patients étant notre priorité absolue et nous nous engageons à offrir des traitements sûrs et efficaces. Nous vous remercions par avance de votre patience dans nos efforts de soutenir tous nos clients aussi rapidement que possible. Nous vous remercions du temps et de l'attention que vous avez consacrés à la lecture de cet avis.

Cordialement,

Responsable local/de BU

### Pièces jointes :

- Lettre à l'utilisateur de la pompe

## Information Urgente de Sécurité

### Bague de retenue de la pompe à insuline MiniMed™ série 600 Rappel

Octobre 2021

Référence Medtronic : FA896 Phase II

Cher utilisateur de la pompe,

Vous recevez cette lettre parce que vous avez une pompe à insuline MiniMed™ série 600 faisant l'objet d'un avis de sécurité en cours. Cet avis concerne les pompes à insuline MiniMed™ série 600 dotées d'une bague de retenue transparente. Medtronic a initialement fait part de ce problème dès novembre 2019, avec pour instructions d'examiner votre pompe et détecter d'éventuels dommages de la bague de retenue et de nous contacter si la bague de retenue semble être desserrée, endommagée ou manquante.

Medtronic met à jour cette information urgente de sécurité pour reprendre et remplacer toute pompe à insuline MiniMed™ série 600 présentant une bague de retenue transparente, par une pompe à insuline MiniMed™ série 600 au nouveau design de bague de retenue noire. Les pompes à insuline dotées de la bague de retenue noire ne sont pas concernées par cet avis. Le remplacement est gratuit, et il sera effectué même si la bague de retenue transparente n'est pas endommagée et quel que soit le statut de la garantie de la pompe.

Veillez contacter votre prestataire de santé pour indiquer votre décision de recevoir une pompe de remplacement. Les pompes de remplacement seront disponibles dans les mois à venir et vous serez informé(e) lorsque votre pompe sera prête à vous être expédiée. Des pompes de remplacement sont disponibles immédiatement si vous rencontrez un problème avec la bague de retenue de votre pompe.

#### Description du problème :

La pompe à insuline MiniMed™ série 600 est conçue avec une bague de retenue qui permet de verrouiller le réservoir de la pompe. Medtronic a initialement envoyé dès novembre 2019 une information urgente de sécurité pour les pompes à insuline MiniMed™ série 600 dotées d'une bague de retenue transparente, en raison d'incidents signalés de réservoirs desserrés ne pouvant plus être verrouillés dans la pompe. Le réservoir peut en effet se desserrer en raison d'une bague de retenue cassée ou manquante, ce qui empêche un verrouillage correct. La bague de retenue peut s'être cassée, par exemple, après avoir laissé tomber ou heurter votre pompe sur une surface dure.

Si le réservoir n'est pas correctement verrouillé dans la pompe, ce mauvais verrouillage peut entraîner une sur- ou une sous-administration d'insuline, et provoquer une hypoglycémie ou une hyperglycémie. Pour rappel, une hypoglycémie sévère peut mettre la vie en danger ou entraîner la mort. Par exemple, si la bague de retenue est cassée ou se détache de la pompe, et que l'utilisateur réinsère le réservoir dans la pompe alors que le dispositif de perfusion est encore connecté au corps, cela pourrait entraîner une perfusion rapide d'insuline, et provoquer une hypoglycémie. Également, l'administration insuffisante d'insuline peut se produire si le réservoir n'est pas correctement verrouillé par la bague de retenue, ce qui crée un espace entre la pompe et le réservoir et empêche la pompe de délivrer la quantité voulue d'insuline dans le corps, ; ou si la pompe s'arrête de fonctionner en raison d'infiltration d'eau dans la pompe. Ces deux cas peuvent alors provoquer une hyperglycémie et contribuer à une acidocétose diabétique.

Des blessures graves et des décès ont été signalés lors de l'utilisation des pompes à insuline MiniMed™ de la série 600, sans être directement corrélés à des bagues de retenue transparentes endommagées, selon les informations dont

dispose Medtronic et l'examen effectué par des experts cliniques indépendants. Des bagues de rétention transparentes endommagées peuvent potentiellement conduire aux événements expliqués ci-dessus.

Aussi, Medtronic a cessé de fabriquer et de distribuer les pompes à insuline MiniMed™ série 600 dotées d'une bague de retenue transparente.

### ACTIONS REQUISES :

La pompe à insuline MiniMed™ série 600 dotée d'une bague de retenue transparente et les références de modèle de pompe suivants peuvent être remplacés dans le cadre de l'avis de sécurité présent. Les références de modèle se trouvent au bas ou à l'arrière de votre appareil.

Pompe à insuline	Numéro du modèle
Pompe à insuline MiniMed™ 640G	MMT-1711, MMT-1712, MMT-1751, MMT-1752
Pompe à insuline MiniMed™ 670G	MMT-1741, MMT-1742, MMT-1761, MMT-1762, MMT-1781, MMT-1782

1. Examinez la bague de retenue de votre pompe pour déterminer si elle est transparente et si elle est desserrée, endommagée ou manquante.

POMPE AVEC BAGUE DE RETENUE TRANSPARENTE (OBJET DE L'AVIS DE SÉCURITÉ SUR LE TERRAIN)	POMPE AVEC BAGUE DE RETENUE NOIRE (NON CONCERNÉE PAR L'AVIS DE SÉCURITÉ SUR LE TERRAIN)
 <p>Les images montrent une bague de retenue de pompe <b>normale</b> vs une bague de retenue <b>endommagée ou manquante</b>.</p>  <p>Bague de retenue de pompe <b>NORMALE</b>      Bague de retenue de pompe <b>ENDOMMAGÉE</b>      Bague de retenue de pompe <b>MANQUANTE</b></p> <p><small>Image : Emplacement de la bague de retenue de la pompe à insuline MiniMed™ série 600</small></p>	 <p>Pompe normale avec bague de retenue noire</p>

2. Si le réservoir ne se verrouille pas dans la pompe ou si la bague de retenue est desserrée, endommagée ou manquante, il faut immédiatement **cesser d'utiliser la pompe à insuline** et recourir à un plan de secours selon les recommandations de votre prestataire de santé. **NE réinsérez PAS le réservoir dans la pompe lorsqu'elle est connectée, car vous pourriez vous administrer par erreur un bolus d'insuline rapide.** Vous devez immédiatement contacter votre prestataire de santé.
3. Si votre réservoir se verrouille correctement en place avec la bague de retenue et que cette dernière n'est pas desserrée, endommagée ou cassée, vous pouvez continuer à utiliser votre pompe jusqu'à ce que vous receviez votre pompe de remplacement. Suivez les instructions de remplacement qui vous seront communiquées par votre prestataire de santé.
4. N'oubliez pas de toujours suivre le mode d'emploi sur la façon d'insérer correctement le réservoir et d'examiner votre bague de retenue pour vérifier qu'elle n'est pas endommagée chaque fois que vous changez votre dispositif de perfusion. La bague de retenue noire des pompes à insuline MiniMed™ série 600 plus récentes est conçue pour améliorer la durabilité. Cependant, vous devez vérifier que votre pompe et la bague de retenue ne sont pas endommagées chaque fois que vous remplacez le réservoir d'insuline, ou chaque fois qu'elle tombe ou qu'elle est heurtée.
5. **Merci contacter votre prestataire de santé pour confirmer que vous avez examiné et compris le présent avis et pour indiquer votre décision de recevoir une pompe de remplacement.** Si vous avez des questions sur votre traitement, contactez votre professionnel de santé pour discuter de vos options.

**Remarque :** votre pompe de remplacement est livrée sans réglage et vous devrez transférer les réglages actuels de votre pompe à bague de retenue transparente sur la pompe à bague de retenue noire avant de l'utiliser.

Chez Medtronic, la sécurité des patients est la priorité absolue et Medtronic s'engage à offrir des traitements sûrs et efficaces. Nous vous remercions par avance de votre patience dans nos efforts de soutenir tous les patients aussi rapidement que possible. Nous vous remercions pour le temps et l'attention que vous avez consacrés à la lecture de cet avis.

Cordialement,

Responsable local/de BU

## Information Urgente de Sécurité

### Bague de retenue de la pompe à insuline MiniMed™ série 600

#### Rappel

une réponse est requise avant le 10 novembre 2021

Veuillez remplir ce formulaire dans son intégralité.

Date : \_\_\_\_\_  
Nom de la personne ayant complété ce formulaire : \_\_\_\_\_  
Titre : \_\_\_\_\_  
Numéro de téléphone (ligne directe) : \_\_\_\_\_  
E-mail : \_\_\_\_\_  
Nom de l'établissement : \_\_\_\_\_  
Adresse postale : \_\_\_\_\_  
Ville : \_\_\_\_\_ Code postal : \_\_\_\_\_  
Pays : \_\_\_\_\_

En signant ci-dessous, je reconnais avoir lu et compris les informations fournies. De plus, je confirme que :

Je confirme avoir transmis cette notification urgente de sécurité à tous les patients utilisateurs d'une pompe à insuline Medtronic MiniMed™ série 600.

Nombre de patient informé: \_\_\_\_\_

Nous n'avons plus de patients utilisateurs d'une pompe à insuline Medtronic MiniMed™ série 600.

\_\_\_\_\_  
Nom (en caractères d'imprimerie)

\_\_\_\_\_  
Signature

\_\_\_\_\_  
Date

MERCI D'ENVOYER CE FORMULAIRE PAR E-MAIL À : [affaires.reglementaires@medtronic.com](mailto:affaires.reglementaires@medtronic.com)

## Information Urgente de Sécurité

### Bague de retenue de la pompe à insuline MiniMed™ série 600

#### Rappel

Etablissement : \_\_\_\_\_ Compte Client : \_\_\_\_\_

Adresse de ramassage : \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Code Postal : \_\_\_\_\_ Ville : \_\_\_\_\_

Nom du contact : \_\_\_\_\_ Fonction : \_\_\_\_\_

Téléphone : \_\_\_\_\_ Email : \_\_\_\_\_

Date : \_\_\_\_\_ Signature : \_\_\_\_\_

Je place en quarantaine les quantités indiquées ci-dessous. Notre SAV Diabète prendra contact avec vous pour le retour des produits :

Référence de l'article	Bordereau de livraison/Facture	Numéro de lot	Quantité en stock (unités/boîtes)
			/
			/
			/
			/
			/
			/

✦ **Merci d'indiquer "0" si vous n'avez plus de produit concerné en stock**

Merci d'indiquer le nom, le numéro de tel. et l'email de la personne à contacter pour organiser le retour.

-----  
**IMPORTANT :** *Merci de remplir ce formulaire (même si vous n'avez plus de produits concernés en stock) et de le retourner par mail à [affaires.reglementaires@medtronic.com](mailto:affaires.reglementaires@medtronic.com) avant le **10 Novembre 2021.***