

Lettre explicative

Mis à jour - Urgent : Notification de sécurité produit (retrait)

Système de capture d'emboles à guide ANGIOGUARD™ RX/XP Lots spécifiques – Voir la liste complète dans le Tableau 1 à la fin de cette lettre

Chère cliente, cher client,

Début Avril, Cordis a procédé volontairement au rappel (retrait) de lots spécifiques du système de capture d'emboles à guide ANGIOGUARD™ RX/XP. Au cours d'analyses et réévaluation des distributions des produits, Cordis a identifié des lots supplémentaires impliqués dans ce retrait. De plus 4 lots impliqués dans le rappel initial ont finalement été retirés du champ d'application.

Vous pouvez retrouver ci-dessous et dans le tableau 1 de la lettre client, la liste exhaustive finale de tous les lots impliqués dans ce rappel.

LISTE DES LOTS CONCERNÉS

NUMÉRO DE PRODUIT	NUMÉRO DE LOT
401014DN4	35265339
401814RM	35265670
	35262517
	35263334
401814RMC	35264204
	35264222
	35265345
	35264205**
	35264210**
	35264214**
	35264217
	35264226
	35265330
501814RE	35265340**
301614KE	35265341**
	35265344
	35265381
	35265394**
	35265641
	35265643**
	35265652
	35265655

NUMÉRO DE	NUMÉRO DE LOT
PRODUIT	
501814REC	35264223
501814RM	35265644**
	35264208
	35264212
501814RMC	35265329
	35265649
	35265654
	35265667
	35264206**
	35264218
	35264224
	35264806
	35265342
601814RE	35265343
00101 III.	35265382
	35265383
	35265645**
	35265646
	35265653**
	35265656
601814RM	35264211**
	35264225**
	35265647**
	35265658
utés au champ d'api	olication du rappel

NUMÉRO DE	
PRODUIT	NUMÉRO DE LOT
	35263328
	35264207
	35264213
601814RMC	35264216
	35265393
	35265648
	35265659
603014MC	35265492
	35264219
	35265391
701814RE	35265392
	35265399
	35265660**
	35265668
701814RMC	35265661
801814RE	35267611**
801814RMC	35264202
	35265335

^{**} Indique les lots supplémentaires ajoutés au champ d'application du rappel. Remarque : 4 lots initialement concernés ont été retirés du champ d'application.

NUMÉRO DE PRODUIT	NUMÉRO DE LOT
401814RMC	35265669
501814RE	35265639
	35265662
	35265664



Mis à jour Urgent : Notification de sécurité produit (retrait)

Système de capture d'emboles à guide ANGIOGUARD™ RX/XP Lots spécifiques – Voir la liste complète dans le Tableau 1 à la fin de cette lettre

24 Avril 2023

Chère cliente, cher client,

Cette communication vise à vous informer que Cordis procède volontairement au rappel (retrait) de lots spécifiques du système de capture d'emboles à guide ANGIOGUARD™ RX/XP. Vous recevez cette lettre car nos dossiers indiquent que vous avez acheté un ou plusieurs lots du système de capture d'emboles à guide Cordis ANGIOGUARD™ RX/XP concernés.

Aperçu du rappel :

Cordis a identifié un risque d'incapacité à déployer et à capturer en toute sécurité le filtre du système d'insertion ANGIOGUARDTM RX/XP en raison d'une difficulté à décoller la gaine de déploiement, d'une rupture de cette dernière ou de la gaine de capture et d'une difficulté à sortir du port RX du guide.

Cordis a reçu un total de 106 réclamations à l'échelle mondiale.

Les impacts potentiels comprennent, sans s'y limiter, un allongement de la procédure, une intervention percutanée ou chirurgicale non planifiée ou un accident vasculaire cérébral.

Détails sur le dispositif concerné, pour aider à l'identificatio n du produit concerné:

Produit concerné:

Cette lettre s'applique à certains lots du système de capture d'emboles à guide ANGIOGUARD™ RX/XP (voir Tableau 1).

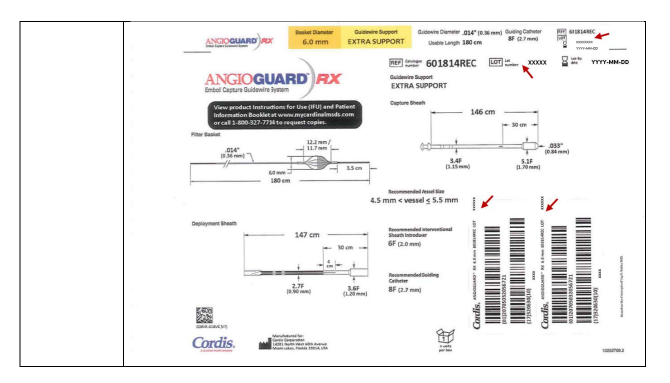
Utilisation prévue:

Le système de capture d'emboles à guide ANGIOGUARDTM RX/XP est conçu pour une utilisation en tant que guide et dispositif de protection embolique pour contenir et éliminer le matériel embolique (thrombus/débris) lors d'angioplasties de l'artère carotide et de stentings réalisés dans cette dernière. Le diamètre de l'artère au niveau du site de positionnement du filtre doit être compris entre 3 mm et 7,5 mm.

Identification:

L'exemple d'étiquetage de la boîte ci-dessous est fourni pour vous aider à identifier les dispositifs concernés.

ID de l'événement : Cordis20230321-EMEA Page 1 sur 4



Actions requises de votre part :

- Lisez cette lettre de notification de sécurité produit urgente (retrait).
- 2) Vérifiez immédiatement votre stock pour déterminer si vous détenez des dispositifs des lots concernés. Identifiez et mettez de côté tout dispositif des lots identifiés de manière à garantir que le produit concerné ne sera pas utilisé. Vérifiez tous les lieux de stockage et d'utilisation.
- Passez en revue, remplissez, signez et retournez le formulaire de confirmation ci-joint en suivant les instructions indiquées.
- 4) Retournez les produits concernés au centre de distribution Cordis ou détruisez-les localement et fournissez un certificat de destruction, le cas échéant. Votre représentant commercial local vous informera et vous apportera de l'aide concernant les options de retour ou de destruction locale.
- 5) Partagez cette lettre avec les membres de votre établissement qui doivent être informés de ce rappel et avec tout autre établissement qui pourrait avoir reçu des unités de produit concernées de votre établissement. Si des dispositifs des lots concernés se trouvent dans un autre établissement, veuillez organiser leur retour ou leur destruction.
- 6) Tenez compte de cette notification jusqu'à ce que tous les produits concernés aient été retournés à Cordis ou détruits localement, le cas échéant. Conservez une copie de cette notification avec le produit concerné.

Description du problème :

Quel est le problème ?

Cordis a identifié un risque d'incapacité à déployer et à capturer en toute sécurité le filtre du système d'insertion ANGIOGUARDTM RX/XP en raison d'une difficulté à décoller la gaine de déploiement, d'une rupture de cette dernière ou de la gaine de capture et d'une difficulté à sortir du port RX du guide sur les produits fabriqués après une certaine date.

<u>Pourquoi rappelons-nous ce produit ?</u> Les impacts potentiels d'une rupture, d'une difficulté à décoller la gaine ou à sortir du port RX du guide comprennent, entre autres, un allongement de la procédure, une intervention percutanée ou chirurgicale non planifiée ou un accident vasculaire cérébral.

Le produit déjà utilisé avec succès dans des procédures doit-il susciter des inquiétudes ?

Non. Nous procédons à ce rappel en raison d'un risque de rupture et de difficultés à décoller la gaine et à sortir du port RX du guide pendant l'utilisation du dispositif. Les produits utilisés avec succès ne sont pas concernés.

Quelles autres mesures sont prises par Cordis ?
Cordis s'efforce d'enquêter et de déterminer la cause profonde du problème et prendra les
mesures correctives appropriées.

Assistance	
disponible :	:

Pour nous faire part de toute question concernant ce rappel, n'hésitez pas à contacter votre représentant local ou Cordis à l'adresse GMB-qualitematerioviglance@cordis.com.

Informations	
supplémentaires	

Notification réglementaire

L'organisme de réglementation concerné et l'organisme notifié ont été informés que Cordis prenait ces mesures de façon volontaire.

Veuillez nous excuser pour la gêne occasionnée par ce problème. Nous savons que vous accordez une grande confiance à nos produits et nous apprécions votre coopération en ce sens. Nous nous engageons à maintenir votre confiance en matière de sécurité et de qualité des produits que Cordis fournit.

Cordialement,

Miguel Ávila Vice-président, Qualité et réglementation à l'échelle mondiale Cordis US Corp.

> ID de l'événement : Cordis20230321-EMEA Page 3 sur 4

TABLEAU 1 LISTE DES LOTS CONCERNÉS

NUMÉRO DE	NUMÉRO DE
PRODUIT	LOT
401814RM	35265339
401014KIVI	35265670
	35262517
	35263334
401814RMC	35264204
	35264222
	35265345
	35264205**
	35264210**
	35264214**
	35264217
	35264226
	35265330
504044B5	35265340**
501814RE	35265341**
	35265344
	35265381
	35265394**
	35265641
	35265643**
	35265652
	35265655

NUMÉRO DE	NUMÉRO DE
PRODUIT	LOT
501814REC	35264223
501814RM	35265644**
	35264208
	35264212
501814RMC	35265329
	35265649
	35265654
	35265667
	35264206**
	35264218
	35264224
	35264806
	35265342
601814RF	35265343
00101411	35265382
	35265383
	35265645**
	35265646
	35265653**
	35265656
	35264211**
601814RM	35264225**
601814KIVI	35265647**
	35265658

NUMÉRO DE	NUMÉRO DE
PRODUIT	LOT
	35263328
	35264207
	35264213
601814RMC	35264216
	35265393
	35265648
	35265659
603014MC	35265492
	35264219
701814RE	35265391
	35265392
	35265399
	35265660**
	35265668
701814RMC	35265661
801814RE	35267611**
801814RMC	35264202
	35265335

Remarque : 4 lots initialement concernés ont été retirés du champ d'application.

NUMÉRO DE	NUMÉRO DE
PRODUIT	LOT
401814RMC	35265669
501814RE	35265639
	35265662
	35265664

^{**} Indique les lots supplémentaires ajoutés au champ d'application du rappel.

FORMULAIRE DE CONFIRMATION DU CLIENT et DE RETOUR OU DESTRUCTION DU PRODUIT

Mis à jour URGENT : NOTIFICATION DE SÉCURITÉ PRODUIT (retrait)

Cordis20230321-EMEA Système de capture d'emboles à guide ANGIOGUARD™ RX/XP

Cordis rappelle (retire) des lots spécifiques de systèmes de capture d'emboles à guide ANGIOGUARDTM RX/XP, car il existe un risque d'incapacité à déployer et à capturer en toute sécurité le filtre panier du système d'insertion ANGIOGUARDTM RX/XP en raison d'une difficulté à décoller la gaine de déploiement, d'une rupture de cette dernière ou de la gaine de capture et d'une difficulté à sortir du port RX du guide.

Reportez-vous au Tableau 1 de la lettre de notification de sécurité produit pour obtenir la liste des lots concernés.

Personne à contacter	
Service	
Nom du client	
Code postal	
Rue	
Ville	
Pays	
E-mail du contact	
Numéro de téléphone du contact	

Nos dossiers indiquent que votre établissement a reçu des produits concernés par le rappel de produit ci-dessus.

PARTIE A : CONFIRMATION RELATIVE À LA NOTIFICATION DE SÉCURITÉ PRODUIT (retrait)

Nous (client) avons connaissance de la notification du rappel ci-dessus.

Des produits des lots concernés à retourner sont-ils présents dans votre établissement ou dans tout autre
établissement auquel vous avez expédié des dispositifs concernés ? (Veuillez vérifier les stocks avant
de répondre.)
Oui Non

Si oui, veuillez mettre de côté tous les dispositifs restants afin d'éviter de continuer à les utiliser e	ŧ
veuillez fournir des détails dans le Tableau 1 ci-dessous.	

Si oui, veuillez demander au client de mettre de côté tous les dispositifs restants afin d'éviter de continuer à les utiliser et veuillez lui demander de fournir des détails dans le tableau ci-dessous. TABLEAU 1 (Remplissez ce tableau si vous disposez de produits non utilisés concernés par ce rappedans vos stocks.) Code produit Numéro de lot Quantité Unités individuelles ou boîtes complètes Facture/BC d'origine ou boîtes complètes Sélectionnez l'une des deux options ci-dessous pour être crédité : Retourner le produit à Cordis (complétez les parties B et D) Détruire le produit et fournir à Cordis une confirmation de destruction (complétez les parties C et D) PARTIE B : RETOUR DU PRODUIT À CORDIS (Le client sera crédité une fois le retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis Nombre de colis	ou tout autre établisse	s) confirme que le client ment ayant reçu des dis retourner dans son étab	positifs concernés	de sa part, dispose-t-	il encore de produits
Code produit Numéro de lot Quantité unités individuelles ou boîtes complètes Sélectionnez l'une des deux options ci-dessous pour être crédité: Retourner le produit à Cordis (complétez les parties B et D) Détruire le produit et fournir à Cordis une confirmation de destruction (complétez les parties C et D) PARTIE B: RETOUR DU PRODUIT À CORDIS (Le client sera crédité une fois le retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis					
Code produit Numéro de lot Quantité individuelles ou boîtes complètes Sélectionnez l'une des deux options ci-dessous pour être crédité : Retourner le produit à Cordis (complétez les parties B et D) Détruire le produit et fournir à Cordis une confirmation de destruction (complétez les parties C et D) PARTIE B : RETOUR DU PRODUIT À CORDIS (Le client sera crédité une fois le retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis		mplissez ce tableau si vo	ous disposez de pr	oduits non utilisés con	ncernés par ce rappe
Retourner le produit à Cordis (complétez les parties B et D) Détruire le produit et fournir à Cordis une confirmation de destruction (complétez les parties C et D) PARTIE B : RETOUR DU PRODUIT À CORDIS (Le client sera crédité une fois le retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis	Code produit	Numéro de lot	Quantité	individuelles ou boîtes	
Retourner le produit à Cordis (complétez les parties B et D) Détruire le produit et fournir à Cordis une confirmation de destruction (complétez les parties C et D) PARTIE B : RETOUR DU PRODUIT À CORDIS (Le client sera crédité une fois le retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis					
Retourner le produit à Cordis (complétez les parties B et D) Détruire le produit et fournir à Cordis une confirmation de destruction (complétez les parties C et D) PARTIE B : RETOUR DU PRODUIT À CORDIS (Le client sera crédité une fois le retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis					
Retourner le produit à Cordis (complétez les parties B et D) Détruire le produit et fournir à Cordis une confirmation de destruction (complétez les parties C et D) PARTIE B : RETOUR DU PRODUIT À CORDIS (Le client sera crédité une fois le retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis					
Retourner le produit à Cordis (complétez les parties B et D) Détruire le produit et fournir à Cordis une confirmation de destruction (complétez les parties C et D) PARTIE B : RETOUR DU PRODUIT À CORDIS (Le client sera crédité une fois le retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis					
Détruire le produit et fournir à Cordis une confirmation de destruction (complétez les parties C et D) PARTIE B : RETOUR DU PRODUIT À CORDIS (Le client sera crédité une fois le retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis	Sélectionnez l'une de	s deux options ci-desso	ous pour être créc	lité :	
retour du produit effectué.) Heures d'ouverture pour le ramassage des colis	Détruire le produ	` 1	-	,	ez les parties C
			UIT À CORI	OIS (Le client sera c	crédité une fois le
Nombre de colis	Heures d'ouve	rture pour le ramassage	des colis		
	Nombre de col	is			

Poids	
Instructions supplémentaires destinées au transporteur effectuant le ramassage du produit ?	
Nom du représentant commercial (si connu)	
Coordonnées du représentant commercial (si connues)	

PARTIE C : DESTRUCTION DU PRODUIT PAR LE CLIENT (Le client sera crédité dès réception de la confirmation de destruction signée)

Je certifie par la présente que les produits répertoriés dans le Tableau 1 ci-dessus ont été rendus inutilisables et ne seront pas renvoyés à Cordis. Les produits détruits ont été ou seront mis au rebut conformément aux politiques de l'entreprise, locales et environnementales mondiales au cours du prochain cycle de destruction approuvé.

PARTIE D : SIGNATURES

Nom/Signature du client	Poste du client
Numéro de téléphone du client	Date
<u>OU</u>	
Nom/Signature du représentant Cordis	Poste
Numéro de téléphone du représentant Cordis	 Date

Veuillez retourner ce formulaire rempli à votre représentant commercial Cordis local ou l'envoyer par email à l'adresse <u>gmb-qualitemateriovigilance@cordis.com</u>.