

Ardon, le 08-sept-2023  
Courrier adressé en recommandé avec accusé de réception

<b>Destinataires :</b>	Correspondant Local de Matéiovigilance. ↳ Diffusion à réaliser pour information auprès : du Directeur de l'Etablissement de Santé, du Service Biomédical, de tous les utilisateurs.
<b>Dispositifs médicaux concernés :</b>	<b>Système d'assistance cœur-poumon CARDIOHELP (Ref.701048012)</b>
<b>Objet :</b>	Remplacement du support de rail latéral

*Division ACT - Acute Care Therapies*



- CARDIOHELP-

Madame, Monsieur,

Par la présente nous souhaitons vous informer d'une action initiée par le fabricant Maquet Cardiopulmonary GmbH, Allemagne, concernant certains dispositifs d'assistance cœur-poumon CARDIOHELP.

En effet d'après nos bases de traçabilité, nous avons déterminé que votre établissement avait réceptionné un ou plusieurs de ces dispositifs.

Nous vous transmettons par conséquent cette notification de sécurité (traduction en français) : vous pourrez ainsi prendre connaissance des informations relatives aux mesures à prendre par votre établissement, et aux actions prévues par le fabricant.

Par ailleurs, nous vous saurions gré de bien vouloir **compléter le formulaire de réponse Client** ci-joint, et **nous le retourner dans les meilleurs délais** par courrier électronique ([qrc.fr@getinge.com](mailto:qrc.fr@getinge.com)) ; même si vous ne possédez plus de produits concernés par cette notification.

Pour le cas où certains dispositifs aient été transmis à une autre organisation, veuillez lui faire suivre ce courrier et en informer *Getinge France* par le biais de ce même formulaire.

**A titre d'information, les établissements de santé concernés par la présente notification de sécurité recevront ce courrier de *Getinge France*, avec accusé de réception.**

Cette notification a également fait l'objet d'une information auprès de l'ANSM.

L'ensemble de l'équipe *Getinge France - Division Acute Care Therapies* reste à votre entière disposition pour tout renseignement complémentaire relatif au contenu de cette lettre. Pour toute question en lien avec la présente notification de sécurité, vous pouvez contacter l'adresse [qrc.fr@getinge.com](mailto:qrc.fr@getinge.com).

Dans cette attente, nous vous prions de croire, Madame, Monsieur, en l'expression de nos sincères salutations.

---

Bénédicte Parisot  
Directrice QRC France  
Getinge France

Pièces jointes :

- "NOTIFICATION DE SÉCURITÉ URGENTE FSCA 626803" - Maquet Cardiopulmonary GmbH (traduction),
- Formulaire de réponse client (traduction),
- Annexe I – Liste des produits concernés (traduction).

08-sept-2023

**NOTIFICATION DE SÉCURITÉ URGENTE**

<b>SRN fabricant :</b>	DE-MF-000020091
<b>Référence FSCA :</b>	626803 CARDIOHELP - Remplacement du support de rail latéral
<b>Type FSCA :</b>	Nouveau
<b>Produits concernés :</b>	CARDIOHELP-i (référence 701048012) CARDIOHELP-i (référence 701072780, Variante américaine)
<b>Numéros de série concernés :</b>	Voir Annexe I
<b>Identifiant unique des dispositifs :</b>	04037691658384 04058863074863
<b>À l'attention des :</b>	Utilisateurs du CARDIOHELP-i

Très chers clients,

Maquet Cardiopulmonary GmbH (MCP) tient à vous informer par la présente du remplacement des supports de rail latéral du système CARDIOHELP en raison d'une fixation insuffisante.

Le système CARDIOHELP est un système de perfusion médicale miniaturisé. Sa fonction générale est de pratiquer, commander, surveiller et enregistrer une circulation extracorporelle. Il fait office d'unité d'entraînement pour un ensemble de tubulures à usage unique comprenant au moins une pompe et un oxygénateur.

Les rails latéraux sont situés sur les côtés du système CARDIOHELP. Ils sont fixés au boîtier du système CARDIOHELP à l'aide du support de rail prévu à cet effet (voir les repères rouges sur la Figure 1). Comme le montre la Figure 2, le support de rail latéral est constitué d'un boulon à écrou soudé sur une plaque.

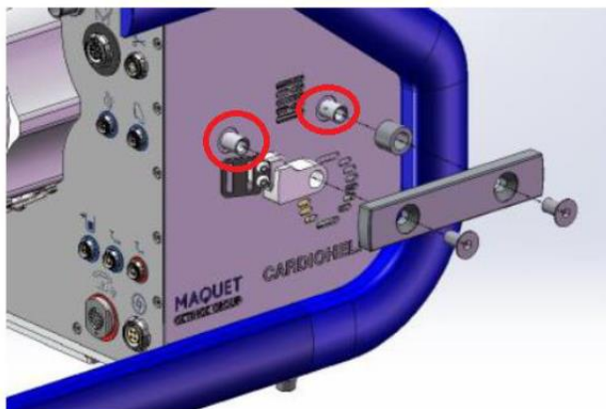


Figure 1 : Rail latéral CARDIOHELP - vue éclatée

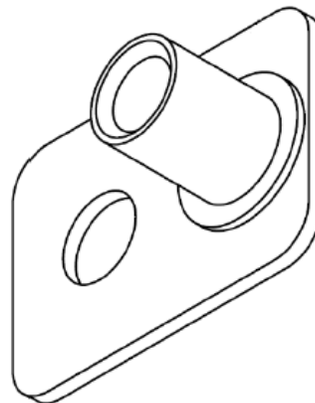


Figure 2 : schéma de support de rail latéral

### Description du problème

Il a été constaté que la fixation (soudure) utilisée par le fournisseur du boulon d'écrou à la plaque de rail latéral était insuffisante. La soudure défectueuse permet au boulon à écrou de se détacher de la plaque du rail latéral avec une légère force manuelle.

### Situation dangereuse

Une fixation insuffisante des rails latéraux sur les côtés de CARDIOHELP pourrait permettre au Transport Guard et/ou à l'Emergency Drive (avec le support) de se désolidariser du CARDIOHELP. La désolidarisation dans l'un ou l'autre cas de figure peut produire un résultat inattendu (par exemple, désengagement du module HLS du dispositif CARDIOHELP pendant le transport ou détachement de l'Emergency Drive et du support entraînant des blessures pour l'utilisateur, une tierce personne ou le patient).

### Dangers potentiels

Les conséquences potentielles immédiates et/ou à long terme sur la santé, associées à une désolidarisation du Transport Guard ou de l'Emergency Drive lorsqu'ils sont connectés au support de rail latéral peuvent générer l'un, l'ensemble ou aucun des préjudices suivants pour un patient pris en charge par CARDIOHELP ou pour un utilisateur utilisant CARDIOHELP au moment où la non-conformité est constatée :

- Ischémie
- Inconvénients pour l'utilisateur
- Hypovolémie
- Fracture (utilisateur/tiers)
- Coupure/lacération (utilisateur/tiers)
- Contusion (utilisateur/tiers)

Il n'y a pas de facteurs cliniques, en soi, inhérents à la non-conformité, qui pourraient permettre d'atténuer les risques/préjudices décrits ci-dessus, à l'exception d'un examen préalable à l'installation qui est à la fois une pratique standard et un comportement habituel parmi les praticiens de santé et les cliniciens avant que l'équipement ne soit mis en service sur des patients.

Maquet Cardiopulmonary GmbH n'a pas identifié de réclamations concernant des préjudices subis par les patients, des blessures graves ou des décès dus aux modes de défaillance décrits ci-dessus.

**Les systèmes CARDIOHELP-i concernés ne doivent pas être renvoyés et peuvent être utilisés en support intra-hospitalier comme d'habitude. Le transport inter-hospitalier n'est pas autorisé tant que le remplacement n'a pas été effectué.**

**Ne fixez aucun accessoire sur le rail latéral jusqu'à ce que le remplacement soit effectué.**

**Actions correctives**

- Remplacement des supports de rail latéral.

**Mesures à prendre par le client :**

- |                                                              |                                                              |
|--------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------|
| <input checked="" type="checkbox"/> Identifier le dispositif | <input type="checkbox"/> Placer le dispositif en quarantaine |
| <input type="checkbox"/> Retourner le dispositif             | <input type="checkbox"/> Détruire le dispositif              |

**Détails des autres actions :**

- D'après notre documentation de surveillance post-commercialisation, il se peut que vous ayez en stock des produits concernés par cette action. Veuillez examiner immédiatement votre stock pour déterminer si vous avez des systèmes CARDIOHELP-i concernés dans votre stock.
- **Les systèmes CARDIOHELP-i concernés ne doivent pas être renvoyés et peuvent être utilisés en support intra-hospitalier comme d'habitude. Le transport inter-hospitalier n'est pas autorisé tant que le remplacement n'a pas été effectué.**
- **Ne fixez aucun accessoire sur le rail latéral jusqu'à ce que le remplacement soit effectué.**
- Un représentant local de Getinge vous contactera pour organiser le remplacement des supports de rail latéral.
- Veuillez **toujours** signaler tout événement indésirable, par exemple des infections potentiellement liées aux produits concernés, à votre représentant Getinge.
- Remplissez dûment le formulaire de réponse client ci-joint et renvoyez-le à votre représentant Getinge local **au plus tard le 31 octobre 2023**. Veuillez mentionner **FSCA-626803** comme référence dans l'objet de votre email.

**Mesures à prendre par le fabricant**

- |                                                   |                                                                                     |
|---------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Élimination du produit   | <input checked="" type="checkbox"/> Modification/inspection sur place du dispositif |
| <input type="checkbox"/> Mise à niveau logicielle | <input type="checkbox"/> Changement dans le mode d'emploi ou l'étiquetage           |
| <input type="checkbox"/> Autre                    | <input type="checkbox"/> Sans objet                                                 |

- Informez **immédiatement** tous les clients possédant les produits concernés de cette action de sécurité en envoyant cette notification de sécurité aux clients.
- Le représentant local de Getinge contactera le client pour organiser le remplacement des supports de rail latéral.

**Documents joints :**

- Formulaire de réponse client
- Annexe I Liste des produits concernés

**Transmission de cette notification de sécurité :**

- Veuillez-vous assurer qu'au sein de votre établissement, tous les utilisateurs des produits susmentionnés ainsi que les autres personnes devant être informées, ont pris connaissance de cette Notification de Sécurité urgente.
- Veuillez transmettre cette notification à toutes les autres organisations sur lesquelles cette action a des conséquences.
- Si vous avez donné les produits à des tiers, veuillez transmettre une copie de ces informations ou informer la personne de contact indiquée ci-dessous.
- Gardez toujours cette notification présente à l'esprit ainsi que toutes mesures qui en découlent et ce, pendant un certain temps afin de garantir l'efficacité de l'action corrective.

Nous tenons à nous excuser pour la gêne susceptible d'être occasionnée et ferons tout notre possible pour que cette action soit effectuée le plus rapidement possible.

Comme exigé, nous avons fourni cette notification aux Autorités Compétentes appropriées.

Si vous avez des questions ou souhaitez obtenir de plus amples informations, n'hésitez pas à contacter votre représentant Getinge local ou à envoyer un e-mail à l'adresse [FSCA.cp@getinge.com](mailto:FSCA.cp@getinge.com).

Cordialement,

**Managing Director**

,

**Person Responsible for Regulatory  
Compliance (PRRC)**

, ,

**Coordonnées du fabricant**

Maquet Cardiopulmonary GmbH

Tom Peters

Kehler Str. 31

76437 Rastatt

ALLEMAGNE

Tél. : +49 7222 932 - 0

E-mail : [FSCA.cp@getinge.com](mailto:FSCA.cp@getinge.com)

## FORMULAIRE DE RÉPONSE CLIENT

**Référence FSCA :** 626803 CARDIOHELP - Remplacement du support de rail latéral

**Produits concernés :** CARDIOHELP-i (référence 701048012)  
CARDIOHELP-i (référence 701072780, Variante américaine)

**Numéros de série concernés :** Voir Annexe I

Veillez envoyer ce formulaire à votre représentant Getinge local au plus tard le **31 octobre 2023**.

En remplissant ce document et en le signant, je reconnais avoir lu et compris les points associés suivants :

- J'ai lu et compris cette Notification de Sécurité concernant le CARDIOHELP-i. Nous prendrons des mesures dès que possible en fonction des instructions données.
- Je confirme également avoir distribué la présente Notification de Sécurité au personnel concerné.

Je n'ai pas de système CARDIOHELP-i concerné dans mon stock.

J'ai les systèmes CARDIOHELP-i concernés suivants dans mon stock :

Référence	Désignation du produit	Numéro de série
701048012	CARDIOHELP-i	

Commentaires:

\_\_\_\_\_

Pays

\_\_\_\_\_

Hôpital/clinique (adresse complète)

\_\_\_\_\_

Date

\_\_\_\_\_

Nom (fonction)

\_\_\_\_\_

Signature

Veillez renvoyer le formulaire complété à votre représentant Getinge local par e-mail à [qrc.fr@getinge.com](mailto:qrc.fr@getinge.com),  
ou par courrier à Getinge France (Département QRC), Parc de Limère, Avenue de la Pomme de Pin, CS  
10008 Ardon, 45074 Orléans Cedex 2.

( CV-2023-27)

**Annexe I Liste des produits concernés**

La présente Annexe I Liste des produits concernés est considérée comme une pièce jointe supplémentaire à la Notification de Sécurité 626803.

Vous trouverez ci-dessous la liste de tous les produits concernés qui ont été distribués.

Pour CARDIOHELP-i (701048012) :

Pays	N° de série	Désignation produit	Référence
Égypte	90414645	CARDIOHELP-i	701048012
Égypte	90414720	CARDIOHELP-i	701048012
Égypte	90414752	CARDIOHELP-i	701048012
Égypte	90414743	CARDIOHELP-i	701048012
Égypte	90414746	CARDIOHELP-i	701048012
Argentine	90414785	CARDIOHELP-i	701048012
Argentine	90414775	CARDIOHELP-i	701048012
Australie	90414669	CARDIOHELP-i	701048012
Australie	90414646	CARDIOHELP-i	701048012
Australie	90414667	CARDIOHELP-i	701048012
Australie	90414574	CARDIOHELP-i	701048012
Australie	90414570	CARDIOHELP-i	701048012
Australie	90414568	CARDIOHELP-i	701048012
Australie	90414663	CARDIOHELP-i	701048012
Australie	90414643	CARDIOHELP-i	701048012
Australie	90414664	CARDIOHELP-i	701048012
Belgique	90414507	CARDIOHELP-i	701048012
Brésil	90414722	CARDIOHELP-i	701048012
Brunei Darussalam	90414581	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414636	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414783	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414469	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414456	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414453	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414558	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414557	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414559	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414562	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414560	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414561	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414575	CARDIOHELP-i	701048012

Pays	N° de série	Désignation produit	Référence
Chine	90414781	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414744	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414563	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414576	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414564	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414577	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414587	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414616	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414627	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414619	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414618	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414628	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414521	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414640	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414631	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414624	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414622	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414630	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414621	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414620	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414625	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414532	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414756	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414544	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414543	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414747	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414518	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414546	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414454	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414545	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414522	CARDIOHELP-i	701048012
Chine	90414553	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414478	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414552	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414555	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414569	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414617	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414638	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414659	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414668	CARDIOHELP-i	701048012

Pays	N° de série	Désignation produit	Référence
Allemagne	90414641	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414666	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414647	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414734	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414644	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414728	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414731	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414733	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414714	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414757	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414725	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414758	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414764	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414541	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414650	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414737	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414749	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414779	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414509	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414732	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414435	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414660	CARDIOHELP-i	701048012
Allemagne	90414741	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414717	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414763	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414718	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414762	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414508	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414510	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414548	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414750	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414759	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414540	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414539	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414534	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414529	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414511	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414531	CARDIOHELP-i	701048012
France	90414542	CARDIOHELP-i	701048012
Hong Kong	90414654	CARDIOHELP-i	701048012

Pays	N° de série	Désignation produit	Référence
Hong Kong	90414634	CARDIOHELP-i	701048012
Inde	90414642	CARDIOHELP-i	701048012
Inde	90414648	CARDIOHELP-i	701048012
Inde	90414504	CARDIOHELP-i	701048012
Inde	90414635	CARDIOHELP-i	701048012
Italie	90414711	CARDIOHELP-i	701048012
Italie	90414658	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414626	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414585	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414739	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414712	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414765	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414446	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414429	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414452	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414612	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414584	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414748	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414716	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414754	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414623	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414745	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414629	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414633	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414463	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414656	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414448	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414657	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414470	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90414438	CARDIOHELP-i	701048012
Canada	90415172	CARDIOHELP-i	701048012
Colombie	90414613	CARDIOHELP-i	701048012
Colombie	90414506	CARDIOHELP-i	701048012
Colombie	90415201	CARDIOHELP-i	701048012
Malaisie	90414565	CARDIOHELP-i	701048012
Malaisie	90414578	CARDIOHELP-i	701048012
Malaisie	90414579	CARDIOHELP-i	701048012
Malaisie	90414580	CARDIOHELP-i	701048012
Mexique	90414760	CARDIOHELP-i	701048012
Mexique	90414776	CARDIOHELP-i	701048012

Pays	N° de série	Désignation produit	Référence
Népal	90414583	CARDIOHELP-i	701048012
Pays-Bas	90414527	CARDIOHELP-i	701048012
Pays-Bas	90414444	CARDIOHELP-i	701048012
Pays-Bas	90414586	CARDIOHELP-i	701048012
Pays-Bas	90414573	CARDIOHELP-i	701048012
Pays-Bas	90414572	CARDIOHELP-i	701048012
Norvège	90414547	CARDIOHELP-i	701048012
Norvège	90414766	CARDIOHELP-i	701048012
Pakistan	90414637	CARDIOHELP-i	701048012
Pakistan	90415195	CARDIOHELP-i	701048012
Pologne	90414551	CARDIOHELP-i	701048012
Pologne	90414524	CARDIOHELP-i	701048012
Pologne	90414523	CARDIOHELP-i	701048012
Pologne	90414525	CARDIOHELP-i	701048012
Pologne	90414536	CARDIOHELP-i	701048012
Pologne	90414528	CARDIOHELP-i	701048012
Pologne	90414639	CARDIOHELP-i	701048012
Pologne	90414792	CARDIOHELP-i	701048012
Pologne	90414770	CARDIOHELP-i	701048012
Portugal	90413513	CARDIOHELP-i	701048012
Portugal	90414736	CARDIOHELP-i	701048012
Portugal	90414719	CARDIOHELP-i	701048012
Portugal	90414665	CARDIOHELP-i	701048012
Portugal	90414651	CARDIOHELP-i	701048012
Roumanie	90414526	CARDIOHELP-i	701048012
Roumanie	90414473	CARDIOHELP-i	701048012
Roumanie	90414538	CARDIOHELP-i	701048012
Russie	90414614	CARDIOHELP-i	701048012
Russie	90414632	CARDIOHELP-i	701048012
Russie	90414615	CARDIOHELP-i	701048012
Russie	90414653	CARDIOHELP-i	701048012
Arabie Saoudite	90414549	CARDIOHELP-i	701048012
Arabie Saoudite	90414727	CARDIOHELP-i	701048012
Arabie Saoudite	90414729	CARDIOHELP-i	701048012
Slovaquie	90414533	CARDIOHELP-i	701048012
Slovaquie	90414451	CARDIOHELP-i	701048012
Slovaquie	90414520	CARDIOHELP-i	701048012
Espagne	90414726	CARDIOHELP-i	701048012
Espagne	90414768	CARDIOHELP-i	701048012
Espagne	90414738	CARDIOHELP-i	701048012

Pays	N° de série	Désignation produit	Référence
<b>Espagne</b>	90414662	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Espagne</b>	90414713	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Afrique du Sud</b>	90414567	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Afrique du Sud</b>	90414554	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Afrique du Sud</b>	90414571	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Afrique du Sud</b>	90414556	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Afrique du Sud</b>	90414661	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Afrique du Sud</b>	90414550	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Afrique du Sud</b>	90414655	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Afrique du Sud</b>	90414652	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Corée du Sud</b>	90414780	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Thaïlande</b>	90414537	CARDIOHELP-i	701048012
<b>République tchèque</b>	90414721	CARDIOHELP-i	701048012
<b>République tchèque</b>	90414751	CARDIOHELP-i	701048012
<b>République tchèque</b>	90414723	CARDIOHELP-i	701048012
<b>République tchèque</b>	90414735	CARDIOHELP-i	701048012
<b>République tchèque</b>	90414730	CARDIOHELP-i	701048012
<b>République tchèque</b>	90414740	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Turquie</b>	90414769	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Hongrie</b>	90414530	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Hongrie</b>	90414535	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Royaume-Uni</b>	90414773	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Royaume-Uni</b>	90414798	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Vietnam</b>	90414566	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Vietnam</b>	90414582	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Vietnam</b>	90414505	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Biélorussie</b>	90414872	CARDIOHELP-i	701048012
<b>Chypre</b>	90414649	CARDIOHELP-i	701048012

Pour CARDIOHELP-i É.-U. (701072780) :

Pays	N° de série	Description produit	Référence
États-Unis	90414501	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414485	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414489	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414864	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414502	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414490	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414855	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414355	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414497	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414498	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414491	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414492	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414588	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414499	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414705	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414603	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414852	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414604	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414589	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414813	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414606	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414590	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414823	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414591	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414608	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414602	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414607	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414611	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414702	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414610	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414609	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414605	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414597	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414598	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414592	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414599	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414600	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414601	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780

Pays	N° de série	Description produit	Référence
États-Unis	90414594	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414863	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414704	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414593	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414670	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414682	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414687	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414683	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414595	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414684	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414671	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414685	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414672	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414686	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414596	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414689	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414688	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414673	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414690	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414679	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414674	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414676	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414857	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414678	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414701	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414681	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414680	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414675	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414693	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414692	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414691	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414696	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414699	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414826	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414697	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414709	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414706	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414695	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414694	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414707	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780

Pays	N° de série	Description produit	Référence
États-Unis	90414700	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414698	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780
États-Unis	90414862	CARDIOHELP-i É.-U.	701072780