

Notification de sécurité produit URGENTE

Résumé

Juillet 2024

À : utilisateurs du moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid

QUEL EST LE PROBLÈME?

Lors de la surveillance ECG à l'aide d'un câble ECG à 5 ou 10 dérivations, le moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid affiche parfois des courbes ECG intermittentes lorsque la quatrième dérivation périphérique est placée sur le patient. La courbe ECG est normale lorsque seules trois dérivations périphériques sont connectées (bras droit, bras gauche et jambe gauche). Cependant, lorsqu'une ou plusieurs dérivations d'ECG sont mal connectées au patient, la courbe ECG affiche une ligne pointillée ou oscille entre la courbe et la ligne pointillée (voir les figures 1 à 3 ci-dessous). Cette défaillance peut survenir à tout moment lorsque le moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid est utilisé pour surveiller un ECG à 5 ou 12 dérivations.

Figure 1 – ECG à 12 dérivations

Figure 2 – Mode Moniteur



Figure 3 - Impression de l'ECG



QUE DOIS-JE FAIRE?

Si vous suivez les instructions d'utilisation du manuel utilisateur (IFU) et prenez les précautions suivantes, vous pouvez continuer à utiliser votre moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid :

- Si vous constatez des interruptions dans la forme d'onde ECG, le retrait des connexions des dérivations de la jambe droite (RL) et de la poitrine forcera l'appareil à passer par défaut à la mesure à 3 dérivations et garantira un ECG continu pendant la surveillance, la stimulation ou la cardioversion.
- Veuillez suivre les instructions d'utilisation pour assurer une utilisation et une application correcte des électrodes ECG sur les patients, y compris pour la préparation de la peau. Utilisez uniquement des jeux de fils d'électrodes approuvés par Philips et répertoriés dans les instructions d'utilisation de HeartStart Intrepid. Le non-respect de cette consigne peut provoquer du bruit et entraîner l'affichage des messages ECG intermittents "Cannot Analyze" (Analyse impossible) ou "Leads on/Leads off" (Dérivations activées/désactivées).
- Utilisez uniquement les électrodes de surveillance, les électrodes multifonctions, la batterie et les accessoires Philips répertoriés dans les instructions d'utilisation. Le remplacement de ces éléments peut entraîner un mauvais fonctionnement du HeartStart Intrepid et provoquer des blessures chez le patient.



Notification de sécurité produit URGENTE

Moniteur/Défibrillateur HeartStart Intrepid (867172) Courbes ECG intermittentes

Juillet 2024

Ce document contient des informations importantes pour assurer le bon fonctionnement continu et en toute sécurité de votre matériel.

Veuillez examiner les informations suivantes avec tous les membres de votre personnel qui doivent en avoir connaissance. Il est important d'en comprendre les conséquences.

Veuillez conserver une copie de ce courrier avec le manuel d'utilisation de votre appareil.

Madame, Monsieur,

Philips a pris connaissance d'un potentiel problème de sécurité affectant le moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid, susceptible d'afficher des courbes ECG intermittentes lorsque la quatrième dérivation périphérique est placée sur le patient à l'aide d'un câble ECG à 5 ou 10 dérivations. Cette Notification de sécurité produit URGENTE est destinée à vous informer des points suivants :

1. La nature du problème et les circonstances dans lesquelles il peut survenir ;

Lors de la surveillance ECG à l'aide d'un câble ECG à 5 ou 10 dérivations, le moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid affiche parfois des courbes ECG intermittentes lorsque la quatrième dérivation périphérique est placée sur le patient. La courbe ECG est normale lorsque seules trois dérivations périphériques sont connectées (bras droit, bras gauche et jambe gauche). Cependant, lorsqu'une ou plusieurs dérivations d'ECG sont mal connectées au patient, la courbe ECG affiche une ligne pointillée ou oscille entre la courbe et la ligne pointillée (voir les figures 1 à 3 ci-dessous). Cette défaillance peut survenir à tout moment lorsque le moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid est utilisé pour surveiller un ECG à 5 ou 12 dérivations.

Figure 1 - ECG à 12 dérivations



La courbe ECG oscille entre la courbe et la ligne pointillée.



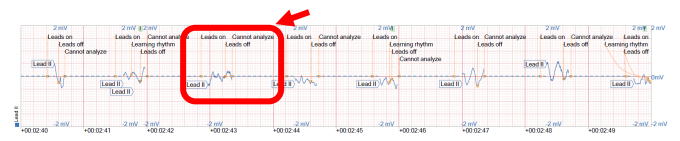
Figure 2 - Mode Moniteur



La courbe ECG oscille entre la courbe et la ligne pointillée.

Figure 3 - Impression de l'ECG

La courbe ECG oscille entre la courbe et la ligne pointillée.



Le problème a été identifié à la suite de réclamations clients.

Le HeartStart Intrepid est un moniteur/défibrillateur utilisé dans les services médicaux d'urgence ou les environnements hospitaliers par du personnel médical qualifié et formé à son fonctionnement pour assurer la stimulation, la défibrillation et la cardioversion synchronisée. Il est conçu pour mesurer la fréquence et le rythme cardiaques, la saturation en oxygène du sang, le CO2 expiré, la pression artérielle systolique, diastolique et moyenne et la température.

2. Risque/danger associé au problème

L'échec de la capture d'un signal ECG empêche les utilisateurs d'appareils de réanimation avancée (ALS) d'interpréter la fréquence cardiaque (ECG) afin de déterminer si une intervention médicale ou une défibrillation est nécessaire. Le problème peut survenir en mode surveillance ou en utilisant l'un des modes de défibrillation suivants : Manual (Manuel), Synchronized Cardioversion (Cardioversion synchronisée) ou Pacing (Stimulation). Les préjudices potentiels sont les suivants : retards dans l'évaluation de l'état du patient et éventuel retard de traitement.

3. Systèmes concernés et identification de ces derniers

Tous les moniteurs/défibrillateurs HeartStart Intrepid peuvent être concernés par ce problème. Le problème est plus susceptible de se produire sur les appareils dotés de l'option 12 dérivations (B03). Les moniteurs/défibrillateurs HeartStart Intrepid peuvent être identifiés par le numéro de modèle 867172 imprimé



sur l'étiquette principale située au bas de l'appareil. Les moniteurs/défibrillateurs HeartStart Intrepid dotés de l'option 12 dérivations (B03) peuvent être identifiés comme suit :

Description de l'étiquette	Exemple d'étiquette	Remarques
Étiquette réglementaire de l'appareil	RÉV. C: PHILIPS Monitor/Defibrillator Model: HeartStart Intrepid Power: 100V-240V-, 50Hz/560Hz 1.8A-0.75A Philips Goldway (Shenzhen) Industrial Inc. No. 2 Keji North Grd Road, Nanchan District, Shenzhen, P. R. Chinia 518057 EC REP, Shanghai International Holding Corp. GmbH(Europe) Efflecting Rep. 20,20537 Hamburg, Germany Tel: 0049-40-2513175 Fax: 0049-40-255726 REP, Struits Rechell REP, Struits Rechell REP, Struits RECHell REP, Struits	Confirmez que le code "B03" est répertorié dans la zone OPT ou que l'appareil possède une étiquette de mise à niveau sur site 867294.
	RÉV. D: PHILIPS Monitor/Defibrillator	Pour l'étiquette Rév. D, confirmez que "B03" figure sur l'étiquette principale de l'appareil (UDI) ou que l'appareil possède une étiquette de mise à niveau 867294.
Étiquette principale de l'appareil (UDI)	SN CNYWWXXXX OPT KEY XXX* OPT LASE YYYY-MM-OD	Confirmez que le code "B03" est répertorié dans la zone OPT ou que l'appareil possède une étiquette de mise à niveau sur site 867294.
Étiquette de mise à niveau sur site	REF 867294	Confirmez que le code "B03" est répertorié dans la zone OPT ou que l'appareil possède une étiquette de mise à niveau sur site 867294.

4. Actions que le client/utilisateur doit mettre en œuvre afin de prévenir tout risque pour les patients ou les utilisateurs

Si vous suivez les instructions d'utilisation du manuel utilisateur (IFU) et prenez les précautions suivantes, vous pouvez continuer à utiliser votre moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid :

- Si vous constatez des interruptions dans la forme d'onde ECG, le retrait des connexions des dérivations de la jambe droite (RL) et de la poitrine forcera l'appareil à passer par défaut à la mesure à 3 dérivations et garantira un ECG continu pendant la surveillance, la stimulation ou la cardioversion.
- Veuillez suivre les instructions d'utilisation pour assurer une utilisation et une application correcte des électrodes ECG sur les patients, y compris pour la préparation de la peau. Utilisez uniquement des jeux de fils d'électrodes approuvés par Philips et répertoriés dans les instructions d'utilisation de HeartStart Intrepid. Le non-respect de cette consigne peut provoquer du bruit et entraîner l'affichage des



messages ECG intermittents "Cannot Analyze" (Analyse impossible) ou "Leads on/Leads off" (Dérivations activées/désactivées).

- Utilisez uniquement les électrodes de surveillance, les électrodes multifonctions, la batterie et les accessoires Philips répertoriés dans les instructions d'utilisation. Le remplacement de ces éléments peut entraîner un mauvais fonctionnement du HeartStart Intrepid et provoquer des blessures chez le patient.
- Conservez une copie de cette Notification de sécurité produit urgente avec les instructions d'utilisation de votre appareil jusqu'à ce que vous receviez la correction.
- Conservez le résumé de la FSN à proximité de votre appareil.
- Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse à la notification de sécurité produit urgente joint à cette lettre.

Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse à la Notification de sécurité produit urgente inclus, dans les 30 jours suivant la réception. Veuillez transmettre cette notification à tous les membres de votre établissement, ou de tout autre établissement vers lequel les appareils potentiellement concernés ont pu être transférés, devant en avoir connaissance (le cas échéant).

5. Description des actions prévues par Philips pour remédier au problème

En attendant la mise à disposition d'une solution à ce problème, Philips fournit cette notification de sécurité produit urgente afin d'informer les clients concernés. Philips vous contactera à nouveau afin de mettre en œuvre la résolution permanente dès sa sortie. Philips prévoit que la solution sera disponible au quatrième trimestre 2024.

Pour toute information complémentaire ou demande d'assistance concernant ce problème, veuillez contacter notre Pôle d'Assistance Clients au 0810.835.624 en vous munissant du numéro de série de l'appareil.

Cette notification a été envoyée à l'organisme réglementaire compétent. N'oubliez pas de signaler toute survenue de ce problème à Philips, à votre ingénieur commercial Philips ou à votre autorité réglementaire locale.

Philips vous présente toutes ses excuses pour la gêne occasionnée par ce problème.

Nous vous adressons, Madame, Monsieur, nos sincères salutations.

Tanya DeSchmidt Directrice Département Qualité Tony She Responsable principal SMQ



FORMULAIRE DE RÉPONSE À LA NOTIFICATION DE SÉCURITÉ PRODUIT URGENTE

Référence: moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid (867172) – courbe ECG intermittente

Instructions : veuillez remplir et renvoyer ce formulaire à Philips dans les plus brefs délais et au plus tard 30 jours à compter de sa réception. En remplissant ce formulaire, vous confirmez avoir reçu la Notification de sécurité produit et compris le problème ainsi que les actions à mettre en œuvre.

Nom du client/du destinataire/de l'établissement :	
Adresse postale :	
Ville/Département/Code postal/Pays :	

Actions à mettre en œuvre par le client :

Si vous suivez les instructions d'utilisation et prenez les précautions suivantes, vous pouvez continuer à utiliser votre moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid :

- Si vous constatez des interruptions dans la forme d'onde ECG, le retrait des connexions des dérivations de la jambe droite (RL) et de la poitrine forcera l'appareil à passer par défaut à la mesure à 3 dérivations et garantira un ECG continu pendant la surveillance, la stimulation ou la cardioversion.
- Veuillez suivre les instructions d'utilisation pour assurer une utilisation et une application correcte des électrodes ECG sur les patients, y compris pour la préparation de la peau. Utilisez uniquement des jeux de fils d'électrodes approuvés par Philips et répertoriés dans les instructions d'utilisation de HeartStart Intrepid. Le non-respect de cette consigne peut provoquer du bruit et entraîner l'affichage des messages ECG intermittents "Cannot Analyze" (Analyse impossible) ou "Leads on/Leads off" (Dérivations activées/désactivées).
- Utilisez uniquement les électrodes de surveillance, les électrodes multifonctions, la batterie et les accessoires Philips répertoriés dans les instructions d'utilisation. Le remplacement de ces éléments peut entraîner un mauvais fonctionnement du HeartStart Intrepid et provoquer des blessures chez le patient.
- Conservez une copie de cette Notification de sécurité produit urgente avec les instructions d'utilisation de votre appareil jusqu'à ce que vous receviez la correction.
- Conservez le résumé de la FSN à proximité de votre appareil.
- Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse à la notification de sécurité produit urgente joint à cette lettre.

Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse à la Notification de sécurité produit urgente inclus, dans les 30 jours suivant la réception. Nous accusons réception de la Notification de sécurité produit ci-jointe, reconnaissons avoir compris cette dernière et confirmons que les informations contenues dans cette notification ont été transmises de manière appropriée à tous les utilisateurs qui manipulent les appareils HeartStart Intrepid.

Nom de la personne qui remplit le présent formulaire :

Signature :	
Nom (en majuscules) :	
Fonction:	
Numéro de téléphone :	
Adresse électronique :	
DATE (JJ/MM/AAAA) :	

Après avoir pris connaissance de cette notification et rempli ce document, nous vous prions de le renvoyer à Philips par e-mail à l'adresse « post_mkt_france@philips.com »



Notification de sécurité produit URGENTE

Moniteur/Défibrillateur HeartStart Intrepid (867172) Courbes ECG intermittentes

Juillet 2024

Ce document contient des informations importantes pour assurer le bon fonctionnement continu et en toute sécurité de votre matériel.

Veuillez examiner les informations suivantes avec tous les membres de votre personnel qui doivent en avoir connaissance. Il est important d'en comprendre les conséquences.

Veuillez conserver une copie de ce courrier avec le manuel d'utilisation de votre appareil.

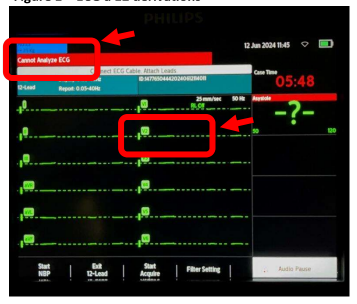
À l'attention des distributeurs,

Philips a pris connaissance d'un potentiel problème de sécurité affectant le moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid, susceptible d'afficher des courbes ECG intermittentes lorsque la quatrième dérivation périphérique est placée sur le patient à l'aide d'un câble ECG à 5 ou 10 dérivations. Cette Notification de sécurité produit URGENTE est destinée à vous informer des points suivants :

1. la nature du problème et les circonstances dans lesquelles il peut survenir ;

Lors de la surveillance ECG à l'aide d'un câble ECG à 5 ou 10 dérivations, le moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid affiche parfois des courbes ECG intermittentes lorsque la quatrième dérivation périphérique est placée sur le patient. La courbe ECG est normale lorsque seules trois dérivations périphériques sont connectées (bras droit, bras gauche et jambe gauche). Cependant, lorsqu'une ou plusieurs dérivations d'ECG sont mal connectées au patient, la courbe ECG affiche une ligne pointillée ou oscille entre la courbe et la ligne pointillée (voir les figures 1 à 3 ci-dessous). Cette défaillance peut survenir à tout moment lorsque le moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid est utilisé pour surveiller un ECG à 5 ou 12 dérivations.

Figure 1 - ECG à 12 dérivations



La courbe ECG oscille entre la courbe et la ligne pointillée.



Figure 2 - Mode Moniteur



La courbe ECG oscille entre la courbe et la ligne pointillée.

Figure 3 - Impression de l'ECG

La courbe ECG oscille entre la courbe et la ligne pointillée.



Le problème a été identifié à la suite de réclamations clients.

Le HeartStart Intrepid est un moniteur/défibrillateur utilisé dans les services médicaux d'urgence ou les environnements hospitaliers par du personnel médical qualifié et formé à son fonctionnement pour assurer la stimulation, la défibrillation et la cardioversion synchronisée. Il est conçu pour mesurer la fréquence et le rythme cardiaques, la saturation en oxygène du sang, le CO2 expiré, la pression artérielle systolique, diastolique et moyenne et la température.

2. Risque/danger associé au problème

L'échec de la capture d'un signal ECG empêche les utilisateurs d'appareils de réanimation avancée (ALS) d'interpréter la fréquence cardiaque (ECG) afin de déterminer si une intervention médicale ou une défibrillation est nécessaire. Le problème peut survenir en mode surveillance ou en utilisant l'un des modes de défibrillation suivants : Manual (Manuel), Synchronized Cardioversion (Cardioversion synchronisée) ou Pacing (Stimulation). Les préjudices potentiels sont les suivants : retards dans l'évaluation de l'état du patient et éventuel retard de traitement.

3. Systèmes concernés et identification de ces derniers

Tous les moniteurs/défibrillateurs HeartStart Intrepid peuvent être concernés par ce problème. Le problème est plus susceptible de se produire sur les appareils dotés de l'option 12 dérivations (B03). Les moniteurs/défibrillateurs HeartStart Intrepid peuvent être identifiés par le numéro de modèle 867172 imprimé



sur l'étiquette principale située au bas de l'appareil. Les moniteurs/défibrillateurs HeartStart Intrepid dotés de l'option 12 dérivations (B03) peuvent être identifiés comme suit :

l'option 12 dérivations (B03) peuvent être identifiés comme suit :		
Description de	Exemple d'étiquette	Remarques
l'étiquette		
Étiquette réglementaire de l'appareil	Rév. C: PHILIPS Monitor/Defibrillator Model: HeadStart Interpid Power: 100V-240V-, SOH2/80Hz: 18A-0.75A Philips Goldway (Chenzhen) Industrial Inc. No. 2 Keij North 3rd Road, Nanchan District. Shenzhen, PR. China 318057 Eo Test Shangha International Holding Corp GmbH(Europe) Effectsige 80, 20357 Hamburg Germany Tet 0049-40-2513175 Fax: 0049-40-255726 Philips Philips Philips Philips Philips	Confirmez que le code "B03" est répertorié dans la zone OPT ou que l'appareil possède une étiquette de mise à niveau sur site 867294.
	RÉV. D: PHILIPS	Pour l'étiquette Rév. D, confirmez que "B03" figure sur l'étiquette principale de l'appareil (UDI) ou que l'appareil possède une étiquette de mise à niveau 867294.
Étiquette principale de l'appareil (UDI)	REF/Service# XXX* SN CNYWXXXXX Opinometagorina C1)CHYWXXXXXX PPT KEY XXX* YYYY-MM-DD	Confirmez que le code "B03" est répertorié dans la zone OPT ou que l'appareil possède une étiquette de mise à niveau sur site 867294.
Étiquette de mise à niveau sur site	REF 867294 OPT 851 XXXXXX OPT 001 SN CN7390XXXX 453564499401 Rev. A	Confirmez que le code "B03" est répertorié dans la zone OPT ou que l'appareil possède une étiquette de mise à niveau sur site 867294.

4. Actions que le client/utilisateur doit mettre en œuvre afin de prévenir tout risque pour les patients ou les utilisateurs

Si vous suivez les instructions d'utilisation du manuel utilisateur (IFU) et prenez les précautions suivantes, vous pouvez continuer à utiliser votre moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid :

- Si vous constatez des interruptions dans la forme d'onde ECG, le retrait des connexions des dérivations de la jambe droite (RL) et de la poitrine forcera l'appareil à passer par défaut à la mesure à 3 dérivations et garantira un ECG continu pendant la surveillance, la stimulation ou la cardioversion.
- Veuillez suivre les instructions d'utilisation pour assurer une utilisation et une application correcte des électrodes ECG sur les patients, y compris pour la préparation de la peau. Utilisez uniquement des jeux de fils d'électrodes approuvés par Philips et répertoriés dans les instructions d'utilisation de HeartStart Intrepid. Le non-respect de cette consigne peut provoquer du bruit et entraîner l'affichage des messages ECG intermittents "Cannot Analyze" (Analyse impossible) ou "Leads on/Leads off" (Dérivations activées/désactivées).
- Utilisez uniquement les électrodes de surveillance, les électrodes multifonctions, la batterie et les accessoires Philips répertoriés dans les instructions d'utilisation. Le remplacement de ces éléments peut entraîner un mauvais fonctionnement du HeartStart Intrepid et provoquer des blessures chez le patient.



- Conservez une copie de cette Notification de sécurité produit urgente avec les instructions d'utilisation de votre appareil jusqu'à ce que vous receviez la correction.
- Conservez le résumé de la FSN à proximité de votre appareil.
- Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse à la notification de sécurité produit urgente joint à cette lettre.

Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse à la Notification de sécurité produit urgente inclus, dans les 30 jours suivant la réception. Veuillez transmettre cette notification à tous les membres de votre établissement, ou de tout autre établissement vers lequel les appareils potentiellement concernés ont pu être transférés, devant en avoir connaissance (le cas échéant).

5. Actions à mettre en œuvre par les distributeurs

- Veuillez modifier le FORMULAIRE DE RÉPONSE À LA NOTIFICATION DE SÉCURITÉ PRODUIT URGENTE qui se trouve à la dernière page de la Notification de sécurité produit URGENTE (numéro d'identification du document : FSN-2024-CC-EC-016) pour remplacer l'adresse e-mail et le numéro de fax de votre entreprise (un exemplaire électronique sera fourni).
- Veuillez envoyer une copie de la Notification de sécurité produit URGENTE (numéro d'identification du document : FSN-2024-CC-EC-016) accompagnée du formulaire de réponse modifié à chaque client disposant de l'un des appareils concernés dès que possible et au plus tard dans les 30 jours à compter de la réception de ce courrier. Si vous disposez d'un moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid en stock, veuillez transmettre cette lettre avec l'appareil.
- Veuillez remplir et envoyer à Philips le FORMULAIRE DE RÉPONSE À LA NOTIFICATION DE SÉCURITÉ PRODUIT URGENTE qui se trouve à la dernière page de ce courrier (numéro d'identification du document : DISTRIBUTOR-2024-CC-EC-016) dans les 30 jours suivant sa réception.

Une fois les courriers envoyés aux clients disposant d'appareils concernés, veuillez prendre les mesures nécessaires pour vous assurer qu'ils les ont bien reçu. Veuillez transmettre cette notification à tous les membres de votre établissement, ou de tout autre établissement vers lequel les appareils potentiellement concernés ont pu être transférés, devant en avoir connaissance (le cas échéant). Veuillez transmettre cette notification à tous les autres établissements concernés.

6. Description des actions prévues par Philips pour remédier au problème

En attendant la mise à disposition d'une solution à ce problème, Philips fournit cette notification de sécurité produit urgente afin d'informer les clients concernés. Philips vous contactera à nouveau afin de mettre en œuvre la résolution permanente dès sa sortie. Philips prévoit que la solution sera disponible au quatrième trimestre 2024.

Pour toute information complémentaire ou demande d'assistance concernant ce problème, veuillez contacter notre Pôle d'Assistance Clients au 0810.835.624 en vous munissant du numéro de série de l'appareil.

Cette notification a été envoyée à l'organisme réglementaire compétent. N'oubliez pas de signaler toute survenue de ce problème à Philips, à votre ingénieur commercial Philips ou à votre autorité réglementaire locale.

Philips vous présente toutes ses excuses pour la gêne occasionnée par ce problème.

Nous vous adressons, Madame, Monsieur, nos sincères salutations.

Tanya DeSchmidt Département Qualité Tony SheDirectrice Responsable principal SMQ



FORMULAIRE DE RÉPONSE À LA NOTIFICATION DE SÉCURITÉ PRODUIT URGENTE DU DISTRIBUTEUR

Référence : moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid (867172) – courbe ECG intermittente **Instructions :** veuillez remplir et renvoyer ce formulaire à Philips dans les plus brefs délais et au plus tard 30 jours à compter de sa réception. En remplissant ce formulaire, vous confirmez avoir reçu la Notification de sécurité produit et compris le problème ainsi que les actions à mettre en œuvre.

Nom du client/du destinataire/de l'établissement :	
Adresse postale :	
Ville/Département/Code postal/Pays :	

Actions du distributeur :

Adresse électronique :

DATE (JJ/MM/AAAA):

- Veuillez modifier le FORMULAIRE DE RÉPONSE À LA NOTIFICATION DE SÉCURITÉ PRODUIT URGENTE qui se trouve à la dernière page de la Notification de sécurité produit URGENTE (numéro d'identification du document : FSN-2024-CC-EC-016) pour remplacer l'adresse e-mail et le numéro de fax de votre entreprise (un exemplaire électronique sera fourni).
- Veuillez envoyer une copie de la Notification de sécurité produit URGENTE (numéro d'identification du document : FSN-2024-CC-EC-016) accompagnée du formulaire de réponse modifié à chaque client disposant de l'un des appareils concernés dès que possible et au plus tard dans les 30 jours à compter de la réception de ce courrier. Si vous disposez d'un moniteur/défibrillateur HeartStart Intrepid en stock, veuillez transmettre cette lettre avec l'appareil.
- Veuillez remplir et envoyer à Philips le FORMULAIRE DE RÉPONSE À LA NOTIFICATION DE SÉCURITÉ PRODUIT URGENTE qui se trouve à la dernière page de ce courrier (numéro d'identification du document : DISTRIBUTOR-2024-CC-EC-016) dans les 30 jours suivant sa réception.

Remplissez et renvoyez le formulaire de réponse à la Notification de sécurité produit urgente inclus, dans les 30 jours suivant la réception. Nous accusons réception de la Notification de sécurité produit ci-jointe, reconnaissons avoir compris cette dernière et confirmons que les informations contenues dans cette notification ont été transmises de manière appropriée à tous les utilisateurs qui manipulent les appareils HeartStart Intrepid.

Signature : Nom (en majuscules) : Fonction : Numéro de téléphone :

Nom de la personne qui remplit le présent formulaire :

Après avoir pris connaissance de cette notification et rempli ce document, nous vous prions de le renvoyer à Philips par e-mail à l'adresse « post_mkt_france@philips.com »