URGENT – ACTION CORRECTIVE DE SECURITE



Date de diffusion de la lettre

GE HealthCare Réf. n° 34136

À Directeur de l'établissement / Gestionnaire des risques

l'attention Chef des Soins Infirmiers

de : Directeur de l'ingénierie biomédicale

OBJET: Dispositifs d'anesthésie Aisys CS², Avance CS², Avance CS² Pro, Aisys, Avance, Amingo,

Aespire 100, Aespire View, Aespire 7900, et Aespire 7100 équipés d'une sortie auxiliaire

de gaz frais (SAGF)

Problème de sécurité

GE HealthCare a pris connaissance d'un problème potentiel susceptible de survenir si une des branches du circuit respiratoire d'un patient est connectée par erreur à la prise de sortie auxiliaire de gaz frais (SAGF).

La SAGF permet de fournir un débit de gaz frais aux systèmes respiratoires manuels auxiliaires (par ex., un circuit Mapleson-D) connectés à la prise de SAGF.

Si la branche expiratoire du circuit respiratoire d'un patient est connectée par erreur à la prise de SAGF, au lieu de la prise de l'ABS (Advanced Breathing System), cela peut engendrer une pression excessive à l'intérieur du circuit respiratoire. Les dispositifs d'anesthésie susceptibles d'être affectés comprennent plusieurs alarmes qui alertent le clinicien en cas d'augmentation de la pression du système respiratoire. Cependant, dans le cas improbable où la connexion erronée à la prise de SAGF passe inaperçue, l'augmentation de la pression peut provoquer des blessures au patient.

Mesures à prendre par le client/

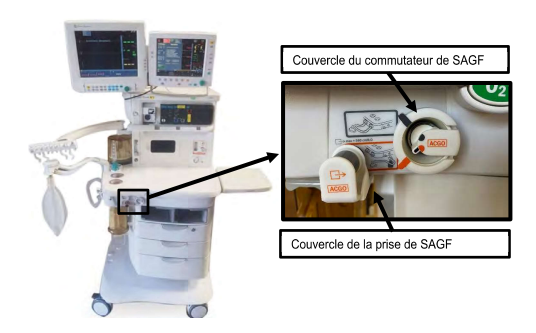
Vous pouvez continuer à utiliser votre système d'anesthésie conformément aux instructions du Manuel de référence de l'utilisateur (URM) et aux actions décrites cidessous :

- 1. Assurez-vous que tous les utilisateurs potentiels suivent intégralement la procédure de contrôle préopératoire, telle qu'elle est décrite dans l'URM.
- 2. Assurez-vous notamment que le circuit respiratoire est correctement connecté.
- Connectez uniquement un circuit respiratoire manuel auxiliaire à la prise de SAGE
- 4. Veuillez joindre l'addendum ci-joint à l'URM.

Outre le respect des quatre (4) instructions ci-dessus :

Inspectez tous les dispositifs potentiellement concernés pour vérifier que la prise de SAGF et le commutateur de SAGF sont protégés par un couvercle comme indiqué dans la **figure 1**. Si vous possédez les couvercles mais qu'ils ne sont pas installés sur le dispositif, installez-les comme indiqué dans la **figure 1**.

Figure 1. Couvercles recouvrant la prise de SAGF et le commutateur de SAGF



Veuillez compléter et renvoyer le formulaire d'accusé de réception ci-joint à l'adresse FMI34136.ACGO@gehealthcare.com pour indiquer si vous possédez des couvercles et si vous les avez installés sur la prise de SAGF et le commutateur de SAGF OU si vous ne possédez pas ces couvercles. Si vous ne possédez pas les couvercles, GE HealthCare vous fournira gratuitement un kit installable par vos soins comprenant des couvercles à installer sur la prise de SAGF et le commutateur de SAGF.

Assurez-vous que tous les utilisateurs potentiels du produit au sein de votre établissement ont pris connaissance de cet avis de sécurité et des actions recommandées.

Détails des produits concernés

Aespire 7100, Aespire 100, S/5 Aespire 7900 (GTIN-00840682102261) Aespire View (GTIN-00840682102285)

Avance, Amingo, Avance CS2 et Avance CS2 Pro (GTIN-00840682102322) Aisys, Aisys CS2 (GTIN-00840682102292)

Aisys CS2 avec Contrôle en fin d'expiration (FetCible) (GTIN-00195278588128) configuré avec l'option SAGF.

REMARQUE : Cette correction n'affecte pas les dispositifs d'anesthésie dotés d'un commutateur de sortie auxiliaire de gaz frais (SCGO).

Utilisation prévue : Les systèmes d'anesthésie GE Datex-Ohmeda de GE ont pour but de fournir une anesthésie générale par inhalation et un soutien ventilatoire à un large éventail de patients (nouveau-nés, enfants, adultes). L'appareil est conçu pour délivrer une ventilation en volume contrôlée ou en pression contrôlée.

Correction des produits

GE HealthCare fournira gratuitement un kit installable par le client contenant des couvercles pour la prise de SAGF et le commutateur de SAGF des dispositifs concernés aux clients qui indiquent ne pas posséder de couvercles dans le formulaire d'accusé de réception.

Si vous avez besoin d'aide pour installer les couvercles sur la prise de SAGF et le commutateur de SAGF, contactez votre représentant GE HealthCare.

Coordonnées Pour toute question ou préoccupation concernant cet avis de sécurité, veuillez contacter le service de maintenance de GE HealthCare ou votre représentant local.

> Vous pouvez aussi contacter le support technique au numéro suivant : 04 78 66 62 38 choix 1.

GE HealthCare confirme que les autorités règlementaires concernées ont été informées de cet avis de sécurité.

Soyez assurés que le maintien d'un niveau de sécurité et de qualité élevé est notre priorité absolue. Si vous avez des questions, veuillez nous contacter en utilisant les informations de contact ci-dessus.

Cordialement,

Laila Gurney Chief Quality & Regulatory Officer GE HealthCare

Scott Kelley Chief Medical & Safety Officer GE HealthCare



GE HealthCare Réf. n° 34136

ACCUSÉ DE RÉCEPTION DE L'AVIS DE CORRECTION DU DISPOSITIF MÉDICAL RÉPONSE REQUISE

Veuillez remplir ce formulaire et le retourner à GE HealthCare le plus tôt possible après réception, et dans un délai maximal de 30 jours. Ce formulaire confirme que vous avez bien reçu et compris l'avis de correction du dispositif médical.

Vous avez deux possibilités, selon ce qui vous convient le mieux :

- Formulaire de réponse électronique (cette page)
 OU
- 2) Formulaire de réponse devant être rempli manuellement puis scanné (page suivante)

Formulaire de réponse électronique

Veuillez scanner le code QR ou suivre le lien ci-dessous pour remplir le formulaire.

https://app.sc.ge.com/esurveys/takesurvey/18446744073711477876





Formulaire de réponse manuel

GE HealthCare réf. n° 34136

Si le flux opérationnel électronique de la page précédente est indisponible, veuillez remplir ce formulaire et le renvoyer rapidement à GE Healthcare, dans un délai de 30 jours maximum après sa réception. Ce formulaire confirme que vous avez bien reçu et compris l'avis de correction du dispositif médical.

*Nom dı	u client/destinataire :	
*Adress	e :	
*Ville/De	épartement/Code posta l /l	Pays :
*Adress	e e-mail du client :	
*Numér	o de téléphone du client :	
Cette ét débuter Veuillez formulai	ape doit être effectuée cocher une des cases si re par l'un des moyens c Nous confirmons avoir bi Nous avons joint l'adden confirmé que nous ne pe	en reçu et compris l'avis de correction urgente d'un dispositif médical. dum au Manuel de référence de l'utilisateur (URM). Nous avons essédons pas de couvercles à installer sur la prise et le commutateur de appareil(s). Nous avons besoin du nombre de kits d'action de terrain
	Nombre de kits d'action de terrain nécessaires	Nom du destinataire du ou des kit(s) d'action de terrain (si différent du signataire du formulaire de réponse)
OU		
	Nous avons joint l'adden confirmé que nous <u>dispo</u> les avons installés sur no	en reçu et compris l'avis de correction urgente d'un dispositif médical. dum au Manuel de référence de l'utilisateur (URM). Nous avons osons de couvercles pour la prise et le commutateur SAGF, et que nous otre/tous nos appareil(s) comme indiqué dans la figure 1 de l'avis de lispositif médical. Par conséquent, nous n'avons besoin d'aucun kit
OU		
ш	Nous avons constaté que	en reçu et compris l'avis de correction urgente d'un dispositif médical. e nous ne <u>possédons aucun</u> des produits concernés identifiés dans ite d'un dispositif médical.

Veuillez indic	uer le nom d	du responsa	ıble gui a rer	npli ce fo	rmulaire.

*Signature :	
*Nom en majuscules :	
*Fonction :	
*Date (JJ/MM/AAAA) :	

Veuillez scanner le formulaire et le retourner après l'avoir rempli, ou prendre une photo du formulaire rempli et l'envoyer par email à FMI34136.ACGO@gehealthcare.com.
Vous pouvez obtenir l'adresse de cet email en scannant le code QR ci-dessous :



^{*}Indique les champs obligatoires