

Milano, 3 maggio 2018

Raccomandata A.R.

## Urgente Avviso di Sicurezza Ricariche articolabili Covidien Endo GIA™

c.a.: Direzione Sanitaria, Responsabile Vigilanza sui Dispositivi Medici, reparti gestione materiali per sala operatoria

Gentile Cliente,

Vi informiamo che Medtronic sta effettuando il richiamo volontario di specifici numeri di lotto delle ricariche articolabili Covidien Endo GIA™.

### Descrizione degli eventi

Questo richiamo volontario viene effettuato a causa della possibile mancanza del componente del sistema di azionamento che è responsabile del rilascio dei punti. Senza tale componente, non saranno rilasciati i punti. L'uso di un dispositivo con tale problema può causare la mancata formazione di una linea punti quando il tessuto è sezionato, con conseguente sanguinamento o perdita del contenuto luminale. Medtronic ha ricevuto quattro (4) segnalazioni di lesioni ai pazienti correlate a tale problema.

Questa azione riguarda solo i dispositivi e i lotti indicati nell'Allegato A.

Medtronic vi chiede di isolare immediatamente qualsiasi dispositivo non ancora utilizzato con codice e numero di lotto riportato nell'Allegato A. Tutti i dispositivi non utilizzati con codici e numeri di lotto interessati devono essere restituiti in accordo a quanto riportato nella sezione "azioni da intraprendere immediatamente".

### Azioni da intraprendere

1. Controllare le giacenze dei dispositivi interessati presenti presso la vostra struttura sanitaria e nel caso abbiate a disposizione dei dispositivi non ancora utilizzati appartenenti ai codici e lotti interessati, vi chiediamo di isolarli immediatamente.
2. Restituire i dispositivi interessati non utilizzati come sotto indicato.
3. Compilare, firmare e inviare il modulo di risposta che trovate in allegato anche in caso non vi risultino giacenze.

	Cliente con giacenze	Cliente senza giacenze	A chi inviare il modulo compilato
Dispositivo acquistato <b>DIRETTAMENTE</b> da Medtronic	Compilare l'allegato modulo di risposta dei resi in ogni sua parte. Dopo aver ricevuto il modulo, Medtronic vi contatterà per organizzare il reso dei dispositivi non utilizzati e al loro ricevimento emetterà nota di credito.	Compilare il modulo e selezionare la casella che indica che non sono presenti giacenze dei dispositivi interessati.	Inviare il modulo di risposta compilato tramite fax o posta elettronica ai contatti Medtronic indicati sul modulo stesso e che riportiamo di seguito: - numero di fax: <b>02 24138219</b> . - e-mail: <a href="mailto:rs.milregulatoryitaly@medtronic.com">rs.milregulatoryitaly@medtronic.com</a>
Dispositivo acquistato da un <b>distributore</b>	Compilare TUTTI i campi del modulo e contattare direttamente il distributore per organizzare la restituzione dei dispositivi.	Compilare il modulo e selezionare la casella che indica che non sono presenti giacenze dei dispositivi interessati.	Inviare il modulo compilato tramite fax o posta elettronica al distributore e ai contatti Medtronic indicati sul modulo stesso.

Vi chiediamo di informare con il presente avviso di sicurezza tutti i professionisti sanitari utilizzatori di tali dispositivi che operano all'interno della vostra struttura o in qualsiasi organizzazione cui i dispositivi potrebbero essere stati trasferiti e di conservare una copia di questa comunicazione nei vostri archivi.

L'Autorità Competente italiana è stata informata relativamente ai contenuti di questa comunicazione.

Vi ringraziamo sinceramente per l'attenzione dedicata a questa comunicazione. Medtronic ha come massima priorità garantire la sicurezza dei pazienti e la qualità dei propri dispositivi. Per qualsiasi ulteriore informazione o chiarimenti o per segnalare eventuali eventi avversi, vi invitiamo a rivolgervi al rappresentante Medtronic di zona o a contattare l'ufficio Regulatory Affairs (tel. 02 70317297 – fax 02 24138219 – e-mail [rs.milregulatoryitaly@medtronic.com](mailto:rs.milregulatoryitaly@medtronic.com)).

L'occasione ci è gradita per porgere i nostri migliori saluti.

Dott. Francesco Conti  
Direttore Relazioni Istituzionali

All.:

- Allegato A: Elenco dei codici e numeri di lotto interessati
- Allegato B: Riconoscere un dispositivo interessato in base a codice e numero di lotto
- Modulo di risposta da inviare a Medtronic Italia S.p.A. **entro e non oltre il 31 maggio 2018**

**Allegato A: Elenco dei codici e numeri di lotto interessati**

Codice	Descrizione	Lotti interessati		
030450	Endo GIA™ Auto Suture™ Universal Articulating Loading Unit 30mm- 2.0mm	N7L0306KX	N8B0724KX	N8C1303KRX
		N7M0221KX	N8C0958KX	
030451	Endo GIA™ Auto Suture™ Universal Articulating Loading Unit 30mm - 2.5mm	N7L0071KX	N7M0464KX	N8A1014KX
		N7L0527KX	N7M0786KX	N8B0304KX
		N7L0792KX	N8A0154KX	N8C0830KX
		N7L0914KX	N8A0553KX	N8C0847KRX
		N7L1014KX	N8A0850KX	N8C0848KRX
		N7L1159KX		
030452	Endo GIA™ Auto Suture™ Universal Articulating Loading Unit 30mm - 3.5mm	N7L0191KX	N8B0234KX	N8C0147KX
		N7M0944KX		
030454	Endo GIA™ Auto Suture™ Universal Articulating Loading Unit 45mm - 2.5mm	N7K1146KX	N7M0509KX	N8A0434KX
		N7L0355KX	N7M0520KX	N8A0435KX
		N7L1119KX	N7M0521KX	N8B0487KX
		N7M0088KX	N8A0312KRX	N8C0026KX
		N7M0343KX	N8A0360KX	N8C0119KX
		N7M0477KRX	N8A0433KX	N8C0630KX
030455	Endo GIA™ Auto Suture™ Universal Articulating Loading Unit 45mm- 3.5mm	N7F0576KX	N7M0383KX	N8A0324KX
		N7L0032KX	N7M0584KX	N8A0477KRX
		N7L0239KX	N7M0696KX	N8A0551KX
		N7L0519KX	N8A0036KX	N8C0357KX
		N7M0104KX		
030457	Endo GIA™ Auto Suture™ Universal Articulating Loading Unit 60mm -2.5mm	N7D0492KRX	N7L0699KX	N8A0213KX
		N7F0518KX	N7L0732KX	N8B0002KX
		N7F0651KX	N7L1043KX	N8C0429KX
		N7L0270KX		
030458	Endo GIA™ Auto Suture™ Universal Articulating Loading Unit 60mm - 3.5mm	N7F0631KX	N7M0646KX	N8B0099KX
		N7L0117KX	N7M0740KX	N8C0008KX
		N7L0397KX	N7M0972KX	N8C0205KX
		N7L0465KX	N8A0172KX	N8C0532KX
		N7L0768KX	N8A0539KX	N8C0571KX
		N7L0911KX	N8A0679KX	N8C0758KX
		N7L1075KX	N8A0910KX	N8C0795KX
		N7M0067KX	N8A0961KX	N8C1284KRX
		N7M0314KX	N8B0054KX	
EGIA30CTAV	Endo GIA™ 30mm Gray Curved Tip Articulating Vascular Reload with Tri-Staple™ Technology	N7G0756KX		
EGIA30AV	Endo GIA™ 30mm Gray Articulating Vascular Reload with Tri-Staple™ Technology	N7G0757KX		
EGIA45CTAV	Endo GIA™ 45mm Gray Curved Tip Articulating Vascular Reload with Tri-Staple™ Technology	N7G0796KX		

**Allegato B: Riconoscere un dispositivo interessato in base al codice e al numero di lotto**

