

## **Dringende Sicherheitsinformation**

### **Externe Drainage- und Überwachungssysteme von Becker und Exacta**

Mögliche Risse und Undichtigkeiten des Absperrhahns  
**Benachrichtigung**

November 2024

**Medtronic Referenz: FA1452**

**Einmalige EU-Hersteller Registrierungsnummer (SRN): US-MF-000023270**

Sehr geehrte medizinische Fachkraft / Risikomanager,

mit diesem Schreiben möchten wir Sie über eine dringende Sicherheitsanweisung im Feld zu den externen Drainage- und Überwachungssystemen (EDMS) von Becker und Exacta informieren.

Insbesondere bei Becker und Exacta EDMS besteht die Gefahr von Rissen und Undichtigkeiten in der Komponente „Absperrhahn“. Diese Mitteilung enthält Maßnahmen, die zur Minderung des Problems ergriffen werden können. Zum gegenwärtigen Zeitpunkt sind alle Chargen der in Anhang A aufgeführten Produkt-GTINs mit verbleibender Haltbarkeitsdauer betroffen. Medtronic wird eine weitere Benachrichtigung herausgeben, sobald ein aktualisiertes oder alternatives Produkt verfügbar ist.

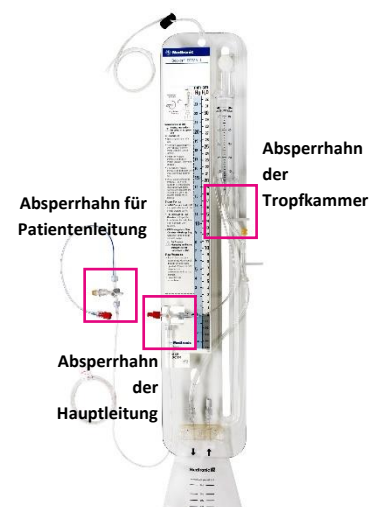


Abbildung 1

**Beschreibung des Problems:**

Medtronic hat Kundenbeschwerden erhalten, die über Risse und/oder Undichtigkeiten an den Absperrhähnen der Becker und Exacta EDMS Geräte berichten. Bei diesen Produkten können sich die Absperrhähne je nach spezifischer Systemkonfiguration an drei verschiedenen Stellen im EDMS befinden (siehe Abbildung 1 für ein Beispiel eines Becker-Systems).

Risse und Undichtigkeiten des Absperrhahns können die Integrität der Leitung beeinträchtigen und somit ein Infektionsrisiko darstellen. Es wurden drei unerwünschte Ereignisse im Zusammenhang mit Patienteninfektionen gemeldet.

**Empfohlene Abhilfemaßnahmen<sup>1</sup>:**

- Überprüfen Sie vor der Verwendung alle Absperrhähne und Anschlüsse, um sicherzustellen, dass die Anschlüsse sicher sind und keine sichtbaren Risse in den Absperrhähnen vorhanden sind. Wenn Risse oder Undichtigkeiten festgestellt werden, verwenden Sie das Gerät nicht und senden Sie es an Medtronic zurück.
- Das System muss vor dem Anschluss an den Patienten mit steriler isotonischer Kochsalzlösung vorgefüllt werden.
- Überprüfen Sie alle Anschlüsse, um sicherzustellen, dass das Leitungszubehör (Anschlüsse) dicht und leckfrei sind.
- Alle Anschlüsse sollten mit den Fingern angezogen werden. Zu festes Anziehen kann zu Rissen und Undichtigkeiten führen.
- Lassen Sie das System nach der Reinigung mit Alkohol oder einem alkoholhaltigen Desinfektionsmittel vollständig an der Luft trocknen, bevor Sie es anschließen.

**Empfehlungen für die Patientenbetreuung:**

- Wenn das System während des Gebrauchs Risse oder Undichtigkeiten aufweist, ersetzen Sie es unter Verwendung steriler Techniken und senden Sie das beschädigte System an Medtronic zurück. Tritt die Undichtigkeit am Absperrhahn für die Patientenleitung auf (siehe Abbildung 1), sollte bei der Koordinierung des Austauschs die Anbringung einer Schlauchklemme oder einer anderen Klemme an der proximalen Patientenleitung in Betracht gezogen werden, wenn der Verschluss der Patientenleitung keine Gefahr für den Patienten darstellt.
- Wie in der Produktkennzeichnung angegeben, sollten alle Patienten mit EDMS auf Anzeichen einer Infektion überwacht werden. Wenn ein System Risse oder Undichtigkeiten aufweist, sollte es ersetzt werden, und der Patient sollte weiterhin auf Anzeichen einer Infektion überwacht werden.

**Notwendige Maßnahmen:**

Bitte hängen Sie eine Kopie dieser Mitteilung in der Nähe des betroffenen Produkts aus, um an das Problem und die empfohlenen Abhilfemaßnahmen zu erinnern. Bewahren Sie eine Kopie dieses Schreibens für Ihre Unterlagen auf.

---

<sup>1</sup> Die beschriebenen Abhilfemaßnahmen stehen im Einklang mit der Gebrauchsanweisung für Becker und Exacta (IFU). Alle Einzelheiten entnehmen Sie bitte der Gebrauchsanweisung.

**Weitere Informationen:**

Medtronic arbeitet daran, die Gefahr von Rissen und Undichtigkeiten an den Absperrhähnen zu beseitigen. Sobald Medtronic in der Lage ist, alle unbenutzten Becker- und Exacta-Produkte zu ersetzen, wird eine weitere Benachrichtigung herausgegeben. Das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen hat eine Kopie dieser dringenden Sicherheitsinformation erhalten. Unerwünschte Ereignisse oder Qualitätsprobleme, die mit diesem Produkt aufgetreten sind, sollten Medtronic gemeldet werden.

Wir bedauern alle Unannehmlichkeiten, die Ihnen dadurch entstehen könnten. Wir setzen uns für die Sicherheit der Patienten ein und danken Ihnen, dass Sie sich dieser Angelegenheit unverzüglich annehmen. Wenn Sie Fragen zu dieser Mitteilung haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Medtronic-Vertreter.

Mit freundlichen Grüßen  
Medtronic Österreich GmbH



Marc Winkel  
Director Regulatory Affairs & QA  
Austria, Switzerland, Germany, Greece, Israel

Anlage:

- Anhang A Produktumfang

**Anhang A Produktumfang:**

<b>Produktbezeichnungen</b>	<b>Medtronic Produktnummer (REF)</b>	<b>GTIN</b>
EDMS 24146 BECKER NO Y-SITE	24146	00763000333423
EDMS 24146 BECKER NO Y-SITE	24146	00763000572839
EDMS II 25120 BECKER W/1-WAY VALVE	25120	00763000333430
EDMS II 25120 BECKER W/1-WAY VALVE	25120	00763000431297
KIT 26040 BECKER EDMS II	26040	00763000333447
KIT 26040 BECKER EDMS II	26040	00763000406066
KIT 27581 EXACTA W/EDM VCATH 35CM	27581	00763000333478
BECKER 27609 W/NEEDLESLESS INJ. SITE	27609	00763000333485
BECKER 27609 W/NEEDLESLESS INJ. SITE	27609	00763000529307
EDM 27636 EXACTA W/BRAIDED CORD LOCK	27636	00763000333492
EDM 27666 EXCTA W GLUE STPCCK GR PT LN	27666	00763000333515
BECKER 27670 STOP BELOW DC NDL-LS IN	27670	00763000333522
BECKER 27670 STOP BELOW DC NDL-LS IN	27670	00763000529314
BECKER 27672 ONEWAY VLV Y-SITE PT LN	27672	00763000333539
EDMS 27702 EURO BECKER II GR PT LN	27702	00763000333553
EDMS 27702 EURO BECKER II GR PT LN	27702	00763000467326
EDM 27732 EXACTA W/NDL-LS INJ. ST W/CAP	27732	00763000333560
BECKER 27761 STOP BCNDLESS PATLN 24	27761	00763000333577
BECKER 27761 STOP BCNDLESS PATLN 24	27761	00763000529338
BECKER 27767 NO STPCOCK ON PTLN 63	27767	00763000333584
EDMS 27779 BECKER BC NDLESS BOND CONN	27779	00763000333591
EDMS 27779 BECKER BC NDLESS BOND CONN	27779	00763000529345
EDMS 27785 EXACTA 50ML BC NDLESS INJ	27785	00763000333607
EDMS 27795 EXACTA 100ML CATH	27795	00763000333614
EDMS 27811 BECKER GRN PL VCATH	27811	00763000333638
EDMS 27861 EXACTA 50ML ANTIRFLUX GRNPL	27861	00763000333645
EDMS 27873 BECKR W/SC BLW DC W/NLESS INJ	27873	00763000333652
EDMS 27931 BECKER GS TUBING SMARTSITES	27931	00763000333669
EDMS 27931 BECKER GS TUBING SMARTSITES	27931	00763000467364
EDMS 46128 BECKER II BLUE PT LN	46128	00763000333676
EDMS 46128 BECKER II BLUE PT LN	46128	00763000406073
EDMS 46129 EURO BECKER II BLUE PT LN	46129	00763000333683
EDMS 46129 EURO BECKER II BLUE PT LN	46129	00763000431259
SYSTEM 46700 EXACTA DISP. DRAINAGE	46700	00763000333690
SYSTEM 46705 EXACTA DRAINAGE 100ML	46705	00763000333706

Hinweis: Ausgestattete Produkte können zwei CFNs besitzen, und der Inhalt des äußeren Kartons kann entfernt und unabhängig davon im Krankenhausbestand aufbewahrt worden sein. Die obige Tabelle enthält alle CFNs (sowohl des äußeren Kartons als auch des inneren Tablett). Auch wenn das Produkt aus dem Außenkarton entnommen und außerhalb des Kartons gelagert wird, sind in der obigen Auflistung alle betroffenen EDMS-CFNs enthalten.

Nachfolgend finden Sie ein Beispiel für die Kennzeichnung des äußeren Kartons und des Innenbehälters:

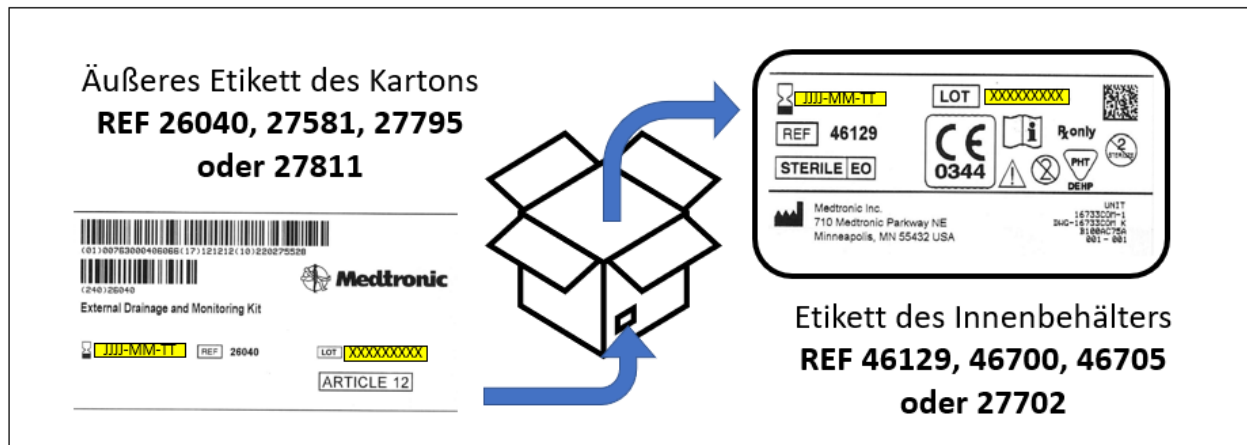


Abbildung 2 - Becker/Exacta EDMS Kit (Außenkarton) und Becker/Exacta EDMS (Innenbehälter)

**Bestätigungsformular  
zur Dringenden Sicherheitsinformation  
Medtronic Ref.: FA1452  
Externe Drainage- und Überwachungssysteme von Becker und Exacta -  
Mögliche Risse und Undichtigkeiten des Absperrhahns**

November 2024

**Bitte füllen Sie dieses Formular vollständig aus und senden Sie dieses spätestens  
10 Tage nach Erhalt an Medtronic zurück.**

Kundennummer (falls bekannt): \_\_\_\_\_

Name der Einrichtung/des Kunden: \_\_\_\_\_

Anschrift der Einrichtung/des Kunden: \_\_\_\_\_

Ich bestätige, dass

- ich die Sicherheitsinformation (**Externe Drainage- und Überwachungssysteme von Becker und Exacta - Mögliche Risse und Undichtigkeiten des Absperrhahns**) erhalten und verstanden habe
- und diese wichtigen Informationen an die Anwender und sonstige zu informierenden Personen innerhalb meiner Einrichtung weitergeleitet habe.

Unterschrift, Datum: \_\_\_\_\_

Name in Druckschrift, Titel: \_\_\_\_\_

Telefon-Nr.: \_\_\_\_\_

E-Mail-Adresse: \_\_\_\_\_

Senden Sie das ausgefüllte Formular bitte per E-Mail an [rs.dusregulatory@medtronic.com](mailto:rs.dusregulatory@medtronic.com).