

Le 30 janvier 2020

URGENT – AVIS DE SÉCURITÉ

| Type de mesure | | | | Rappel |
|--------------------|-----------------|--------------|--------------|---|
| Référence Teleflex | | | | EIF-000395 |
| Nom commercial | | | | Kits et sets de CATHÉTÉRISME DE PÉRIDURALE Arrow® |
| Code produit | | | | Numéro de lot |
| AA-05400-B | ASK-05560-TG1 | CZ-05400-EPI | MP-17019-TIP | Voir l'annexe 2 |
| AA-05400-E | ASK-05560-WH | DE-05400D-BO | MP-17019-TKP | |
| AK-05500 | ASK-17019-MSC | EC-05520-P | MTO-05500-SU | |
| AK-05501 | AT-05501-LEO | FR-05501-04 | MTO-05500-TK | |
| ALZANO-05400-B | AT-05501-LIN | FR-05501-10 | MTO-09903-KU | |
| ASK-02220-SRH | BE-05400B-ETTEL | FR-05501-12 | NYU-05500-1 | |
| ASK-05001-SLR1 | BE-05400-DCHH | IT-05400-DC | TI-05501-ME | |
| ASK-05400-CA1 | BE-05400-DCSHO | JC-05400-B | TI-05520-EPI | |
| ASK-05500-BID | BE-080180-BXL | JC-05400-DCS | UR-05501 | |
| ASK-05500-TM | BE-080180-CHH | JC-05400-E | UR-05501-EXP | |
| ASK-05501-SH | BJC-05400-BEN | JC-05400-LB | UR-05501-FR1 | |
| ASK-05502-NY | CA-02220 | LR-05501 | YC-02220 | |
| ASK-05503-BID | | | | |

Cher Client,

Teleflex a lancé une action corrective de sécurité volontaire concernant les codes de produit susmentionnés.

Description du problème et actions immédiates requises

Arrow International, une filiale de Teleflex, procède au rappel des codes et lots de produits indiqués ci-dessus à la suite de plaintes faisant état de diverses défaillances des seringues LOR (à perte de résistance) fournies dans les sets et kits d'anesthésie péridurale, entraînant une ponction durale nécessitant parfois un blood patch. Une ponction durale accidentelle peut entraîner des maux de tête, des acouphènes et, dans de rares cas, une hémorragie intracrânienne. Les défaillances peuvent être les suivantes :

- La seringue peut coller/être bloquée, ce qui peut conduire à un résultat faussement négatif, car il est alors possible de pénétrer dans l'espace péridural avec l'aiguille péridurale sans le savoir en raison de l'absence de perte de résistance.
- La seringue peut fuir, ce qui peut conduire à un résultat faussement positif, c'est-à-dire que le médecin pensera avoir atteint l'espace péridural avant de l'avoir réellement atteint, ce qui peut entraîner le positionnement incorrect du cathéter, des tentatives de procédure répétées et un retard de traitement.

Dans le premier cas de figure, il est possible de pénétrer dans l'espace sous-arachnoïdien sans le savoir. Il existe un risque d'administration accidentelle d'une dose inappropriée d'anesthésique local dans l'espace sous-arachnoïdien, entraînant un risque de dommage important pour le patient ou de lésions nerveuses, engendrant des lésions permanentes de la moelle épinière.

Ces dommages potentiels dépendent aussi fortement du niveau de la procédure. Si la procédure a pour but une analgésie péridurale après une chirurgie thoracique, par exemple, il existe un risque de lésion de la moelle épinière. Si, en revanche, elle vise à soulager la douleur liée aux contractions et à l'accouchement, la procédure est généralement effectuée en dessous du niveau de terminaison de la moelle épinière.

Nos dossiers indiquent que vous avez reçu des produits concernés par ce rappel.

Selon l'emplacement de votre dispositif, veuillez vous conformer à la liste d'actions suivante :

| Emplacement du dispositif | Liste d'actions numéro |
|---------------------------|------------------------|
| Établissements médicaux | 1 |
| Distributeurs | 2 |

Liste d'actions numéro 1 – Établissements médicaux

1. Nous vous demandons de vérifier vos stocks de produits concernés par cette mesure corrective. Les utilisateurs doivent immédiatement cesser d'utiliser et de distribuer les produits concernés et les mettre en quarantaine.
2. Si vous êtes en possession de produits concernés par cette mesure corrective, cochez la case correspondante sur le Formulaire d'accusé de réception (Annexe 1) et compléter les informations sur tous les produits en votre possession ou sous votre contrôle. Retournez ce formulaire au numéro de fax ou à l'adresse email mentionné(e). Nous vous contacterons afin de vous communiquer un numéro d'autorisation de retour et d'organiser la reprise des produits.
3. Si vous ne possédez pas de stocks concernés par cette mesure corrective, veuillez cocher la case correspondante du Formulaire d'accusé de réception (Annexe 1) et renvoyez ce dernier au numéro de fax ou à l'adresse e-mail figurant ci-dessous.
4. Teleflex (ou votre revendeur local) vous dédommagera dès réception et contrôle des produits concernés retournés.

Liste d'actions numéro 2 – Distributeurs

1. Distribuez cet avis de sécurité à tous les clients qui ont reçu un produit concerné par cette mesure corrective. Votre client est alors tenu de remplir le Formulaire d'accusé de réception et de vous le renvoyer.
2. Nous vous demandons de vérifier vos stocks de produits concernés par cette mesure corrective. Cessez immédiatement d'utiliser et de distribuer les produits concernés et mettez-les en quarantaine. Vous pouvez ensuite renvoyer tous les produits concernés à Teleflex.
3. En tant que distributeur, vous devez ensuite confirmer à Teleflex que vous avez terminé la mesure corrective de sécurité énoncée ci-dessus. Une fois ces mesures correctives terminées, envoyez le Formulaire d'accusé de réception complété au service qualité.
4. Veuillez noter que toutes les autorités compétentes des États membres de l'Espace économique européen/de la Suisse (EEE/CH) et de la Turquie dans lesquels Teleflex distribue directement ses produits seront notifiées par Teleflex.
5. Si vous avez distribué des produits hors de votre pays, veuillez en informer Teleflex par courrier électronique à l'adresse e-mail ci-dessous.
6. Si vous êtes un distributeur et/ou avez une responsabilité de déclaration à l'intérieur ou à l'extérieur de la région EEE/CH/TR, veuillez aviser de cette action l'autorité compétente de votre localité. Veuillez transmettre à Teleflex cet avis et toutes communications avec l'autorité compétente de votre localité.

Teleflex

Teleflex informe tous ses clients et distributeurs et tous les employés de Teleflex de cette action corrective relative à la sécurité.

Transmission de cet avis de sécurité

Cet avis doit être transmis à toutes les personnes qui ont besoin d'être avisées au sein de votre établissement, ainsi qu'à tous les établissements auxquels les dispositifs potentiellement concernés ont été transférés. Tenez compte, dans la diffusion du présent avis, des utilisateurs finaux, des cliniciens, des responsables de la gestion des risques, de la chaîne d'approvisionnement/des centres de distribution, etc. Poursuivez la prise de connaissance de cet avis jusqu'à ce que toutes les mesures requises aient été achevées au sein de votre établissement.

Contact

Pour obtenir des informations ou une assistance supplémentaires sur ce problème, veuillez contacter :

Service Qualité :

Contact : Carine Fournier

FAX : 05 62 18 79 82

Téléphone : 05 62 18 79 41

E-mail : productcomplaints.france@teleflex.com

Veillez noter que toutes les autorités compétentes des États membres de l'Espace économique européen/de la Suisse (EEE/CH) et de la Turquie dans lesquels Teleflex distribue directement ses produits seront notifiées par Teleflex. Teleflex s'engage à fournir des produits de haute qualité, sûrs et efficaces. Nous vous prions de nous excuser pour tout contretemps que cette action pourrait causer dans le fonctionnement de votre établissement. Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à contacter votre représentant commercial local ou le service qualité.

Pour et au nom de Teleflex,

Padraig Hegarty VP, QA (Fabrication)

Annexe 1

Numéro de client

ACTION CORRECTIVE DE SÉCURITÉ FORMULAIRE
D'ACCUSÉ DE RÉCEPTION

ACTION RELATIVE À LA SÉCURITÉ DU PRODUIT PAR TELEFLEX – ATTENTION IMMÉDIATE REQUISE

Réf. EIF-000395

RETOURNER IMMÉDIATEMENT LE FORMULAIRE REMPLI À :

FAX : 05 62 18 79 82

E-mail : productcomplaints.france@teleflex.com

| | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> Nous accusons réception de cet avis de sécurité et avons effectué les actions requises qui y figurent. Nous confirmons que notre stock ne comporte aucun produit concerné par cette action relative à la sécurité. | <input type="checkbox"/> Nous accusons réception de cet avis de sécurité et avons effectué les actions requises qui y figurent. Nous confirmons que notre stock COMPORTE des produits concernés par cette action relative à la sécurité. Nous avons cessé l'utilisation et la distribution des produits concernés. Tous les produits ont été suspendus et la quantité mentionnée ci-dessous sera retournée. Numéro d'autorisation de retour (NAR) : _____ |
|--|--|

VEUILLEZ INSCRIRE CLAIREMENT LA QUANTITÉ DE PRODUITS

| RÉFÉRENCE PRODUIT | NUMÉRO DE LOT | QUANTITÉ (retournée) |
|---|---------------|----------------------|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Veuillez joindre une copie du Formulaire d'accusé de réception complété dans le colis de retour contenant les unités retournées. • Assurez-vous que le NAR (numéro d'autorisation de retour) est clairement visible sur le colis de retour. • Veuillez étiqueter les colis de retour avec la mention « Retours suite à action de sécurité ». | | |

Remplissez ce Formulaire d'accusé de réception et renvoyez-le immédiatement en utilisant le numéro de fax ou l'adresse électronique ci-dessus.

| | |
|--|------------------------|
| NOM DE L'ÉTABLISSEMENT (NOM DE L'HÔPITAL OU DE L'ÉTABLISSEMENT DE SOINS DE SANTÉ) | |
| | |
| ADRESSE DE L'ÉTABLISSEMENT | Téléphone/Email |
| | |
| FORMULAIRE REMPLI PAR : | Cachet |
| NOM EN MAJUSCULES : _____ | |
| SIGNATURE : _____ | |
| DATE | |

| Code produit | Nom commercial |
|-----------------|--|
| AA-05400-B | Set de cathétérisme avec rachianesthésie et péridurale combinées FlexTip Plus(R) |
| AA-05400-E | Set de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| AK-05500 | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| AK-05501 | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| ALZANO-05400-B | Kit de cathétérisme avec péridurale |
| ASK-02220-SRH | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| ASK-05001-SLR1 | Kit de cathétérisme avec péridurale TheraCath(R) |
| ASK-05400-CA1 | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| ASK-05500-BID | Kit de cathétérisme avec rachianesthésie et péridurale combinées FlexTip Plus(R) |
| ASK-05500-TM | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| ASK-05501-SH | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| ASK-05502-NY | Kit de cathétérisme avec péridurale avec cathéter à port unique et embout ouvert FlexTip Plus (R) |
| ASK-05503-BID | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| ASK-05560-TG1 | Kit de cathétérisme avec rachianesthésie et péridurale combinées FlexTip Plus(R) |
| ASK-05560-WH | Kit de cathétérisme avec rachianesthésie et péridurale combinées FlexTip Plus(R) |
| ASK-17019-MSC | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| AT-05501-LEO | Instruments de coupe pour cathétérisme avec péridurale avec cathéter FlexTip Plus |
| AT-05501-LIN | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| BE-05400B-ETTEL | Kit de cathétérisme avec péridurale |
| BE-05400-DCHH | Kit de cathétérisme avec péridurale avec cathéter à ports multiples et embout fermé FlexTip Plus (R) |
| BE-05400-DCSHO | Kit de cathétérisme avec péridurale |
| BE-080180-BXL | Produit pour péridurale en injection unique |
| BE-080180-CHH | Produit pour péridurale en injection unique |
| BJC-05400-BEN | Set de cathétérisme avec péridurale |
| CA-02220 | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| CZ-05400-EPI | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| DE-05400D-BO | KIT DE CATHÉTER PÉRIDURAL AVEC cathéter à ports multiples et embout fermé FLEXTIP PLUS |
| EC-05520-P | Set de cathétérisme avec péridurale pour placement lombaire pédiatrique FlexTip Plus(R) |
| FR-05501-04 | Kit de cathétérisme avec péridurale |
| FR-05501-10 | Kit de cathétérisme avec péridurale |
| FR-05501-12 | Kit de cathétérisme avec péridurale |
| IT-05400-DC | Kit de cathétérisme avec péridurale avec cathéter à ports multiples et embout fermé FlexTip Plus (R) |
| JC-05400-B | Set de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| JC-05400-DCS | Set de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| JC-05400-E | Set de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| JC-05400-LB | Kit de cathétérisme avec péridurale |
| LR-05501 | Seringue à perte de résistance à raccord Luer-Slip de 10 ml |
| MP-17019-TIP | Set de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| MP-17019-TKP | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| MTO-05500-SU | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| MTO-05500-TK | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| MTO-09903-KU | Kit de gaine d'introduction percutanée |
| NYU-05500-1 | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| TI-05501-ME | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| TI-05520-EPI | Kit de cathétérisme avec péridurale avec cathéter FlexTip Plus(R) |
| UR-05501 | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |
| UR-05501-EXP | Set de cathétérisme avec péridurale |
| UR-05501-FR1 | Kit de cathétérisme avec péridurale |
| YC-02220 | Kit de cathétérisme avec péridurale FlexTip Plus(R) |

| Code produit | Numéros de lot | | | | | |
|-----------------|----------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| AA-05400-B | 71F19E2457 | 71F19G0988 | 71F19H1281 | 71F19K2009 | | |
| | 71F19F1658 | 71F19G2371 | 71F19J1079 | | | |
| AA-05400-E | 71F19B2081 | 71F19C1655 | 71F19E2128 | 71F19G2444 | | |
| | 71F19B2586 | 71F19E1245 | 71F19F1432 | 71F19J1685 | | |
| AK-05500 | 13F19G0085 | 13F19H0381 | | | | |
| AK-05501 | 23F19A0301 | 23F19F0108 | 23F19F0481 | 23F19H0079 | 23F19J0305 | 23F19L0094 |
| | 23F19C0303 | 23F19F0297 | 23F19G0039 | 23F19H0145 | 23F19J0484 | 23F19L0209 |
| | 23F19D0266 | 23F19F0388 | 23F19G0263 | 23F19H0386 | 23F19K0171 | 23F19M0112 |
| ALZANO-05400-B | 71F19B0681 | 71F19C0035 | 71F19D2827 | 71F19F2028 | 71F19H1633 | 71F19K1574 |
| ASK-02220-SRH | 13F19F0303 | 13F19G0072 | 13F19L0140 | | | |
| ASK-05001-SLR1 | 23F18M0499 | 23F19F0164 | 23F19H0109 | 23F19L0471 | | |
| | 23F19C0409 | 23F19G0535 | 23F19K0082 | | | |
| ASK-05400-CA1 | 13F19B0343 | 13F19B0501 | 13F19E0698 | 13F19H0470 | | |
| ASK-05500-BID | 23F19E0337 | 23F19J0065 | 23F19K0100 | 23F19L0218 | | |
| | 23F19H0048 | 23F19J0314 | 23F19K0303 | 23F19M0007 | | |
| ASK-05500-TM | 23F19E0116 | 23F19G0501 | 23F19K0188 | | | |
| ASK-05501-SH | 23F19A0240 | 23F19G0305 | 23F19J0292 | 23F19L0414 | | |
| | 23F19E0112 | 23F19G0496 | 23F19K0152 | | | |
| ASK-05502-NY | 23F19C0385 | 23F19G0310 | 23F19H0234 | 23F19K0248 | | |
| | 23F19F0167 | 23F19G0434 | 23F19J0063 | | | |
| ASK-05503-BID | 23F19G0306 | 23F19H0035 | 23F19K0149 | 23F19L0411 | | |
| ASK-05560-TG1 | 23F19A0154 | 23F19C0273 | 23F19F0029 | 23F19G0360 | 23F19M0226 | |
| ASK-05560-WH | 13F18L0892 | 13F19C0478 | 13F19E0433 | 13F19K0051 | | |
| | 13F19B0588 | 13F19D0327 | 13F19H0209 | 13F19L0079 | | |
| ASK-17019-MSC | 13F18K0094 | 13F19B0335 | 13F19C0594 | 13F19G0068 | 13F19G0591 | 13F19J0119 |
| AT-05501-LEO | 71F19B0740 | 71F19C1369 | 71F19G1023 | 71F19J1434 | | |
| | 71F19C0033 | 71F19E1660 | 71F19H1350 | | | |
| AT-05501-LIN | 71F19C1431 | 71F19H1811 | 71F19K1515 | | | |
| BE-05400B-ETTEL | 71F19C0509 | 71F19G0116 | 71F19H1409 | 71F19J1840 | | |
| | 71F19D2945 | 71F19G2238 | 71F19J0078 | | | |
| BE-05400-DCHH | 71F19D0610 | 71F19G2151 | | | | |
| BE-05400-DCSHO | 71F19C0983 | 71F19D0315 | 71F19E1828 | 71F19H1445 | 71F19J1822 | 71F19K1828 |
| BE-080180-BXL | 71F19B0729 | 71F19E2327 | 71F19G1496 | 71F19J1005 | | |
| | 71F19C1089 | 71F19F0733 | 71F19H0793 | | | |
| BE-080180-CHH | 71F19D0608 | 71F19F1570 | 71F19H2423 | 71F19K1108 | | |
| | 71F19E2537 | 71F19G2485 | 71F19J1513 | | | |
| BJC-05400-BEN | 71F19A1610 | 71F19C1989 | 71F19F0568 | 71F19G2407 | 71F19K2654 | |
| | 71F19B0253 | 71F19E1613 | 71F19G0263 | 71F19H1828 | | |
| CA-02220 | 13F18J0481 | 13F19D0441 | 13F19E0237 | 13F19K0136 | 13F19L0363 | |
| | 13F19A0671 | 13F19D0671 | 13F19G0613 | 13F19K0544 | | |
| CZ-05400-EPI | 71F19B0663 | 71F19E2004 | 71F19G2408 | 71F19K2838 | | |
| | 71F19C0095 | 71F19G0885 | 71F19H1697 | | | |
| DE-05400D-BO | 71F19D2769 | 71F19H0716 | 71F19K1690 | | | |
| EC-05520-P | 71F19B2227 | 71F19E1297 | 71F19G1231 | 71F19G2158 | 71F19H2674 | 71F19J0430 |

| Code produit | Numéros de lot | | | | | |
|--------------|----------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| FR-05501-04 | 71F19B0678 | 71F19C1428 | 71F19E1149 | 71F19G0313 | 71F19J0072 | 71F19L0492 |
| | 71F19B2751 | 71F19D0558 | 71F19E1781 | 71F19G2388 | 71F19J1370 | 71F19L0493 |
| | 71F19C0778 | 71F19D2449 | 71F19F0737 | 71F19H1817 | 71F19K2849 | |
| FR-05501-10 | 71F19B1457 | 71F19D1662 | 71F19G0145 | 71F19H2708 | 71F19K2670 | |
| | 71F19C1527 | 71F19E1145 | 71F19G2429 | 71F19J1367 | | |
| | 71F19C2577 | 71F19E2862 | 71F19H1833 | 71F19K0948 | | |
| FR-05501-12 | 71F19A0623 | 71F19C1042 | 71F19E1144 | 71F19G2853 | 71F19K0248 | |
| | 71F19A2996 | 71F19C2596 | 71F19E2950 | 71F19H2549 | 71F19K2117 | |
| | 71F19B1149 | 71F19D2545 | 71F19G1138 | 71F19J1815 | 71F19L0436 | |
| IT-05400-DC | 71F19B2176 | 71F19C0468 | 71F19G1135 | 71F19L1545 | | |
| JC-05400-B | 71F19A0552 | 71F19C0531 | 71F19D1772 | 71F19F0481 | 71F19G2970 | 71F19K1979 |
| | 71F19A1876 | 71F19C1329 | 71F19D2237 | 71F19F0794 | 71F19H1056 | 71F19K2381 |
| | 71F19A2686 | 71F19C2027 | 71F19D2580 | 71F19F1426 | 71F19H1236 | 71F19K2382 |
| | 71F19A2926 | 71F19C2239 | 71F19E0587 | 71F19F2006 | 71F19H1300 | 71F19L0281 |
| | 71F19B0499 | 71F19C2723 | 71F19E0689 | 71F19G0494 | 71F19H2034 | 71F19L0502 |
| | 71F19B1222 | 71F19C2866 | 71F19E1636 | 71F19G1028 | 71F19J0768 | 71F19L0653 |
| | 71F19B2079 | 71F19D0056 | 71F19E2838 | 71F19G1720 | 71F19J1251 | |
| | 71F19B2664 | 71F19D0839 | 71F19E3183 | 71F19G2237 | 71F19J2203 | |
| | 71F19B2849 | 71F19D1511 | 71F19F0256 | 71F19G2837 | 71F19J2204 | |
| JC-05400-DCS | 71F19B0226 | 71F19B2848 | 71F19D0451 | 71F19E0081 | 71F19F0245 | 71F19J1235 |
| | 71F19B0707 | 71F19C0406 | 71F19D0826 | 71F19E0998 | 71F19F0482 | 71F19J2164 |
| | 71F19B0935 | 71F19C2047 | 71F19D1267 | 71F19E1253 | 71F19G1938 | 71F19K2878 |
| | 71F19B1484 | 71F19C2433 | 71F19D2474 | 71F19E1315 | 71F19G2556 | |
| | 71F19B1832 | 71F19D0055 | 71F19D2761 | 71F19E2505 | 71F19H2404 | |
| JC-05400-E | 71F19A1623 | 71F19B0507 | 14F19D0467 | 71F19G0728 | 71F19J1893 | 71F19K2112 |
| | 71F19A2295 | 14F19B0224 | 71F19E1270 | 71F19G0974 | 14F19K0467 | 14F19L0127 |
| | 71F19A2972 | 14F19D0011 | 71F19E1868 | 71F19J0168 | 71F19K0694 | |
| | 71F19B0343 | 71F19D2947 | 71F19F0330 | 14F19J0132 | 71F19K0899 | |
| JC-05400-LB | 71F19B2180 | 71F19E1142 | 71F19F1082 | 71F19H2578 | | |
| | 71F19E0149 | 71F19F1081 | 71F19G2551 | 71F19K1691 | | |
| LR-05501 | 13F18J0916 | 13F19C0321 | 13F19G0070 | 13F19H0274 | 13F19J0039 | 13F19L0252 |
| | 13F18K0675 | 13F19D0335 | 13F19G0071 | 13F19H0275 | 13F19J0040 | |
| | 13F18L0737 | 13F19E0141 | 13F19G0458 | 13F19H0634 | 13F19J0596 | |
| | 13F18M0178 | 13F19E0212 | 13F19H0085 | 13F19J0038 | 13F19K0097 | |
| MP-17019-TIP | 13F19A0544 | 13F19B0451 | 13F19E0017 | 13F19K0394 | | |
| | 13F19A0796 | 13F19D0481 | 13F19G0086 | 13F19L0070 | | |
| MP-17019-TKP | 23F19C0216 | 23F19F0037 | 23F19G0368 | 23F19J0089 | 23F19K0199 | 23F19M0018 |
| | 23F19E0350 | 23F19F0269 | 23F19H0131 | 23F19J0208 | 23F19L0230 | |
| MTO-05500-SU | 71F19D0624 | 71F19E0717 | 71F19F1173 | 71F19F1768 | 71F19L0352 | |
| MTO-05500-TK | 71F19A2894 | 71F19B1150 | 71F19F0028 | 71F19G1441 | 71F19H1499 | |
| MTO-09903-KU | 71F19B1406 | 71F19E2026 | 71F19G1921 | | | |
| NYU-05500-1 | 23F19A0245 | 23F19G0253 | | | | |
| TI-05501-ME | 71F19A1324 | 71F19C2255 | 71F19E3165 | 71F19H1740 | 71F19K0132 | |
| | 71F19B0614 | 71F19C2567 | 71F19G0092 | 71F19H1742 | 71F19K0134 | |
| | 71F19C2254 | 71F19E0766 | 71F19G1018 | 71F19H2570 | 71F19L0033 | |

| Code produit | Numéros de lot | | | | | |
|--------------|----------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| TI-05520-EPI | 71F19E2613 | 71F19F1493 | | | | |
| UR-05501 | 71F19C0040 | 71F19E1143 | 71F19G1454 | 71F19H2552 | | |
| | 71F19C1116 | 71F19E2861 | 71F19H0787 | 71F19J0868 | | |
| UR-05501-EXP | 71F19B0254 | 71F19B2777 | 71F19D0314 | 71F19H1729 | 71F19J0073 | |
| | 71F19B1059 | 71F19C1077 | 71F19E2614 | 71F19H1730 | 71F19J1838 | |
| | 71F19B1882 | 71F19C2279 | 71F19G0087 | 71F19H1731 | 71F19K2852 | |
| UR-05501-FR1 | 71F19B0757 | 71F19D1493 | 71F19E2344 | 71F19G2640 | 71F19J0575 | |
| | 71F19C0748 | 71F19E0193 | 71F19G1146 | 71F19H2120 | 71F19K1689 | |
| YC-02220 | 13F19B0340 | 13F19E0025 | 13F19G0069 | 13F19H0066 | 13F19K0137 | 13F19K0582 |