

Au nom de **M. A. Arain & Brothers (Pvt) Ltd**
Teleflex Medical Ltd.
IDA Business & Technology Park
Dublin Road
Athlone
Co. Westmeath
Irlande

29 mars 2013

**RAPPEL DE PRODUITS DANS LE CADRE D'UNE MESURE CORRECTIVE DE SÉCURITÉ INITIÉE
PAR M. A. ARAIN & BROTHERS (PVT) LTD**

Cher/Chère client(e),

Teleflex, en sa qualité de distributeur pour le compte de **M. A. Arain & Brothers (Pvt) Ltd**, souhaite vous informer au sujet d'une mesure corrective volontaire concernant les produits mentionnés à l'annexe 1. Pour de plus amples informations, veuillez vous reporter à l'avis de sécurité concernant un dispositif médical ci-joint. (Annexe 2)

CONSEIL SUR LES ACTIONS À SUIVRE :

1. Veuillez vérifier si vous avez un stock des produits mentionnés à l'annexe 1.
LES UTILISATEURS DOIVENT CESSER D'UTILISER ET DE DISTRIBUER TOUS LES PRODUITS
DU NUMÉRO DE LOT CONCERNÉ ET LES METTRE IMMÉDIATEMENT EN QUARANTAINE.
2. Si vous avez des produits à retourner, veuillez contacter le service clientèle qui vous indiquera un numéro de retour. Veuillez noter ce numéro de retour dans le champ prévu à cet effet sur le formulaire d'accusé de réception (annexe 1)
3. Veuillez compléter et retourner le formulaire d'accusé de réception au service clientèle par fax ou e-mail.
4. Veuillez convenir du retour des produits concernés avec le service clientèle de Teleflex (ou votre revendeur local).
5. Si vous êtes distributeur, vous êtes tenu de confirmer à Teleflex que vous avez informé tous vos clients concernés par cette mesure corrective de sécurité et récupéré les produits concernés qui étaient en leur possession. Veuillez ensuite transférer le formulaire d'accusé de réception dûment rempli à Teleflex.

SERVICE CLIENTÈLE :

Pour obtenir des informations supplémentaires ou de l'aide sur ce problème, veuillez contacter :

Contact : Mme Dominique Giulioli
N° de téléphone : +33 (0)5 62 18 79 16
FAX : +33 (0)5 62 18 79 82
E-mail : productcomplaints.france@teleflex.com

Nous vous prions de bien vouloir répondre à cette mesure corrective de sécurité initiée par **M. A. Arain & Brothers (Pvt) Ltd** Field.

Cordialement,

Úna Whiriskey-Crowe

Úna Whiriskey-Crowe
Au nom de Teleflex

TYPE D'ACTION :	RAPPEL DE PRODUITS INITIÉ PAR M. A. ARAIN & BROTHERS (PVT) LTD
NOM COMMERCIAL DES PRODUITS CONCERNÉS :	Poignées de laryngoscope réutilisables – Toutes tailles
DESCRIPTION DU PROBLÈME	La société M. A. Arain & Brothers (Pvt) Ltd a déclaré que les produits portant les codes susmentionnés étaient rappelés en raison de scintillements et d'allumages intermittents pouvant survenir dans le cadre de l'utilisation du produit. La défaillance décrite pourrait ralentir l'utilisation du dispositif.
Numéros de lot	Référence
011012 032112 073012 111512 030812 040811 083112 123011 031511 041511 103112 N/A	670067-0000**

FORMULAIRE D'ACCUSÉ DE RÉCEPTION


**VEUILLEZ IMMÉDIATEMENT RETOURNER LE FORMULAIRE DÛMENT COMPLÉTÉ
AU SERVICE CLIENTÈLE DE TELEFLEX**

<input type="checkbox"/> Notre stock ne comporte aucun produit concerné par cette mesure corrective de sécurité.	<input type="checkbox"/> Notre stock comporte des produits concernés par cette mesure corrective de sécurité. L'utilisation et la distribution des produits concernés ont été interrompues. Tous les produits concernés ont été suspendus et le nombre de produits mentionné ci-dessous sera retourné.
--	--

VEUILLEZ ÉCRIRE LISIBLEMENT LES QUANTITÉS

Référence	Numéro de lot	Quantité à retourner	Référence	Numéro de lot	Quantité à retourner
Veillez compléter ce formulaire et le retourner immédiatement à Teleflex au numéro de fax ou à l'adresse e-mail susmentionné(e).					
Nom / Titre en caractères d'imprimerie			Date		
Signature :			N° de téléphone		
Nom de l'établissement			Ville		
Adresse			Adresse		

Poignées de laryngoscope réutilisables – Toutes tailles



M.A. ARAIN & BROTHERS (PVT.) LTD.
Manufacturers & Exporters of fine quality Surgical, Electrosurgical & Diagnostic Instruments

Dated:15.03.2013

Urgent Field Safety Notice

Catalogue Numbers of Teleflex
670067-0000** (Reusable Laryngoscope Handle)

Reference Number: M.A. RE 13.01

LOT-Number of affected Products:

- 031511
- 041511
- 040811 - This Field Safety Corrective Action affects this LOT-Number which is not indicated on the label of the products.
- 123011
- 011012
- 030812
- 032112
- 073012
- 083112
- 103112
- 111512

Description of the problem:

The products are being subject of this recall due to flickering and intermittent lightning. This problem may occur in some products during use. The described failure may cause a delay during use of the device.

