giunta regionale

Data 12/03/2021 Protocollo Nº 0117613 Class: G.930.01.1 Fasc. Allegati N° 3 per tot.pag. 27

Oggetto: Circolare MdS DGDMF - prot. n. 0017987 del 11/03/2021 - Segnalazione di falsificazione - fornitore servizio di sterilizzazione Steril Milano S.r.l. Trasmissione

Trasmissione via PEC

Ai Direttori Generali Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere, IRCSS della Regione del Veneto Al Commissario di Azienda Zero All'A.R.I.S. All'A.I.O.P. All'A.N.I.S.A.P. A Federfarma Veneto A Farmacieunite Ad Assofarm A Federdistribuzione Agli Ordini Provinciali dei Farmacisti Agli Ordini dei Medici Chirurghi Alle Organizzazioni sindacali dei Medici

Al Direttore Generale Area Sanità e Sociale e p.c. Al Direttore Direzione Programmazione Sanitaria –

Alle Organizzazioni sindacali dei medici PLS

LORO SEDI

LEA

Si trasmette in allegato la nota circolare del Ministero della Salute – Direzione Generale dei Dispositivi Medici e del Servizio Farmaceutico - di cui all'oggetto, inerente a possibili deviazioni a carico di parametri/processi relativi ad alcuni cicli di sterilizzazione ad ossido di etilene nei servizi di sterilizzazione forniti da Steril Milano S.r.l. ai fabbricanti di dispositivi medici CID S.p.A., Tipromed S.r.l., Audio Technologies S.r.l., Delta Med S.p.A. e Pikdare S.p.A

Il Ministero della Salute a tal riguardo raccomanda di tenere in debita considerazione gli avvisi di sicurezza divulgati dai fabbricanti e, in ogni caso, pubblicati sul sito del Ministero stesso nella apposita sezione.

> Area Sanità e Sociale Direzione Farmaceutico - Protesica - Dispositivi Medici

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia Tel. 041.2793412-3415-3406-1453 – Fax n. 041.2793468

PEC: area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it e-mail: assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it



giunta regionale

Si informa che da primi contatti telefonici con la Referente ministeriale per la dispositivo vigilanza e attraverso la consultazione del sopracitato sito internet risultano essere già pubblicati due avvisi di sicurezza della ditta Deltamed, che ad ogni buon conto si allegano, relativi al ritiro di alcuni lotti di dispositivi coinvolti.

Si precisa che tale lista non risulta esaustiva né per prodotto né per fabbricante, e si sottolinea altresì la necessità di monitorare eventuali carenze che potrebbero verificarsi a seguito di ritiri di dispositivi medici coinvolti in avvisi correlati alla presente comunicazione.

Tutto ciò premesso, si pregano le SS.LL. di prendere visione di tutti i documenti allegati assicurandone la massima divulgazione presso tutti i soggetti interessati, nonché di attenersi alle indicazioni in esse contenute.

Seguiranno ulteriori eventuali comunicazioni.

Cordiali saluti.

Il Direttore Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi Medici Dott.ssa Giovanna Scroccaro

Referente della materia: dott.ssa Rita Mottola tel 041 2793515 Referente della pratica: dott.ssa Valeria Poggiani tel 041 2791478

copia cartacea composta di 2 pagine, di documento amministrativo informatico firmato digitalmente da SCROCCARO GIOVANNA, il cui originale viene conservato nel sistema di gestione informatica dei documenti della Regione del Veneto - art.22.23.23 ter D.Lgs 7/3/2005 n. 82

Area Sanità e Sociale
Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia Tel. 041.2793412-3415-3406-1453 – Fax n. 041.2793468

PEC: area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it e-mail: assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it



DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO Ufficio 5 - Attività ispettive e vigilanza sui dispositivi medici

> Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma PEC: dgfdm@postacert.sanita.it

Lista di distribuzione

Assessorati alla Sanità delle Regioni e Province autonome

PEC

Comando dei Carabinieri per tutela della Salute

srm20400@pec.carabinieri.it

F. N. O. M. C. e O.

segreteria@pec.fnomceo.it

F.O.F.I.

posta@pec.fofi.it

F.I.M.M.G

Federazione Italiana Medici di Medicina Generale segreteria@fimmg.org

F. I. S. M.

Federazione Italiana delle Società Medico scientifiche

fism.pec@legalmail.it

F.I.A.S.O.

La Federazione Italiana Aziende Sanitarie e Ospedaliere

webmaster@fiaso.it;

A. I. O. P.

Associazione Italiana Ospedalità Privata Segreteria.generale@aiop.it

A.N.M.D

Associazione Nazionale Medici Direzioni Ospedaliere

anmdo.segreteria@gmail.com;

A.N.M.I.R.S.

Associazione Nazionale Medici Istituti Religiosi Spedalieri info@anmirs.it;

AIFA

direzione.generale@pec.aifa.gov.it

AGENAS

agenas@pec.agenas.it

Ministero della Difesa Dir. Gen. Sanità Militare stamadifesa@postacert.difesa.it

Ministero dello Sviluppo Economico

gabinetto@pec.mise.gov.it

Istituto Superiore di Sanità

ON.0373@pec.iss.it

CONFINDUSTRIA Dispositivi Medici

confindutriadm@pec.confindustria.it

IMQ S.p.A.

direzione.img@legalmail.it

MTIC InterCert S.r.l.

amministrazione.mticert@legalmail.it

ICIM S.p.A.

legalmail@pec.icimspa.it

Italcert S.r.l.

italcertsrl@legalmail.it

KIWA CERMET ITALIA S.p.A.

kiwa@pec.kiwaitalia.com

Eurofins Product Testing Italy S.r.l.

eurofinstech@legalmail.it

Certiquality S.r.l.

certipec@pec.certiquality.it

Ente Certificazione Macchine S.r.l.

contatti@pec.entecerma.it

F.N.O.P.I.

FEDERAZIONE NAZIONALE ORDINI PROFESSIONI INFERMIERISTICHE

federazione@cert.fnopi.it

F.N.O.P.O.

FEDERAZIONE NAZIONALE DEGLI ORDINI DELLA PROFESSIONE DI OSTETRICA presidenza@pec.fnopo.it

FNO TSRM E PSTRP

FEDERAZIONE NAZIONALE ORDINI DEI TSRM E DELLE PROFESSIONI SANITARIE TECNICHE, DELLA RIABILITAZIONE E DELLA PREVENZIONE federazione@pec.tsrm.org

S. I. F. O.

Società Italiana Farmacia Ospedaliera sifosede@sifoweb.it

A. I. M. E. F.

Associazione Italiana dei Medici di Famiglia mail@aimef.org

ASSOCIAZIONE DISTRIBUTORI FARMACEUTICI

associazionedistributorifarmaceutici@legalmail.it

Bureau Veritas Italia S.p.A.

bvitalia@legalmail.it

TÜV Rheinland Italia S.r.l.

tuvrheinland@legalmail.it

E p.c. Ufficio di Gabinetto

SEDE

Ufficio Stampa

SEDE

U.S.M.A.F. – S.A.S.N. Uffici di Sanità Marittima, Aerea e di Frontiera LORO SEDI

Direzioni Generali del Ministero della salute LORO SEDI

OGGETTO: Segnalazione di falsificazione – fornitore servizio di sterilizzazione Steril Milano S.r.l.

MOTIVO DELLA COMUNICAZIONE

Alcuni Fabbricanti (CID S.p.A., Tipromed S.r.l., Audio Technologies S.r.l., Delta Med S.p.A., Pikdare S.p.A.) hanno segnalato di aver ricevuto comunicazione dal fornitore del servizio di sterilizzazione Steril Milano relative a possibili deviazioni a carico di parametri/processi definiti per la sterilizzazione ad ossido di etilene, già convalidati e utilizzati di routine.

L'analisi delle possibili cause è ancora in corso.

La scrivente Direzione Generale si riserva di fornire aggiornamenti in merito

INDICAZIONI

Gli **Assessorati e gli altri soggetti in indirizzo** sono invitati, per quanto di rispettiva competenza, ad assicurare la massima divulgazione del contenuto della presente nota presso tutti i soggetti interessati, in particolare gli operatori sanitari, in qualità di utilizzatori dei dispositivi medici di cui trattasi.

Inoltre, in previsione della significatività dell'impatto, si chiede agli Assessorati di porre in essere ogni possibile azione finalizzata a prevenire possibili situazioni di carenza dei dispositivi medici interessati.

A tale scopo, si invita a tenere in debita considerazione gli eventuali avvisi di sicurezza divulgati dai fabbricanti e, in ogni caso, pubblicati sul sito istituzionale del Ministero della salute nella apposita sezione.

Si chiede a tutti i **fabbricanti** che si sono avvalsi, direttamente o indirettamente del servizio di sterilizzazione Steril Milano, di interrompere l'immissione sul mercato dei dispositivi eventualmente coinvolti ed avviare ogni necessaria iniziativa (ad esempio test supplementari) volta alla verifica della sterilità in accordo con l'Organismo Notificato di riferimento.

Si chiede altresì a tutti i fabbricanti coinvolti di comunicare a questo Ministero, all'indirizzo di posta certificata dgfdm@postacert.sanita.it – Ufficio 5, per ciascun dispositivo medico:

- i lotti/serial number interessati;
- identificativo di registrazione nella banca dati dispositivi medici del Ministero della salute;
- identificativo dell'Organismo Notificato;
- la lista di distribuzione sul territorio nazionale;
- gli esiti della verifica di sterilità;
- le eventuali azioni correttive, corredate del relativo Avviso di sicurezza.

A tutti gli **Organismi Notificati** in indirizzo e interessati dalla presente nota, si chiede di effettuare un'indagine volta a identificare i fabbricanti e i dispositivi certificati eventualmente coinvolti e ad intraprendere ogni iniziativa ritenuta necessaria nell'ottica di garantire la sicurezza e la salute dei pazienti, comunicandone, senza indebito ritardo, gli esiti a questo Ministero all'indirizzo: <u>dgfdm@postacert.sanita.it.</u>

NOTE

La presente nota sarà pubblicata sul portale del Ministero della Salute al seguente indirizzo web: http://www.salute.gov.it/portale/temi/p2_4.jsp?lingua=italiano&tema=Dispositivi%20medici%20e%20altri%20%20 prodotti&area=dispositivi-medici

IL DIRETTORE GENERALE *F.to Dott. Achille IACHINO

Il Direttore dell'Ufficio 5 Dott.ssa Lucia Lispi l.lispi@sanita.it

^{*&}quot;firma autografa sostituita a mezzo stampa, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del d. Lgs. N. 39/1993"



FSN Ref: FSN002-2021

FSCA Ref: FSCA002-2021

Date: 9 Marzo 2021/9th March 2021

Urgent Field Safety Notice/Urgente Avviso di Sicurezza (FSN) NEO DELTA VEN T 18G 45MM

Spettabile Cliente/Dear Customer

In qualità di fabbricante del prodotto **Neo Delta Ven T 18G 45mm**, con la presente siamo a comunicarvi l'emissione di una Field Safety Corrective Action relativa al prodotto sopra citato

Delta Med as manufacturer of the Neo Delta Ven T 18G 45mm product, hereby notify about the issue of a Field Safety Corrective Action relating to the aforementioned product.



FSN Ref: FSN002-2021

FSCA Ref: FSCA002-2021

<u>Urgent Field Safety Notice (FSN)/Urgente avviso di sicurezza</u> NEO DELTA VEN T 18G 45MM

Information on Affected Devices*/Informazione sul dispositivo coinvolto

1. Device Type(s)*/Tipo di dispositivo

Catetere IV periferico (ago cannula), costituito da un cannula in acciaio inox assemblato ad un catetere corpo a cui è connesso un tubo catetere in poliuretano della lunghezza di 45mm, radiopaco.

Il Gauge del catetere è identificato da un codice colore. Il dispositivo medico è un catetere 18G di colore verde. Tale Catetere IV è un catetere mono via.

Il catetere venoso periferico è comunemente impiegato in ospedale ed in ambienti Esterni all'ospedale per permettere un accesso venoso in tempi brevi.

Di seguito è riportata una fotografia illustrativa del dispositivo medico.

I.V. peripheral catheter (cannula needle), consisting of stainless steel needle assembled together with a catheter hub connected to a polyurethane tube having a length of 45mm, radiopaque. The Gauge is identified by the color-code. The device is a 18G IV Catheter green colored. This catheter is a single entry catheter. The peripheral venous catheter is commonly used in hospital and outside hospital environments to allow venous access in quick times. Here below a photo of the device is reported.



- 2. Commercial name(s) /Nome commerciale
 NEO DELTA VEN T 18G 45MM/S

 3. Unique Device Identifier(s) (UDI-DI)
- Non applicabile/Not applicable
- 4. Primary clinical purpose of device(s)*/Utilizzo del dispositivo

Il catetere venoso periferico è comunemente impiegato in ospedale ed in ambienti esterni all'ospedale per permettere un accesso venoso in tempi brevi.

The peripheral venous catheter is commonly used in hospital and outside hospital

environments to allow venous access in quick times

5. Device Model/Catalogue/part number(s)*/Numero di catalogo/referenza



FSN Ref: FSN002-2021

FSCA Ref: FSCA002-2021

1	6. Software version /Versione software	
	Non applicabile/Not applicable	
1	7. Affected serial or lot number range	
	Solo il lotto N° 0002100804	
	Only lot n°0002100804	
1	8. Associated devices/Dispositivi associati	
	Non applicabile/Not applicable	

2 Reason for Field Safety Corrective Action (FSCA)*Motivazione della FSCA

1. Description of the product problem*/Descrizione del problema sul prodotto In seguito alla comunicazione da parte dello Sterilizzatore Steril Milano SRL ricevuta in data 24/02/2021 circa la falsificazione dei parametri di processo relativi ad alcuni cicli di sterilizzazione che hanno coinvolto lotti di dispositivi medici di fabbricati da Delta Med, alcuni campioni dei lotti sottoposti ai cicli non conformi sono stati prelevati dal magazzino e sottoposti preventivamente al test di sterilità su prodotto. Alla data del 03/03/2021 abbiamo ricevuto comunicazione da parte del laboratorio di analisi che in particolare il lotto 0002100804, Neo Delta Ven T 18G 45mm risultava non sterile in quanto erano state riscontrate crescite dopo 2 giorni di incubazione.

We received on 24 February 2021 the communication issued by the sterilizer Steril Milano SRL related to the falsification of the processing parameters of certain sterilization cycles used to sterilize the medical devices produced by Delta Med. In order to assure the safety of the devices sterilized, some samples of the lots involved were in advance submitted to the sterility test on product. On 03/March/2021 we have received the communication from the laboratory that is performing the test that the lot 0002100804 was found not sterile after two days of incubation.

2. Hazard giving rise to the FSCA*/Pericolo originante la FSCA

Possibile utilizzo di dispositivo non sterile Possible use of non sterile medical device

3. Probability of problem arising/ Probabilità di insorgenza del problema

Al momento la probabilità circa la presenza di pezzi di dispositivi medici del medesimo lotto non sterile è del 0.0245%, in quanto sono stati testati 5 pezzi su 20350 che è la quantità intera del lotto in questione.

The probability of medical devices that cannot be in sterile form is 5/20350pieces produced therefore the percentage is 0.0245%. This percentage is calculated on the lot quantity produced.

2 4. Predicted risk to patient/users – Rischio previsto per pazienti/utilizzatori

L'utilizzo di un dispositivo medico non sterile può causare infezioni locali o nei casi più gravi infezioni sistemiche

The use of a medical device not sterile can cause local infection or in the worst case systemic infections..

5. Further information to help characterise the problem/Ulteriori informazioni

2



FSN Ref: FSN002-2021

FSCA Ref: FSCA002-2021

N/A. 2 6. Background on Issue/Informazioni sulla problematica In seguito alla comunicazione da parte dello Sterilizzatore Steril Milano SRL ricevuta in data 24/02/2021 circa la falsificazione dei parametri di processo relativi ad alcuni cicli di sterilizzazione che hanno coinvolto lotti di dispositivi medici di fabbricati da Delta Med, alcuni campioni dei lotti sottoposti ai cicli non conformi sono stati prelevati dal magazzino e sottoposti preventivamente al test di sterilità su prodotto. Alla data del 03/03/2021 abbiamo ricevuto comunicazione da parte del laboratorio di analisi che in particolare il lotto 0002100804, Neo Delta Ven T 18G 45mm risultava non sterile in quanto erano state riscontrate crescite dopo 2 giorni di incubazione. We received on 24 February 2021 the communication issued by the sterilizer Steril Milano SRL related to the falsification of the processing parameters of certain sterilization cycles used to sterilize the medical devices produced by Delta Med. In order to assure the safety of the devices sterilized, some samples of the lots involved were in advance submitted to the sterility test on product. On 03/March/2021 we have received the communication from the laboratory that is performing the test that the lot 0002100804 was found not sterile after two days of incubation. 2 7. Other information relevant to FSCA/Altre informazione rilevanti sulla FSCA N/A



FSN Ref: FSN002-2021

		3. Type of	Action to mitigate the mitigare il rischio	
3.	1.	Action To Be Taken by	•	
		□ Identify Device/ Identificazi	one del dispositivo	7
		□ Quarantine Device/Quarantine	tena del dispositivo	
		⊠ Return Device to Delta Me	d/Restituzione del dispositivo a Del	ta Med
		☐ Destroy Device/Distruzione	e del Dispositivo	
		☐ On-site device modification	/inspection- Ispezione del dispositi	vo sul luogo
		☐ Follow patient management paziente	t recommendations/ Raccomandaz	zioni per la gestione del
		☐ Take note of amendment/rdelle IFU (istruzioni per l'uso)	einforcement of Instructions For Us	se (IFU)/ Aggiornamento
		□ Other/Altro □	None/Nessuna	
		Provide further details of the a	action(s) identified.	
3.	2.	By when should the action be completed? Data ultima di completamento dell'azione	Specify where critical Entro 10 giorni <i>By 10 days</i>	to patient/end user safety
3.	3.	Particular considerations for	or/Considerazioni particolari:	Choose an item.
		E' raccomandato il follow u pazienti? Si Yes Si ritiene necessario verific stato impiegato o di rimuov	eview of patients' previous result p dei pazienti o la revision dei ritare lo stato di salute dei pazient verlo immediatamente/ It is considents on whom the device has be	sultati prevedneti dei ti sui quali il dispositivo è sidered necessary to check
3.	4. (If		d? * E' richiesta la risposta da	Yes SI



FSCA Ref: FSCA002-2021

Rev 1: September 2018

FSN Ref: FSN002-2021

5. Action Being Taken by the Manufacturer/Azioni da intraprendere da parte del fabbricante ☑ Product Removal /Ritiro del prodotto ☐ On-site device modification/inspection/Ispezione del dispositivo sul luogo ☐ Software upgrade/Aggiornamento del software ☐ IFU or labelling change/Modifiche alle IFU o etichettatura ☐ Other/Altro ☐ None/Nessuna Provide further details of the action(s) identified. 6. By when should the Entro 10 giorni action be By 10 days completed?Data ultima di completamento dell'azione 3. 7. Is the FSN required to be communicated to the patient No /lay user? E' necessario comunicare la FSN al paziente/utilizzatore non professionista? 8. If yes, has manufacturer provided additional information suitable for the patient/lay 3 user in a patient/lay or non-professional user information letter/sheet? In caso affermativo, il produttore ha fornito informazioni aggiuntive adatte al paziente/utilizzatore non proessionista in una lettera/foglio informative per il

paziente/utilizzatore non professionista?

Choose an item.

Choose an item.



FSN Ref: FSN002-2021

		formation*/Informazioni generali			
4.	1. FSN Type*	New			
	Tipo FSN (avviso di sicurezza)	Nuovo			
4.	For updated FSN, reference number and date of previous FSN Per ESN aggingate fore.	N/A			
	Per FSN aggiornate fare riferimento a numero e data della precedente FSN	Nassita Au			
4.	3. For Updated FSN, key new inform Per FSN aggiornate, riportare inform	ation as follows: rmazioni chiave:			
	N/A				
4.	4. Further advice or information	Non ancora pianificato			
	already expected in follow-up FSN? *	Not planned yet			
		the further advice expected to relate to:			
4		SN, qual è l'ulteriore informazione attesa			
	Eg patient management, device modif	fications etc			
	6. Anticipated timescale for follow-	By 19 th March 2021			
4	up FSN	Entro il 19 marzo 2021			
	Tempistiche per il follow up della FSN	of the state of th			
4.	7. Manufacturer information/Informaz	cioni relative al fabbricante			
		(For contact details of local representative refer to page 1 of this FSN)			
	a. Company Name/Nome	Delta Med SpA			
	b. Address/Indirizzo	Via Guido Rossa 20, Viadana (MN) CAP 46019 - Italy			
	 c. Website address/Indirizzo web 	N/A			
4.		ority of your country has been informed about this autorità competente del paese è stata informata			
	SI/YES				
4.	SI/YES 9. List of attachments/appendices:	If extensive consider providing web-link instead.			
4.	SI/YES 9. List of attachments/appendices: Lista degli allegati	If extensive consider providing web-link instead. Raschi Olga			
2000	SI/YES 9. List of attachments/appendices:	Raschi Olga QA Manager Delta Med SpA			
1010	SI/YES 9. List of attachments/appendices: Lista degli allegati 10. Name/Signature	Raschi Olga QA Manager			



FSN Ref: FSN002-2021

FSCA Ref: FSCA002-2021

Transmission of this Field Safety Notice/Trasmissione dell'Avviso di Sicurezza (FSN)

This notice needs to be passed on all those who need to be aware within your organisation or to any organisation where the potentially affected devices have been transferred. (As appropriate)

Please transfer this notice to other organisations on which this action has an impact. (As appropriate)

Please maintain awareness on this notice and resulting action for an appropriate period to ensure effectiveness of the corrective action.

Please report all device-related incidents to the manufacturer, distributor or local representative, and the national Competent Authority if appropriate, as this provides important feedback..*

Questo avviso deve essere trasmesso a tutti coloro che ne devono esserne a conoscenza all'interno della Sua organizzazione o a qualsiasi organizzazione in cui i dispositivi potenzialmente interessati sono statiinviati.

Si prega di trasferire questo avviso ad altre organizzazioni su cui questa azione ha un impatto.

Si prega di tenere la massima attenzione su questo avviso e su l'azione risultante per un periodo appropriato per garantire l'efficacia dell'azione correttiva.

Si prega di segnalare tutti gli incidenti relativi al dispositivo al fabbricante, distributore o rappresentante locale e, se appropriato, all'autorità nazionale competente, in quanto ciò fornisce un feedback importante. *

Note: Fields indicated by * are considered necessary for all FSNs. Others are optional.





FSN Ref: FSN001-2021

FSCA Ref: FSCA001-2021

Date: 9 Marzo 2021/9th March 2021

<u>Urgent Field Safety Notice/Urgente Avviso di Sicurezza (FSN)</u> <u>Delta Connector L.100 LL</u>

Spettabile Cliente

In qualità di fabbricanti del prodotto **Delta Connctor L.100 LL**, con la presente siamo a comunicarvi l'emissione di una Field Safety Corrective Action relativa al prodotto sopra citato.



FSN Ref: FSN001-2021

FSCA Ref: FSCA001-2021

<u>Urgent Field Safety Notice/Urgente Avviso di Sicurezza</u> <u>Delta Connector L.100 LL</u>

Information on Affected Devices*/Informazioni sul dispositivo coinvolto

1 1. Device Type(s)*/Tipo di dispositivo

Prolunga di estensione della lunghezza complessiva di 100cm, costituita da un tubo delle dimensioni 3x4.1mm, alle cui estremità sono connessi un raccordo luer lock maschio e un raccordo luer lock femmina chiusi rispettivamente con una capsula di chiusura e da un tappo luer lock bianco.

Di seguito si riportano alcune fotografie del dispositivo medico.



2. Commercial name(s) /Nome commerciale
Delta Connector L.100 L/L
3. Unique Device Identifier(s) (UDI-DI)
Al momento non applicabile
4. Primary clinical purpose of device(s)*/Utilizzo del dispositivo
Accessorio utilizzato come estensione per la connessione tra un set infusionale ed un accesso venoso periferico
5. Device Model/Catalogue/part number(s)*/Numero di catalogo/Referenza
3009022
6. Software version/Versione del software
Non applicabile. Il dispositivo non è dotato di sistemi software.
7. Affected serial or lot number range/Numero di lotto coinvolto
Solo il lotto 0001100868
8. Associated devices/Dispositivi associati
Nessun altro dispositivo.



FSN Ref: FSN001-2021

FSCA Ref: FSCA001-2021

2 Reason for Field Safety Corrective Action (FSCA)*/Motivazione della **FSCA** 1. Description of the product problem*/Descrizione del problema sul prodotto 2 In seguito alla comunicazione da parte dello Sterilizzatore Steril Milano SRL ricevuta in data 24/02/2021 circa la falsificazione dei parametri di processo relativi ad alcuni cicli di sterilizzazione che hanno coinvolto lotti di dispositivi medici fabbricati da Delta Med, alcuni campioni dei lotti sottoposti ai cicli non conformi sono stati prelevati dal magazzino e sottoposti preventivamente al test di sterilità su prodotto. Alla data del 03/03/2021 abbiamo ricevuto comunicazione da parte del laboratorio di analisi che in particolare il lotto 0001100868-Delta Connector L.100 LL risultava non sterile in quanto erano state riscontrate crescite dopo 2 giorni di incubazione. 2. Hazard giving rise to the FSCA*/Pericolo originante la FSCA 2 Possibile utilizzo di dispositivi medici non sterili 2 3. Probability of problem arising/Probabilità di insorgenza del problema Al momento la probabilità circa la presenza di pezzi di dispositivi medici del medesimo lotto non sterile è del 0.09%, in quanto sono stati testati 5 pezzi su 5.400 che è la quantità intera del lotto in questione. 4. Predicted risk to patient/users – Rischio previsto per pazienti/utilizzatori 2 L'utilizzo di un dispositivo medico non sterile può causare infezioni locali o nei casi più gravi infezioni sistemiche. 5. Further information to help characterise the problem/Ulteriori informazioni 2 N/A. Background on Issue/ Informazioni sulla problematica 2 In seguito alla comunicazione da parte dello Sterilizzatore Steril Milano SRL ricevuta in data 24/02/2021 circa la falsificazione dei parametri di processo relativi ad alcuni cicli di sterilizzazione che hanno coinvolto lotti di dispositivi medici di fabbricati da Delta Med, alcuni campioni dei lotti sottoposti ai cicli non conformi sono stati prelevati dal magazzino e sottoposti preventivamente al test di sterilità su prodotto. Alla data del 03/03/2021 abbiamo ricevuto comunicazione da parte del laboratorio di analisi che in particolare il lotto 0001100868-Delta Connector L.100 LL risultava non sterile in quanto erano state riscontrate crescite dopo 2 giorni di incubazione. 7. Other information relevant to FSCA/Altre informazioni rilevanti sulla FSCA 2 N/A



FSN Ref: FSN001-2021

		3. Type of	mitigare il rischi	
3.		Action To Be Taken by dell'utilizzatore	the User*/Azioni da intrap	
	1	☑ Identify Device / Identificaz	ione del dispositivo	
	(☐ Quarantine Device/Quaran	tena del dispositivo	
		☑ Return Device to Delta Med	d / Restitutzione del dispositivo a [Delta Med
	[☐ Destroy Device/Distruzione	e del dispositivo	
	[☐ On-site device modification	/inspection- Ispezione del disposit	tivo sul luogo
		□ Follow patient managemen paziente	t recommendations/ Raccomanda	zioni per la gestione del
		□ Take note of amendment/re FU (istruzioni per l'uso)	einforcement of Instructions For U	se (IFU)/Aggiornamento delle
	[☐ Other/Altro	None/Niente	
		Provide further details of the a Ulteriori dettagli circa le azion		
3.	c c	By when should the action be completed?/Data ultima di completamento dell'azione	Specify where critica Entro 10 giorni complessivame	I to patient/end user safety ente
3.	3. F	Particular considerations fo	r/Considerazioni particolari:	Choose an item.
	r		eview of patients' previous resu lei pazienti o la revisione dei ris	
		Si ritiene necessario verifica stato impiegato o di rimuove	are lo stato di salute dei pazien erlo immediatamente.	ti sui quali il dispositivo è
3.	4. Is		d? * /E' richiesta la risposta	Yes /SI



FSN Ref: FSN001-2021

3.	5.	Action Being Taken by the Manufacturer /Azioni da intraprendere da parte del Fabbricante
		⊠ Product Removal/Ritiro del prodotto
		☐ On-site device modification/inspection-Ispezione del dispositivo sul luogo
		☐ Software upgrade/Aggiornamento Software
		☐ IFU or labelling change/Modifiche alle IFU o etichettatura
		☐ Other/Altro
		□ None/Nessuna
		Provide further details of the action(s) identified.
3	6.	By when should the action be completed? Data ultima di completamento dell'azione Entro 10 giorni complessivamente
3.	7.	Is the FSN required to be communicated to the patient /lay user? È necessario comunicare l'FSN al paziente / utilizzatore non professionista?
3	8.	user in a patient/lay or non-professional user information letter/sheet? In caso affermativo, il produttore ha fornito informazioni aggiuntive adatte al paziente / utilizzatore non professionista in una lettera / foglio informativo per il paziente/non professionista?
		Choose an item. Choose an item.



FSN Ref: FSN001-2021

_			formation*/Informazioni generali
4.	1.	FSN Type* /Tipo FSN	New
4	1	Farmedata d FON	Nuova
4.	2.	For updated FSN, reference	N/A
		number and date of previous FSN/Per FSN aggiornate fare	
		riferimento a numero e data della	
		precedente FSN	
4.	3.	For Updated FSN, key new inform	ation as follows:
		Per FSN aggiornate, riportare info	
		N/A	
4.	4.	Further advice or information	Not planned yet
		already expected in follow-up	Non ancora pianificato
		FSN? / Ulteriori consigli o	
		informazioni già attesi nel follow-	v i = - 8
	5	up FSN	the further advice expected to relate to
4	٥.		the further advice expected to relate to: SN, qual è l'ulteriore informazione attesa:
		Eg patient management, device modifi	
ís:	6.	Anticipated timescale for follow-	Entro il 19 Marzo 2021
4		up FSN	
		Tempistiche per il follow up della FSN	
4.	7. Manufacturer information/Informazioni relative al fabbricante		
	(Fo	r contact details of local representative	
		a. Company Name/Nome	Delta Med SpA
		b. Address/Indirizzo	Via Guido Rossa N° 20, Viadana (MN), 46019 Italia
		 Website address/indirizzo web 	N/A
4.	8.	The Competent (Regulatory) Author	prity of your country has been informed about this
		communication to customers. *L'a	autorità competente del paese è stata informata
		circa la comunicazione ai clienti	
1	0	SI/YES	If outproble possides and discount is a second
4.	9.	List of attachments/appendices: Lista degli allegati	If extensive consider providing web-link instead.
4.	10.	Name/Signature	Raschi Olga
		Nome/Firma	QA Manager
		×	Delta Med SpA
			Mondi age
			CELTAN
			Tel. 0375.785915 - Fax (P. IVA e C. Fisc. 016)



FSN Ref: FSN001-2021

FSCA Ref: FSCA001-2021

Transmission of this Field Safety Notice/ Trasmissione dell'Avviso di Sicurezza

This notice needs to be passed on all those who need to be aware within your organisation or to any organisation where the potentially affected devices have been transferred. (As appropriate)

Please transfer this notice to other organisations on which this action has an impact. (As appropriate)

Please maintain awareness on this notice and resulting action for an appropriate period to ensure effectiveness of the corrective action.

Please report all device-related incidents to the manufacturer, distributor or local representative, and the national Competent Authority if appropriate, as this provides important feedback..*

Questo avviso deve essere trasmesso a tutti coloro che ne devono esserne a conoscenza all'interno della Sua organizzazione o a qualsiasi organizzazione in cui i dispositivi potenzialmente interessati sono statiinviati.

Si prega di trasferire questo avviso ad altre organizzazioni su cui questa azione ha un impatto.

Si prega di tenere la massima attenzione su questo avviso e su l'azione risultante per un periodo appropriato per garantire l'efficacia dell'azione correttiva.

Si prega di segnalare tutti gli incidenti relativi al dispositivo al fabbricante, distributore o rappresentante locale e, se appropriato, all'autorità nazionale competente, in quanto ciò fornisce un feedback importante. *

Note: Fields indicated by * are considered necessary for all FSNs. Others are optional.

C	opia cartacea composta di onservato nel sistema di ge	16 pagine, di documento amministrativo informa estione informatica dei documenti della Regione	atico firmato digitalmen del Veneto - art.22.23	nte da SCROCCARO GIOV/ .23 ter D.Lgs 7/3/2005 n. 82	ANNA, il cui originale viene
			76.0	1997	



FSN Ref: FSN001-2021

FSCA Ref: FSCA001-2021

Date: 9 Marzo 2021/9th March 2021

<u>Urgent Field Safety Notice/Urgente Avviso di Sicurezza (FSN)</u> <u>Delta Connector L.100 LL</u>

Spettabile Cliente

In qualità di fabbricanti del prodotto **Delta Connctor L.100 LL**, con la presente siamo a comunicarvi l'emissione di una Field Safety Corrective Action relativa al prodotto sopra citato.



FSN Ref: FSN001-2021

FSCA Ref: FSCA001-2021

<u>Urgent Field Safety Notice/Urgente Avviso di Sicurezza</u> <u>Delta Connector L.100 LL</u>

1. Information on Affected Devices*/Informazioni sul dispositivo coinvolto

1. Device Type(s)*/Tipo di dispositivo

Prolunga di estensione della lunghezza complessiva di 100cm, costituita da un tubo delle dimensioni 3x4.1mm, alle cui estremità sono connessi un raccordo luer lock maschio e un raccordo luer lock femmina chiusi rispettivamente con una capsula di chiusura e da un tappo luer lock bianco.

Di seguito si riportano alcune fotografie del dispositivo medico.



1	2. Commercial name(s) /Nome commerciale
	Delta Connector L.100 L/L
1	3. Unique Device Identifier(s) (UDI-DI)
	Al momento non applicabile
1	4. Primary clinical purpose of device(s)*/Utilizzo del dispositivo
	Accessorio utilizzato come estensione per la connessione tra un set infusionale ed un
	accesso venoso periferico
1	5. Device Model/Catalogue/part number(s)*/Numero di catalogo/Referenza
	3009022
1	6. Software version/Versione del software
	Non applicabile. Il dispositivo non è dotato di sistemi software.
1	7. Affected serial or lot number range/Numero di lotto coinvolto
•	Solo il lotto 0001100868
1	8. Associated devices/Dispositivi associati
	Nessun altro dispositivo.



FSN Ref: FSN001-2021

FSCA Ref: FSCA001-2021

Reason for Field Safety Corrective Action (FSCA)*/Motivazione della 2 **FSCA** Description of the product problem*/Descrizione del problema sul prodotto 2 In seguito alla comunicazione da parte dello Sterilizzatore Steril Milano SRL ricevuta in data 24/02/2021 circa la falsificazione dei parametri di processo relativi ad alcuni cicli di sterilizzazione che hanno coinvolto lotti di dispositivi medici fabbricati da Delta Med, alcuni campioni dei lotti sottoposti ai cicli non conformi sono stati prelevati dal magazzino e sottoposti preventivamente al test di sterilità su prodotto. Alla data del 03/03/2021 abbiamo ricevuto comunicazione da parte del laboratorio di analisi che in particolare il lotto 0001100868-Delta Connector L.100 LL risultava non sterile in quanto erano state riscontrate crescite dopo 2 giorni di incubazione. 2. Hazard giving rise to the FSCA*/Pericolo originante la FSCA 2 Possibile utilizzo di dispositivi medici non sterili 3. Probability of problem arising/Probabilità di insorgenza del problema 2 Al momento la probabilità circa la presenza di pezzi di dispositivi medici del medesimo lotto non sterile è del 0.09%, in quanto sono stati testati 5 pezzi su 5.400 che è la quantità intera del lotto in questione. 4. Predicted risk to patient/users – Rischio previsto per pazienti/utilizzatori 2 L'utilizzo di un dispositivo medico non sterile può causare infezioni locali o nei casi più gravi infezioni sistemiche. 5. Further information to help characterise the problem/Ulteriori informazioni 2 N/A. Background on Issue/ Informazioni sulla problematica 2 In seguito alla comunicazione da parte dello Sterilizzatore Steril Milano SRL ricevuta in data 24/02/2021 circa la falsificazione dei parametri di processo relativi ad alcuni cicli di sterilizzazione che hanno coinvolto lotti di dispositivi medici di fabbricati da Delta Med, alcuni campioni dei lotti sottoposti ai cicli non conformi sono stati prelevati dal magazzino e sottoposti preventivamente al test di sterilità su prodotto. Alla data del 03/03/2021 abbiamo ricevuto comunicazione da parte del laboratorio di analisi che in particolare il lotto 0001100868-Delta Connector L.100 LL risultava non sterile in quanto erano state riscontrate crescite dopo 2 giorni di incubazione. 7. Other information relevant to FSCA/Altre informazioni rilevanti sulla FSCA 2 N/A



FSN Ref: FSN001-2021

		3. Type of Action to mitigate the risk*/Azione per mitigare il rischio
3.	1.	Action To Be Taken by the User*/Azioni da intraprendere da parte dell'utilizzatore
		☐ Identify Device / Identificazione del dispositivo
	y y	☐ Quarantine Device/Quarantena del dispositivo
		⊠ Return Device to Delta Med / Restitutzione del dispositivo a Delta Med
		☐ Destroy Device/Distruzione del dispositivo
		☐ On-site device modification/inspection- Ispezione del dispositivo sul luogo
		$\hfill \square$ Follow patient management recommendations/ Raccomandazioni per la gestione del paziente
		\Box Take note of amendment/reinforcement of Instructions For Use (IFU)/Aggiornamento delle IFU (istruzioni per l'uso)
		□ Other/Altro □ None/Niente
		Provide further details of the action(s) identified. Ulteriori dettagli circa le azioni identificate
3.	2.	By when should the action be Entro 10 giorni complessivamente completed?/Data ultima di completamento dell'azione
3.	3.	Particular considerations for/Considerazioni particolari: Choose an item.
	Yes SI	Is follow-up of patients or review of patients' previous results recommended?/È raccomandato il follow-up dei pazienti o la revisione dei risultati precedenti dei pazienti?
	Oi	Si ritiene necessario verificare lo stato di salute dei pazienti sui quali il dispositivo è
3.	4. (If y	stato impiegato o di rimuoverlo immediatamente. Is customer Reply Required? * /E' richiesta la risposta da parte dei client? yes, form attached specifying deadline for return)



FSN Ref: FSN001-2021

3.	5.	Action Being Taken by the Manufacturer /Azioni da intraprendere da parte del Fabbricante
		⊠ Product Removal/Ritiro del prodotto
		☐ On-site device modification/inspection-Ispezione del dispositivo sul luogo
		☐ Software upgrade/Aggiornamento Software
		☐ IFU or labelling change/Modifiche alle IFU o etichettatura
		☐ Other/Altro
		□ None/Nessuna
		Provide further details of the action(s) identified.
3	6.	By when should the action be completed? Data ultima di completamento dell'azione Entro 10 giorni complessivamente
3.	7.	/lay user? È necessario comunicare l'FSN al paziente / utilizzatore non professionista?
3	8.	If yes, has manufacturer provided additional information suitable for the patient/lay user in a patient/lay or non-professional user information letter/sheet? In caso affermativo, il produttore ha fornito informazioni aggiuntive adatte al paziente / utilizzatore non professionista in una lettera / foglio informativo per il paziente/non professionista? Choose an item. Choose an item.
		Choose an Rom.



FSN Ref: FSN001-2021

1		formation*/Informazioni generali
4.	1. FSN Type* /Tipo FSN	New Nuova
4.	For updated FSN, reference number and date of previous FSN/Per FSN aggiornate fare riferimento a numero e data della	N/A
	precedente FSN	
4.	3. For Updated FSN, key new informate, riportare in	
	N/A	
4.	4. Further advice or information already expected in follow-up FSN? / Ulteriori consigli o informazioni già attesi nel follow-up FSN	Not planned yet Non ancora pianificato
4	5. If follow-up FSN expected, what is	the further advice expected to relate to: SN, qual è l'ulteriore informazione attesa: ications etc
4	6. Anticipated timescale for follow-up FSN Tempistiche per il follow up della FSN	Entro il 19 Marzo 2021
4.	7. Manufacturer information/Informazi	ioni relative al fabbricante
	(For contact details of local representative	
	a. Company Name/Nome	Delta Med SpA
	b. Address/Indirizzo	Via Guido Rossa N° 20, Viadana (MN), 46019 Italia
	c. Website address/indirizzo web	N/A
4.	1	ority of your country has been informed about this utorità competente del paese è stata informata
4.	List of attachments/appendices: Lista degli allegati	If extensive consider providing web-link instead.
4.	10. Name/Signature Nome/Firma	Raschi Olga QA Manager Delta Med SpA
	*	Mondi age DELTON
		Via G. Rossa, 20 - I 46019 Tel. 0375.785915 - Fax P. IVA e C. Fisc. 016



FSN Ref: FSN001-2021

FSCA Ref: FSCA001-2021

Transmission of this Field Safety Notice/ Trasmissione dell'Avviso di Sicurezza

This notice needs to be passed on all those who need to be aware within your organisation or to any organisation where the potentially affected devices have been transferred. (As appropriate)

Please transfer this notice to other organisations on which this action has an impact. (As appropriate)

Please maintain awareness on this notice and resulting action for an appropriate period to ensure effectiveness of the corrective action.

Please report all device-related incidents to the manufacturer, distributor or local representative, and the national Competent Authority if appropriate, as this provides important feedback..*

Questo avviso deve essere trasmesso a tutti coloro che ne devono esserne a conoscenza all'interno della Sua organizzazione o a qualsiasi organizzazione in cui i dispositivi potenzialmente interessati sono statiinviati.

Si prega di trasferire questo avviso ad altre organizzazioni su cui questa azione ha un impatto.

Si prega di tenere la massima attenzione su questo avviso e su l'azione risultante per un periodo appropriato per garantire l'efficacia dell'azione correttiva.

Si prega di segnalare tutti gli incidenti relativi al dispositivo al fabbricante, distributore o rappresentante locale e, se appropriato, all'autorità nazionale competente, in quanto ciò fornisce un feedback importante. *

Note: Fields indicated by * are considered necessary for all FSNs. Others are optional.

s pagine, di documento amministrativo informat stione informatica dei documenti della Regione		·
	Service Control	
	e e	