

**Potvrda o primitku komunikacije***(PISMO O KOREKCIJI OD XX. MJESECA 2024.)***NAZIV PROIZVODA: EXTENDED LIFE PD MEĐUKATETER, MINICAP EXTEND LIFE****Kataloški broj: R5C4482E****Broj serije: H23J18054**

Molimo ispunite i vratite obrazac prema uputama tvrtke Agmar d.o.o. čime potvrđujete da ste zaprimili ovu obavijest.

Ime i prezime:	
Email i/ili telefonski broj (uključujući pozivni broj):	

<b>Potpis/Datum:</b> OBAVEZNO POLJE	<hr/>
--	-------

Primio/la sam gore navedenu obavijest i postupio/la prema uputama navedenim u pismu.

## Hitna sigurnosna obavijest

### Međukateter MiniCap Extended Life PD

FA broj: FAV-2024-005

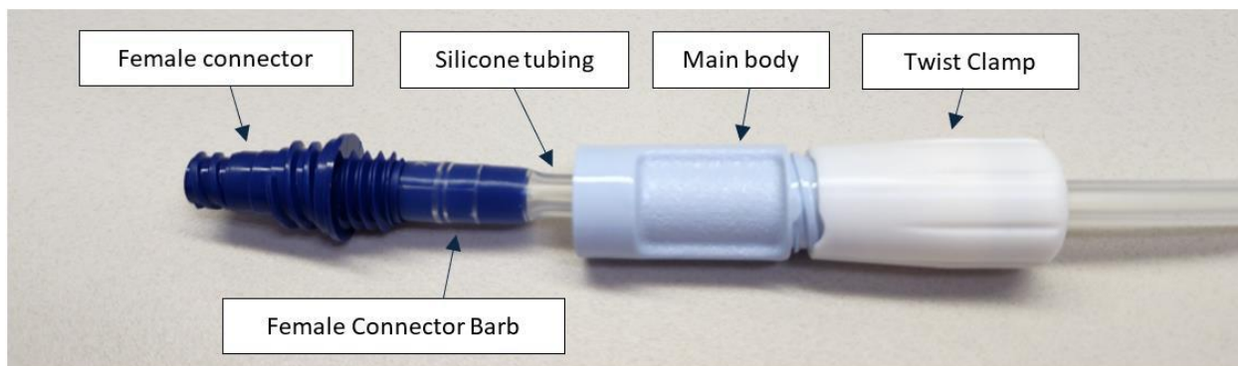
Proizvođač: Baxter Healthcare SA (CH-MF-000026124)

Vrsta radnje: Sigurnosna obavijest

XX. mjeseca 2024.

Poštovani,

Tvrtka Baxter Healthcare Corporation izdaje sigurnosnu obavijest za Međukatetere MiniCap Extended Life PD navedene u nastavku zbog povećanog broja pritužbi povezanih s odvajanjem ženskog konektora (engl. *female connector*) od glavnog tijela (engl. *main body*) međukatetera. Pogledajte sliku 1. u nastavku, koja ilustrira primjer odvajanja između tamnoplavog ženskog konektora i svijetloplavog glavnog tijela međukatetera u kojem je postala vidljiva silikonska cijev (engl. *silicone tubing*). Do ovih odvajanja može doći tijekom spajanja ili odspajanja proizvoda za PD terapiju. Međutim, budući da cijev ostaje spojena na tamnoplavi ženski konektor tijekom odvajanja, sterilni put tekućine se održava i ne postoji opasnost od mikrobne kontaminacije koja bi nastala zbog samog odvajanja.



Slika 1. Primjer odvajanja na međukateteru

### Zahvaćeni proizvod

Kataloški broj	Opis proizvoda	Broj serije
R5C4482E	MINICAP EXTEND LIFE PD TRANSF	H23J18054

### Uočena opasnost

Odvajanje ženskog konektora od glavnog tijela međukatetera ne bi izravno dovelo do povrede sterilnosti putanje tekućine. Međutim, Baxter je primio izvješća o bolesnicima koji su naknadno rezali cijev bolesnika i/ili nisu slijedili aseptičnu tehniku kada su pokušavali riješiti problem odvajanja. To može povećati rizik od peritonitisa. Baxter je primio 6 izvješća o peritonitisu koji su potencijalno povezani s ovim problemom.

## Radnje koje trebaju poduzeti bolesnici

1. **Ovo nije povlačenje; ovo je sigurnosna obavijest.** Ako je Vaš međukateter još uvijek netaknut i nije imao problem s odvajanjem, molimo nastavite sigurno koristiti međukateter uz pridržavanje aseptične tehnike.
2. Ako dođe do odvajanja na međukateteru, molimo zatvorite okretnu stezaljku (engl. *twist clamp*) međukatetera i nemojte rezati cijev bolesnika. **Odmah** se obratite svom liječniku i/ili medicinskoj sestri kako biste dogovorili zamjenu međukatetera i daljnje upute.
3. Ispunite priloženi obrazac i vratite ga tvrtki Agmar d.o.o. prema uputama tvrtke Agmar d.o.o. čak i ako nemate proizvod na stanju. Ako žurno ispunite i pošaljete obrazac, smatrat ćemo da ste potvrdili primitak ove obavijesti i time ćete spriječiti ponovljeno slanje ove obavijesti.

## Daljnje informacije i podrška

Ako imate bilo kakvih pitanja o Vašoj PD terapiji, obratite se svom liječniku i/ili medicinskoj sestri.

Za općenita pitanja u vezi ove obavijesti ili ako iskusite bilo koji problem s proizvodom, obratite se tvrtki Agmar d.o.o.

Ispričavamo se na svim neugodnostima koje Vam to može uzrokovati.

S poštovanjem,

Privitak:            Obrazac o primitku obavijesti za bolesnika za tvrtku Agmar d.o.o.