

LeMaitre Vascular GmbH Otto-Volger-Str. 5a/b 65843 Sulzbach/Ts. Germany

+49 (0)6196 659230 +49 (0)6196 527072 Fax

www.lemaitre.com

Aviso de Seguridad en Campo - Ref : CAPA 2025-007 TufTex® Over-the-Wire Embolectomy Catheter **Pruitt® Occlusion Catheter Pruitt® Irrigation Occlusion Catheter**

Estimado/a señor/a:

Se adjunta a esta carta de presentación un Aviso de Seguridad de Campo Urgente (FSN) relacionado con TufTex® Over-the-Wire Embolectomy Catheter, Pruitt® Occlusion Catheter y Pruitt® Irrigation Occlusion Catheter. Por favor, léalo detenidamente, complete el formulario de respuesta y envíelo por correo electrónico a recall-iberia@lemaitre.com.

Le pedimos disculpas por las molestias y le agradecemos de antemano su cooperación.

Atentamente, LeMaitre Vascular GmbH

Hélène PLAS

Director Regulatory & Quality Affairs EMEA





LeMaitre Vascular GmbH Otto-Volger-Str. 5a/b 65843 Sulzbach/Ts.

(+49 (0)6196 659230 +49 (0)6196 527072 Fax



www.lemaitre.com

Germany

Aviso de Seguridad en Campo (FSN) **TufTex® Over-the-Wire Embolectomy Catheter Pruitt® Occlusion Catheter Pruitt® Irrigation Occlusion Catheter**

A la Atención de: Gestión de Riesgos

Datos de contacto del representante local / Representante Autorizado: Hélène Plas (PRRC) LeMaitre Vascular GmbH Otto-Volger-Strasse 5a/b 65843 Sulzbach/Taunus Germany regulatory-emea@lemaitre.com +33 (0)6 75 22 32 16



💽 LeMaitre Vascular GmbH Otto-Volger-Str. 5a/b

65843 Sulzbach/Ts. Germany



(+49 (0)6196 659230 +49 (0)6196 527072 Fax



www.lemaitre.com

Aviso de Seguridad en Campo (FSN) **TufTex® Over-the-Wire Embolectomy Catheter Pruitt® Occlusion Catheter Pruitt® Irrigation Occlusion Catheter**

1. Información sobre los dispositivos afectados

1.1. Tipo de dispositivo(s):	Embolectomy Catheter, Occlusion Catheter.
1.2. Nombre(s) comercial(es):	TufTex® Over-the-Wire Embolectomy Catheter, Pruitt® Occlusion
	Catheter, Pruitt® Irrigation Occlusion Catheter
1.3. Identificador único del pro-	1651-34: 00840663100651
ducto(s) (UDI-DI):	1651-38: 00840663100668
, , , ,	1651-44: 00840663100675
	1651-48: 00840663100682
	1651-64: 00840663100712
	1651-68: 00840663100729
	1651-78: 00840663100736
	1651-84: 00840663100743
	1651-88: 00840663100750
	2103-36: 00840663101559
	2103-46: 00840663101566
	2103-56: 00840663101573
	2102-09: 00840663101535
1.4. Finalidad clínica principal	TufTex® Over-the-Wire Embolectomy Catheter: El catéter guiado
del dispositivo(s):	para embolectomía TufTex se recomienda para usar en la elimina-
	ción de émbolos y trombos durante la embolectomía y/o trombecto-
	mía. También se puede usar para colocar el catéter sobre un alam-
	bre guía, oclusión vascular, infusión de líquidos y/o aspiración.
	Pruitt® Occlusion Catheter: Indicado para la oclusión de vasos
	tanto arteriales como venosos para controlar la hemorragia.
	Pruitt® Irrigation Occlusion Catheter: Indicado para ocluir los vasos
	temporalmente con el fin de controlar la hemorragia. Para acceder
	al lumen del vaso en relación distal al punto de oclusión.
1.5. Modelo del dispositivo/	TufTex® Over-the-Wire Embolectomy Catheter: 1651-34, 1651-38,
Catálogo / referencia(s):	1651-44, 1651-48, 1651-64, 1651-68, 1651-78,1651-84, 1651-88
• , ,	Pruitt® Occlusion Catheter: 2103-36, 2103-46, 2103-56,
	Pruitt® Irrigation Occlusion Catheter: 2102-09
1.6. Rango de números de serie	Consulte el documento adjunto. Lista de Lotes afectados. Los
o lotes afectados:	números de lote potencialmente afectados se determinaron revi-
	sando la vida útil máxima de cada línea de productos. TufTex®
	Over-the-Wire Embolectomy Catheter (vida útil 6 años) – Distri-
	buido desde abril del 2019 hasta abril del 2025
	Pruitt® Occlusion Catheter (vida útil 7 años) – Distribuido desde ju-
	lio del 2018 hasta abril del 2025
	Pruitt® Irrigation Occlusion Catheter (vida útil 5 años) – Distribuido
	desde septiembre del 2020 hasta abril del 2025

2. Motivo de la acción correctiva de seguridad en campo (FSCA)

Se han encontrado sellados de la bandeja inadecuados en 2.1. Descripción del problema del muestras de estas tres líneas de productos. producto:

Pág 2 de 6





• LeMaitre Vascular GmbH Otto-Volger-Str. 5a/b

65843 Sulzbach/Ts. Germany



(+49 (0)6196 659230 +49 (0)6196 527072 Fax



www.lemaitre.com

2.2. Peligro que da lugar a la FSCA:	El peligro potencial es una infección si se rompe la barrera es- téril del dispositivo envasado.
2.3. Probabilidad de que surja el problema:	No se han recibido quejas sobre este problema. Tras la inspec- ción y análisis de muestras de producto terminado, los resulta- dos sugieren que solo aproximadamente el 1% de la población podría tener un envase dañado.
2.4. Riesgo previsto para el pa- ciente/usuario:	El riesgo potencial es una infección para el paciente si se rompe la barrera estéril del dispositivo empaquetado. Solo los pacientes sometidos a cirugía conTufTex® Over-the-Wire Embolectomy Catheters, Pruitt® Occlusion Catheters, o Pruitt® Irrigation Occlusion Catheters corren riesgo.
2.5. Información adicional para describir el problema:	Ninguno
2.6. Antecedentes del problema:	El problema de sellado inadecuado de la bandeja se observó durante una prueba independiente realizada con TufTex® OTW Catheters. Posteriormente, el equipo de Ingeniería de Calidad y Fabricación revisó y confirmó que algunas piezas (aproximadamente el 10 % de cada lote) presentaban huecos en el área de sellado, en la conexión del tubo a la bandeja. Los huecos se observaron visualmente a contraluz y se confirmaron al abrir la tapa de Tyvek. Las pruebas de integridad del sellado (penetración de tinta) de otras muestras con huecos detectados visualmente confirmaron posteriormente fallas en algunas de ellas, lo que indica un empaque defectuoso (1%), que puede permitir la entrada de microorganismos y contaminar el dispositivo, lo que podría provocar una infección transmitida por el dispositivo dañado.
3. Tipo de acción para mitigar el ries	.ao
3.1. Medidas que debe tomar el usuario:	☑ Identificar el dispositivo ☑ Poner el dispositivo en cuarentena
	 ☑ Devolver el dispositivo ☐ Modificación/inspección de dispositivos en el sitio ☐ Siga las recomendaciones de gestión del paciente. ☐ Tome nota de la corrección/consolídelo con las Instrucciones de Uso (IFU) ☐ Otro ☐ Nada Complete el formulario al final del FSN y devuélvalo a LeMaitre Vascular Spain S.L.
3.2. ¿Cuándo debe completarse la acción (por el usuario)?	Lo antes posible.
3.3. Consideraciones particulares para:	¿Se recomienda el seguimiento de los pacientes o la revisión de resultados de los pacientes previos? ☐ Sí
3.4. ¿Es necesaria la respuesta del cliente?	⊠ Sí □ No



0	LeMaitre Vascular GmbH Otto-Volger-Str. 5a/b 65843 Sulzbach/Ts. Germany
	+49 (0)6196 659230 +49 (0)6196 527072 Fax
	www.lemaitre.com

3.5. Medidas adoptadas por el fa-	⊠ Retirada del pro	ducto		
bricante:	☐ Modificación/inspección de dispositivos en el sitio			
	□ Actualización de software □ Cambio del IFU o etiquetado			
	☐ Otro		□ Nada	
3.6. ¿Cuándo debe finalizar la acción (por parte del fabricante)?	30 de Octubre del	2025		
4. Información General				
4.1. Tipo de FSN:	Nuevo			
4.2. Se espera más información o consejos en el seguimiento del FSN?	□ Sí □	□ No	⊠ Aún no planeado	
4.3. Información del fabricante:	(Para obtener los datos de contacto del representante local, consulte la primera página de este FSN)			
	Nombre de la emr	oresa: LeMa	aitre Vascular, Inc.	
	Dirección:		econd Ave. Burlington,	
		MA 0	o ,	
		USA		
	Dirección Web:	www.lemai		
4.4. La Autoridad Competente (Regula los clientes.		sido inform	ada sobre esta comunicación a	
4.5. Nombre / Firma	Hélène Plas,			
	Director, Regulatory & Quality Affairs - EMEA Authorized Representative, PRRC			
	A.			

5. Transmisión de este Aviso de Seguridad de Campo

Este aviso debe comunicarse a todas las personas de su organización que deban estar al tanto, o a cualquier organización a la que se hayan transferido los dispositivos potencialmente afectados. (Según corresponda).

Transmita este aviso a otras organizaciones afectadas por esta acción. (Según corresponda).

Mantenga informados a todos sobre este aviso y las medidas correctivas resultantes durante un período adecuado para garantizar su eficacia.

Informe todos los incidentes relacionados con el dispositivo al fabricante, distribuidor o representante local, y a la autoridad nacional competente, si corresponde, ya que esto proporciona información importante.



NºCuenta#

LeMaitre Vascular GmbH Otto-Volger-Str. 5a/b 65843 Sulzbach/Ts. Germany (+49 (0)6196 659230 +49 (0)6196 527072 Fax

www.lemaitre.com

Formulario de respuesta del cliente

Nombre del cliente

Por favor, complete este formulario de respuesta y envíenoslo por correo electrónico a recall-iberia@lemaitre.com. El formulario debe devolverse incluso si no tiene ningún dispositivo en el inventario.

Dirección

Si ustea no es ei cliente	que figura aquí, incluya la in	jormacion de sus instalac	tiones a continuacion.
Nombre de contacto			
(Nombre y apellidos) Email de contacto			
Teléfono de contacto			
Fecha y firma			
En caso afirmativo, por favo • Si ha revisado su inv	irado del mercado en sus insor cumplimente la tabla de al ventario y no tiene dispositiv <u>aitre.com</u> para indicar que " tivos afectados."	oajo. os afectados, puede envi	
REF#	LOTE #	CANTIDAD	



¡Gracias por su cooperación!

0	LeMaitre Vascular GmbH
T	Otto-Volger-Str. 5a/b
	65843 Sulzbach/Ts.
	Germany

+49 (0)6196 659230

www.lemaitre.com

DIRECCIÓN A LA QUE DE	BEN ENVIARSE LOS DISF	OSITIVOS DE REEMPLAZO	:
Distribuidores:			
☐ He revisado mis existencia	as y he puesto en cuarente	na un inventario compuesto	por unidades.
☐ Identifiqué y notifiqué a t	odos mis clientes que está	n afectados por esta retirada	
médicos de ese país sobre es	sta retirada.	notificado a la agencia regula tificación se detalla a continu	·
Justificación:			
Nombre/Cargo			
Teléfono			
Dirección de email			
	mación del centro, incluye	na copia de esta carta de ret ndo la de contacto. Además, i	

Pág 6 de 6