

# NOTIFICATION URGENTE DE SECURITE - DISPOSITIFS MEDICAUX : RA2025-4068245 (FA327)

HeartSine® samaritan® PAD Pad-Pak-03, -03J, -04, -04J et -07

# A l'attention du correspondant de matériovigilance et du directeur de l'établissement

17 octobre 2025

Identification FSCA :RA2025-4068245 (FA327)Type d'action :Notification Urgente de Sécurité

Madame, Monsieur,

Le fabricant légal Heartsine Technologies Ltd. a émis le présent avis de sécurité afin de prévenir les clients possédant des Pad-Paks dont la date d'expiration est comprise entre le 17 avril 2025 et le 1er août 2029 d'un éventuel problème de torsion des pions de centrage. Il fournit également des instructions pour s'assurer que le Pad-Pak est correctement inséré dans le dispositif SAM PAD.

# Description du produit

Les accessoires Pad-Pak pour patients adultes et pédiatriques du dispositif HeartSine samaritan PAD comprennent la batterie permettant d'alimenter le DAE et deux électrodes assurant la connexion électrique au thorax du patient pour délivrer un choc de défibrillation.

#### Problème relatif au produit

La surveillance post-commercialisation a révélé que les Pad-Paks ne sont pas toujours correctement insérés dans les dispositifs HeartSine samaritan PAD, comme indiqué dans le mode d'emploi, ce qui peut entraîner une défaillance pendant l'utilisation du dispositif. Si le dispositif ne parvient pas à établir la connexion, le message « Appliquez les électrodes sur le torse nu du patient » (Apply Pads to patient's bare chest) s'affiche de manière répétée. Dans certains cas, le DAE peut ne pas s'allumer complètement.

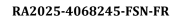
Après enquête, les deux causes possibles d'insertion incorrecte des Pad-Paks sont une erreur d'utilisation et la torsion des pions de centrage pendant le processus de fabrication.

#### **Risques potentiels**

Les problèmes de connexion pouvant survenir suite à une insertion incorrecte du Pad-Pak ne sont pas toujours évidents pour l'utilisateur lorsque le Pad-Pak est inséré dans le dispositif HeartSine samaritan PAD. Si le Pad-Pak n'est pas correctement inséré dans le dispositif HeartSine samaritan PAD, ou si les pions de centrage du Pad-Pak sont tordus, le dispositif **peut** ne pas administrer le traitement prévu pendant l'utilisation, ce qui est susceptible d'entraîner un retard ou une absence de traitement. Un retard ou une absence de traitement peut entraîner des blessures graves ou le décès du patient.

#### Informations concernant les réclamations

Depuis 2018, 120 réclamations ont été rapportées parmi plus de 1 447 266 Pad-Paks en service dans le monde entier. Parmi ces réclamations, **36 événements indésirables** ont été signalés : cinq ont été confirmés comme étant dus à des pions de centrage tordus, deux dispositifs n'ont pas été renvoyés pour enquête et 29 ont été déterminés comme étant liés à une potentielle erreur d'utilisation.





# Actions requises de la part du client :

Nos dossiers indiquent que vous avez reçu au moins un des dispositifs cités en objet. Vous êtes donc concerné par cette action.

Pour vous assurer que le dispositif fonctionne correctement en cas d'urgence, suivez les instructions cidessous afin de vérifier que le Pad-Pak est correctement installé. Aucune qualification n'est requise pour effectuer ce test.

### A. Vérifiez la date d'expiration sur votre Pad-Pak :

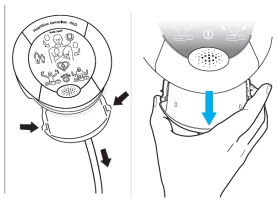
La date d'expiration se trouve à l'arrière du Pad-Pak (voir le schéma à droite ou la section « Configurer votre DAE » du mode d'emploi).

• Si votre Pad-Pak expire entre le 17 avril 2025 et le 1er août 2029, passez à l'*étape B* ci-dessous.



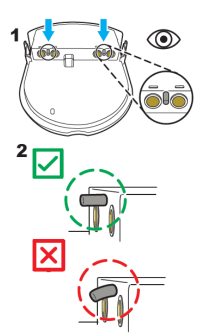
# B. Vérifiez que les pions de centrage ne sont pas tordus :

- Placez le HeartSine samaritan PAD face vers le haut sur une table ou autre surface plane.
- Appuyez sur la languette de chaque côté du Pad-Pak comme illustré ci-contre.
- Tirez pour retirer le Pad-Pak du dispositif.





- Une fois le Pad-Pak retiré du dispositif, vérifiez que les pions de centrage (flèches bleues à l'étape 1 cicontre) sont droits et qu'ils ne sont pas tordus, comme illustré à l'étape 2 ci-contre.
  - Si les pions de centrage sont droits, passez à l'*étape C* cidessous pour insérer le Pad-Pak.
  - Si les pions sont tordus :
    - Retirez le Pad-Pak de votre dispositif et mettez-le de côté. Prenez un autre Pad-Pak dans votre stock, vérifiez que les pions de centrage sont droits, puis passez à l'étape C ci-dessous pour insérer correctement le Pad-Pak dans le dispositif.
    - Si vous n'avez pas de Pad-Pak supplémentaire en stock, mettez le dispositif hors service et passez à l'étape D.



#### C. Suivez les instructions d'insertion du Pad-Pak :

Illustration 1 : placez votre dispositif HeartSine samaritan PAD et le Pad-Pak face vers le haut sur une table ou autre surface plane.

Illustration 2 : glissez le Pad-Pak dans le bas du DAE comme indiqué jusqu'à ce que vous entendiez « double clic » et vérifiez que les deux clips sont correctement engagés.

Illustration 3 : vérifiez que les deux clips sont correctement engagés.

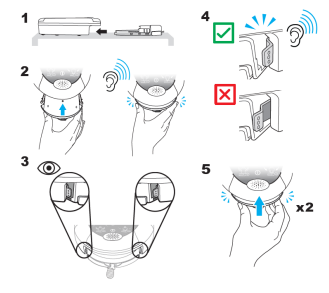


Illustration 4 : des clips correctement engagés s'enclenchent et s'adaptent parfaitement au DAE sans laisser d'espace, comme indiqué par la coche verte. Des clips mal engagés ne s'enclenchent pas et laissent un espace, comme illustré sur l'image avec la croix rouge.

Illustration 5 : poussez le Pad-Pak une dernière fois pour vous assurer qu'il est bien en place. Une fois que vous avez vérifié que le Pad-Pak est bien inséré, replacez-le à son emplacement de stockage en vue de son utilisation ultérieure.

Passez à l'étape D pour envoyer votre réponse.



### D. Envoyez votre réponse :

# D.1) Si vous êtes un client/utilisateur final direct de Stryker:

- **D.1.1** Remplissez le **Formulaire de réponse (annexe A)** et renvoyez-le par e-mail à l'adresse FranceRappel@stryker.com ou par Fax au 04 72 45 36 65.
- **D.1.2 Restez vigilant :** faites circuler le présent avis en interne et veillez à ce qu'il soit visible à proximité de l'unité concernée jusqu'à ce que toutes les actions requises aient été mises en œuvre dans votre établissement.

# D.2) Si vous êtes un distributeur direct de Stryker :

- **D.2.1** Remplissez le **Formulaire de réponse (annexe A)** et renvoyez-le par e-mail à l'adresse FranceRappel@stryker.com ou par Fax au 04 72 45 36 65.
- **D.2.2 Restez vigilant :** faites circuler le présent avis en interne et veillez à ce qu'il soit visible à proximité de l'unité concernée jusqu'à ce que toutes les actions requises aient été mises en œuvre dans votre établissement.
- D.2.3 Si vous avez distribué les produits concernés, veuillez utiliser la Lettre de distribution ci-jointe (Annexe 2) pour informer la nouvelle partie responsable ou vos clients directs, puis recueillez toutes les réponses en remplissant le Formulaire de réponse (annexe A). Une fois que vous disposez de toutes les réponses, envoyez un e-mail à l'adresse e-mail FranceRappel@stryker.com ou par Fax au 04 72 45 36 65. Ajoutez la quantité et le numéro de lot pour tous les Pad-Paks mis au rebut.

#### Action prévue par Stryker:

Stryker informe tous les clients ayant reçu les Pad-Paks concernés que les actions décrites ci-dessus doivent être effectuées dans les **60 jours** suivant la date de réception de ce présent avis. Au nom de Stryker, nous vous remercions sincèrement pour votre réponse et sommes navrés des éventuels désagréments occasionnés.

Conformément aux recommandations du document Medical Device Coordination Group Guidance réf. MDCG 2023-3 et du Règlement relatif aux dispositifs médicaux UE 2017/745, nous vous confirmons que cette Field Safety Corrective Action a été transmise à l'ANSM.

Cordialement,

Equipe Post-Market Surveillance FranceRappel@stryker.com

Fax: 04 72 45 36 65



# **Annexe A**

**Identification FSCA:** 

# Formulaire de réponse client : RA2025-4068245 (FA327) FRR7833 - MEDSUPPLY INTERNATIONAL

RA2025-4068245 (FA327)

Ty	pe d'action :	Notification Urger	ite de Se	curite
A.	Stryker a identifié 282 Pad-Paks distribués à votre établissement.			
B.	Nombre de Pad-Paks présentant des pions tordus, référence produit et lot :			
C.	Nombre total de Pad-Paks vérifiés et correctement insérés dans le dispositif HeartSine samaritan PAD :			
D.	Nombre de Pad-Paks mis au rebut après l'identification de pions tordus, référence produit et lot :			
<ul> <li>E. Avez-vous distribué des Pad-Paks en dehors de votre établissement?</li> <li>Oui * Non</li> <li>*Suivez les instructions de la lettre principale, étape D.2.3. Stryker vous contactera pour discuter des prochaines étapes.</li> </ul>				
En	signant et en envo			on de la notification urgente de sécurité, je uve mes réponses.
No	Formulaire complété par :  Nom de la personne à contacter		Cachet de l'Établissement	
Fo	onction	Adresse électroniq	ue	
N°	de fax	N° de télé	phone	
Da	nte	Signature		

Veuillez renvoyer le formulaire complété : par FAX : 04.72.45.36.65 ou par e-mail : FranceRappel@stryker.com