



## Notification urgente (FSCA) Mesures correctives

Mesures immédiates requises

A transmettre aux directeurs des établissements de santé, aux directeurs de laboratoire  
et aux correspondants locaux de réactovigilance

Date 3 avril 2020

Produit

Produit	Référence	Numéros de série	UDI
Accelerator a3600 c System Interface Module	06P50	Tous	N/A

Objet

Abbott Diagnostics a reçu l'avis urgent de sécurité ci-joint de la part d>Inpeco, le fabricant de l'ACCELERATOR a3600. Parmi les cinq dysfonctionnements qui y sont décrits, seul celui présenté ci-dessous impacte votre système.

Module d'interface a3600 c System: Procédure de rétablissement de l'erreur *Délai d'attente total expiré* sur le module d'interface c8000/c16000

Des erreurs Délai d'attente total expiré (Total Timeout expired - code 7083) peuvent être générées si un tube échantillon se trouve en station d'échantillonnage sur le module d'interface de l'ARCHITECT cSystems (IM) et que l'un des scénarios suivants se produit :

- Le couvercle du carrousel échantillons de l'ARCHITECT cSystems reste ouvert pendant plus de 20 minutes alors que l'IM n'est pas Hors ligne
- Le traitement de plusieurs tubes ou des CQ est réalisé sur le carrousel échantillons d'un ARCHITECT cSystems pendant plus de 20 minutes alors que l'IM n'est pas Hors ligne

Le dépannage étape par étape actuel de l'erreur Délai d'attente total expiré affiché sur l'Interface Utilisateur Intégrée (IUI) du système automatisé n'est pas approprié puisqu'il permet la libération des tubes échantillons présents sur la piste secondaire de l'IM, tandis que l'analyseur peut continuer à effectuer des aspirations supplémentaires prévues pour le tube échantillon en position d'échantillonnage, alors que le traitement des tubes échantillons sur le système automatisé a été interrompu. Il est possible que l'aiguille aspire le contenu d'autres tubes dans la file d'attente de l'IM lors de leur passage en position d'échantillonnage. Pour plus de détails, veuillez vous référer à la partie **Dysfonctionnement 2** – Procédure de rétablissement de l'erreur Délai d'attente total expiré sur le module d'interface c8000/c16000 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

Impact sur les  
résultats de  
patients

Veuillez vous référer à la partie "Risques pour la santé" relative au dysfonctionnement 2 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

---

**Mesures  
requis**

Veillez vous référer à la partie “Mesures à prendre par l'utilisateur” pour le dysfonctionnement 2 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

Votre représentant Abbott vous contactera pour programmer une visite relative à la mise à jour de votre ACCELERATOR a3600 pour résoudre ces dysfonctionnements.

Veillez compléter le formulaire de réponse client ci-joint. Il n'est pas nécessaire de compléter le formulaire de réponse client Inpeco car Abbott répondra à Inpeco.

Si vous avez transmis le produit mentionné ci-dessus à d'autres laboratoires, veuillez les informer de cette lettre de mesures correctives et leur en transmettre une copie.

Veillez conserver cette lettre pour votre documentation.

L'ANSM a été informée de ces mesures.

---

**Contact**

Nous regrettons sincèrement les désagréments occasionnés par cette situation au sein de votre laboratoire. Si vous avez des questions concernant ces informations, veuillez contacter le service Clients Abbott au 01 45 60 25 50.

Si vous avez eu connaissance de patients ou d'utilisateurs impactés par les informations présentées dans cette lettre de mesures correctives, veuillez contacter immédiatement le Service Clients.

---



## Notification urgente (FSCA) Mesures correctives

Mesures immédiates requises

A transmettre aux directeurs des établissements de santé, aux directeurs de laboratoire  
et aux correspondants locaux de réactovigilance

Date 3 avril 2020

Produit

Produit	Référence	Numéros de série	UDI
Accelerator a3600 c System Interface Module	06P50	Tous	N/A
Accelerator a3600 Aliquoter Module	06P47	Tous	N/A

Objet

Abbott Diagnostics a reçu l'avis urgent de sécurité ci-joint de la part d'Inpeco, le fabricant de l'ACCELERATOR a3600. Parmi les cinq dysfonctionnements qui y sont décrits, seuls les deux présentés ci-dessous impactent votre système.

Module d'interface a3600 c System : Procédure de rétablissement de l'erreur *Délai d'attente total expiré* sur le module d'interface c8000/c16000

Des erreurs Délai d'attente total expiré (Total Timeout expired - code 7083) peuvent être générées si un tube échantillon se trouve en station d'échantillonnage sur le module d'interface de l'ARCHITECT cSystems (IM) et que l'un des scénarios suivants se produit :

- Le couvercle du carrousel échantillons de l'ARCHITECT cSystems reste ouvert pendant plus de 20 minutes
- Le traitement de plusieurs tubes ou des CQ est réalisé sur le carrousel échantillons d'un ARCHITECT cSystems pendant plus de 20 minutes alors que l'IM n'est pas Hors ligne

Le dépannage étape par étape actuel de l'erreur Délai d'attente total expiré affiché sur l'Interface Utilisateur Intégrée (IUI) du système automatisé n'est pas approprié puisqu'il permet la libération des tubes échantillons présents sur la piste secondaire de l'IM, tandis que l'analyseur peut continuer à effectuer des aspirations supplémentaires prévues pour le tube échantillon en position d'échantillonnage, alors que le traitement des tubes échantillons sur le système automatisé a été interrompu. Il est possible que l'aiguille aspire le contenu d'autres tubes dans la file d'attente de l'IM lors de leur passage en position d'échantillonnage. Pour plus de détails, veuillez vous référer à la partie **Dysfonctionnement 2** – Procédure de rétablissement de l'erreur Délai d'attente total expiré sur le module d'interface c8000/c16000 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco.

Aliquoter a3600 : Dilution des tubes primaires sur le module Aliquoter

Dans les versions de microprogramme indiquées dans l'avis émis par Inpeco, si une erreur Détection de caillot (Clot Detection - message d'erreur E0E0) est générée lors de l'aspiration de l'échantillon, la procédure de rétablissement actuelle prévoit la redistribution de 2/3 du volume échantillon dans le tube primaire. La connaissance de la situation sur le terrain a montré qu'en cas d'erreur Détection de caillot, cette gestion peut entraîner la dilution du tube primaire avec de l'eau distillée provenant

---

du circuit hydraulique du module Aliquoteur. Pour plus de détails, veuillez vous référer à la partie **Dysfonctionnement 4** – Dilution des tubes primaires sur le module Aliquoteur dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

---

**Impact sur les résultats de patients**

Veillez vous référer à la partie “Risques pour la santé” relative aux dysfonctionnements 2 et 4 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

---

**Mesures requises**

Veillez vous référer à la partie “Mesures à prendre par l'utilisateur” pour les dysfonctionnements 2 et 4 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

Votre représentant Abbott vous contactera pour programmer une visite relative à la mise à jour de votre ACCELERATOR a3600 pour résoudre ces dysfonctionnements.

Veillez compléter le formulaire de réponse client ci-joint. Il n'est pas nécessaire de compléter le formulaire de réponse client Inpeco car Abbott répondra à Inpeco.

Si vous avez transmis le produit mentionné ci-dessus à d'autres laboratoires, veuillez les informer de cette lettre de mesures correctives et leur en transmettre une copie.

Veillez conserver cette lettre pour votre documentation.

L'ANSM a été informée de ces mesures.

---

**Contact**

Nous regrettons sincèrement les désagréments occasionnés par cette situation au sein de votre laboratoire. Si vous avez des questions concernant ces informations, veuillez contacter le service Clients Abbott au 01 45 60 25 50.

Si vous avez eu connaissance de patients ou d'utilisateurs impactés par les informations présentées dans cette lettre de mesures correctives, veuillez contacter immédiatement le Service Clients.

---



## Notification urgente (FSCA) Mesures correctives

Mesures immédiates requises

A transmettre aux directeurs des établissements de santé, aux directeurs de laboratoire et aux correspondants locaux de réactovigilance

Date 3 avril 2020

### Produit

Produit	Référence	Numéros de série	UDI
Accelerator a3600 Aliquoter Module	06P47	Tous	N/A

### Objet

Abbott Diagnostics a reçu l'avis urgent de sécurité ci-joint de la part d'Inpeco, le fabricant de l'ACCELERATOR a3600. Parmi les cinq dysfonctionnements qui y sont décrits, seul celui présenté ci-dessous impacte votre système.

#### Aliquoter a3600 : Dilution des tubes primaires sur le module Aliquoteur

Dans les versions de microprogramme indiquées dans l'avis émis par Inpeco, si une erreur de détection de caillot (Clot Detection - message d'erreur E0E0) est générée lors de l'aspiration de l'échantillon, la procédure de rétablissement actuelle prévoit la distribution de 2/3 du volume échantillon dans le tube primaire. La connaissance de la situation sur le terrain a montré qu'en cas d'erreur Détection de caillot, cette gestion peut entraîner la dilution du tube primaire avec de l'eau distillée provenant du circuit hydraulique du module Aliquoteur. Pour plus de détails, veuillez vous référer à la partie Dysfonctionnement 4 – Dilution des tubes primaires sur le module Aliquoteur dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

### Impact sur les résultats de patients

Veuillez vous référer à la partie "Risques pour la santé" relative au dysfonctionnement 4 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

### Mesures requises

Veuillez vous référer à la partie "Mesures à prendre par l'utilisateur" pour le dysfonctionnement 4 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco.

Votre représentant Abbott vous contactera pour programmer une visite relative à la mise à jour de votre ACCELERATOR a3600 pour résoudre ces dysfonctionnements.

Veuillez compléter le formulaire de réponse client ci-joint. Il n'est pas nécessaire de compléter le formulaire de réponse client Inpeco car Abbott répondra à Inpeco.

Si vous avez transmis le produit mentionné ci-dessus à d'autres laboratoires, veuillez les informer de cette lettre de mesures correctives et leur en transmettre une copie.

---

Veillez conserver cette lettre pour votre documentation.

L'ANSM a été informée de ces mesures.

---

**Contact**

Nous regrettons sincèrement les désagréments occasionnés par cette situation au sein de votre laboratoire. Si vous avez des questions concernant ces informations, veuillez contacter le service Clients Abbott au 01 45 60 25 50.

Si vous avez eu connaissance de patients ou d'utilisateurs impactés par les informations présentées dans cette lettre de mesures correctives, veuillez contacter immédiatement le Service Clients.

---



## Notification urgente (FSCA) Mesures correctives

Mesures immédiates requises

A transmettre aux directeurs des établissements de santé, aux directeurs de laboratoire  
et aux correspondants locaux de réactovigilance

Date 3 avril 2020

Produit

Produit	Référence	Numéros de série	UDI
Accelerator a3600 Centrifuge Module	06P37	Tous	N/A

Objet

Abbott Diagnostics a reçu l'avis urgent de sécurité ci-joint de la part d'Inpeco, le fabricant de l'ACCELERATOR a3600. Parmi les cinq dysfonctionnements qui y sont décrits, seul celui présenté ci-dessous impacte votre système.

Module de centrifugation Accelerator a3600 : algorithme de chargement du module de centrifugation

L'algorithme de chargement du tube du module de centrifugation pour les versions du microprogramme indiquées ci-dessus n'est pas conforme aux instructions d'équilibrage de la centrifugeuse Hettich.

La centrifugeuse est en mesure de détecter des charges mal équilibrées. Avec ces versions du microprogramme, l'algorithme de chargement est susceptible d'engendrer un chargement mal équilibré avec un degré de déséquilibre inférieur à celui que peut détecter la centrifugeuse. Dans le pire des cas (charges déséquilibrées à répétition), cela pourrait endommager la centrifugeuse. Pour plus de détails, veuillez vous référer à la partie **Dysfonctionnement 1** – Algorithme de chargement du module de centrifugation dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

Impact sur les résultats de patients

Veuillez vous référer à la partie "Risques pour la santé" relative au dysfonctionnement 1 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

Mesures requises

Veuillez vous référer à la partie "Mesures à prendre par l'utilisateur" pour le dysfonctionnement 1 dans l'avis urgent de sécurité émis par Inpeco ci-joint.

Votre représentant Abbott vous contactera pour programmer une visite relative à la mise à jour de votre ACCELERATOR a3600 pour résoudre ces dysfonctionnements.

Veuillez compléter le formulaire de réponse client ci-joint. Il n'est pas nécessaire de compléter le formulaire de réponse client Inpeco car Abbott répondra à Inpeco.

---

Si vous avez transmis le produit mentionné ci-dessus à d'autres laboratoires, veuillez les informer de cette lettre de mesures correctives et leur en transmettre une copie.

Veuillez conserver cette lettre pour votre documentation.

L'ANSM a été informée de ces mesures.

---

**Contact**

Nous regrettons sincèrement les désagréments occasionnés par cette situation au sein de votre laboratoire. Si vous avez des questions concernant ces informations, veuillez contacter le service Clients Abbott au 01 45 60 25 50.

Si vous avez eu connaissance de patients ou d'utilisateurs impactés par les informations présentées dans cette lettre de mesures correctives, veuillez contacter immédiatement le Service Clients.

---



## Avis de sécurité urgent

**Nom commercial des produits concernés :** Accelerator a3600

**Identifiant FSCA :** FSCA – ACP – 202003 – 02

**Identifiant FSN :** FSN – ACP – 202003 – 02 v.1

Date : 03/23/2020

À l'attention de :  
à qui de droit,

Inpeco distribue cette lettre concernant les dysfonctionnements suivants sur le système d'automatisation Accelerator a3600.

D'après nos données, votre système est susceptible d'être concerné par l'un des éléments décrits ci-dessous.

Dysfonctionnement 1 : algorithme de chargement du module de centrifugation	
<b>Informations concernant les dispositifs concernés</b>	<p>Les modules concernés sont les modules de centrifugation (référence Inpeco FLX-202) avec l'une des versions du microprogramme suivantes :</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• CM_1-7-0.H86</li><li>• CM_1-7-1.H86</li></ul> <p>La version du microprogramme installée sur le module de centrifugation peut être affichée sur l'Interface Utilisateur Intégrée (IUI) de l'Accelerator a3600 en suivant le chemin d'accès suivant : Automation/ System/ Software/Firmware.</p>
<b>Description du dysfonctionnement</b>	<p>L'algorithme de chargement du tube du module de centrifugation pour les versions du microprogramme indiquées ci-dessus n'est pas conforme aux instructions d'équilibrage de la centrifugeuse Hettich.</p> <p>La centrifugeuse est en mesure de détecter des charges mal équilibrées. Avec ces versions de microprogramme, l'algorithme de chargement est susceptible d'engendrer un chargement mal équilibré avec un degré de déséquilibre inférieur à celui que peut détecter la centrifugeuse. Dans le pire des cas (charges déséquilibrées à répétition), cela pourrait endommager la centrifugeuse.</p>

**Inpeco SA**

Via Torraccia 26, 6883  
Novazzano – Switzerland  
Numéro d'identification TVA :  
CHE-114.538.298  
Tél. : +41 91 9118200

[www.inpeco.com](http://www.inpeco.com)

<b>Risques pour la santé</b>	L'utilisateur se trouvant à proximité de la centrifugeuse risque d'être blessé dans l'éventualité d'une panne.
<b>Mesures à prendre par l'utilisateur</b>	Aucune. Actuellement, il n'y a pas de risque pour l'utilisateur puisque l'impact sur le système serait cumulatif au cours du temps. Votre représentant du Service Clients vous contactera afin de planifier la mise à jour du microprogramme.

<b>Dysfonctionnement 2 : Procédure de rétablissement de l'erreur Délai d'attente total expiré sur le module d'interface c8000/c16000</b>	
<b>Informations concernant les dispositifs concernés</b>	Le module d'interface impacté est le module d'interface de l'ARCHITECT cSystem (c8000/c16000) (références Inpeco : FLX-208-00 et ACP-208-00).
<b>Description du dysfonctionnement</b>	<p>Des erreurs Délai d'attente total expiré (Total Timeout expired : message 7083) peuvent être générées si un tube échantillon se trouve en station d'échantillonnage sur le module d'interface de l'ARCHITECT cSystem (IM) et que l'un des scénarios suivants se produit :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Le couvercle du carrousel échantillons de l'ARCHITECT cSystem reste ouvert pendant plus de 20 minutes alors que l'IM n'est pas Hors ligne.</li> <li>• Le traitement de plusieurs tubes ou des CQ est réalisé sur le carrousel échantillons d'un ARCHITECT cSystem pendant plus de 20 minutes alors que l'IM n'est pas Hors ligne.</li> </ul> <p>Le dépannage étape par étape actuel de l'erreur Délai d'attente total expiré affiché sur l'Interface Utilisateur Intégrée (IUI) du système automatisé n'est pas approprié puisqu'il permet la libération des tubes échantillons présents sur la piste secondaire de l'IM, tandis que l'analyseur peut continuer à effectuer des aspirations supplémentaires prévues pour le tube échantillon en position d'échantillonnage, alors que le traitement des tubes échantillons sur le système automatisé a été interrompu. Il est possible que l'aiguille aspire le contenu d'autres tubes dans la file d'attente de l'IM lors de leur passage en position d'échantillonnage.</p>
<b>Risques pour la santé</b>	Les risques identifiés concernent une contamination croisée entre les tubes échantillonnés par erreur par l'aiguille ainsi que des résultats incorrects dus à l'association des résultats de tests obtenus pour d'autres tubes dans la file d'attente de l'IM au tube marqué du message d'erreur 7083. L'aiguille de l'analyseur peut en outre provoquer la chute de l'un des tubes échantillons passant, ce qui entraîne un délai de traitement de l'échantillon.
<b>Mesures à prendre par l'utilisateur</b>	<p>Afin d'éviter ce dysfonctionnement, prendre les précautions suivantes :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Avant de charger les échantillons sur le carrousel de l'ARCHITECT cSystem, passer l'ARCHITECT cSystem IM en statut <b>Hors ligne</b> ou <b>Passage Hors ligne</b> sur</li> </ol>

	<p>l'IUI du système d'automatisation (reportez-vous à la procédure <i>Changement de statut du module d'automatisation et des modules d'interface</i> du Chapitre 5 du Manuel Technique du système d'automatisation).</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2) Vérifier que tous les tubes échantillons de l'ARCHITECT cSystem IM ont bien été échantillonnés et que le module d'interface est Hors ligne.</li> <li>3) Charger les tubes échantillons dans le carrousel de l'ARCHITECT cSystem (reportez-vous à la procédure <i>Gestion des échantillons</i> du Chapitre 5 du Manuel Technique ARCHITECT) et fermer le capot.</li> <li>4) Sur l'IUI du système d'automatisation, cliquer sur le bouton <b>En ligne</b> de l'ARCHITECT cSystem IM.</li> </ol> <p>Le Chapitre Module d'interface ARCHITECT c8000/c16000 du Manuel Technique du système d'automatisation a été mis à jour en conséquence (reportez-vous à l'Annexe 1). Veuillez le conserver avec le manuel dont vous disposez actuellement pour vous y référer à l'avenir.</p> <p>Si une erreur Délai d'attente total expiré se produit, veuillez prendre les précautions suivantes, conformément aux mesures validées avec le fabricant de l'ARCHITECT cSystem :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) S'assurer de l'absence d'analyse en cours portant le statut « En cours » sur l'interface utilisateur du logiciel de l'analyseur cSystem.</li> <li>2) Réaliser la procédure de rétablissement de l'erreur Délai d'attente total expiré affichée sur l'IUI du système d'automatisation : REMARQUE : l'étape 1.4 « Se référer au Manuel Technique de l'analyseur pour résoudre le problème » comprend l'ensemble des opérations suivantes sur l'interface utilisateur du logiciel de l'ARCHITECT cSystem :       <ol style="list-style-type: none"> <li>A. Passer le module d'analyse du cSystem sur le statut STOP à l'aide du bouton F6-STOP figurant sur l'interface utilisateur du logiciel cSystem. Se reporter aux Statuts des analyseurs présentés au Chapitre 1 du Manuel Technique de l'ARCHITECT cSystem.</li> <li>B. Réaliser la procédure de maintenance occasionnelle 6052 <i>Lavage des cuvettes</i> décrite au Chapitre 9 Interventions et maintenance du Manuel Technique ARCHITECT cSystem.</li> <li>C. Passer le module d'analyse cSystem sur le statut EN COURS après le lavage des cuvettes.</li> </ol>       REMARQUE : Ne pas reconnecter le module d'interface de l'ARCHITECT cSystem (étape 1.5 de la procédure de récupération de l'erreur) avant d'avoir terminé toutes les opérations de l'étape 1.4.     </li> <li>3) Charger de nouveau le tube échantillon marqué du message d'erreur 7083 sur un module d'entrée du système d'automatisation le cas échéant.</li> </ol>
--	---

Dysfonctionnement 3 : mise hors ligne du module d'interface ImmunoCAP 1000					
<b>Informations concernant les dispositifs concernés</b>	<p>Le module d'interface (IM) impacté est le suivant :</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Module</th> <th>Référence</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ImmunoCAP 1000 IM (également appelé Phadia 1000 IM)</td> <td>FLX-226-01</td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: center;">Tableau 3.1</p>	Module	Référence	ImmunoCAP 1000 IM (également appelé Phadia 1000 IM)	FLX-226-01
Module	Référence				
ImmunoCAP 1000 IM (également appelé Phadia 1000 IM)	FLX-226-01				
<b>Description du dysfonctionnement</b>	Le dysfonctionnement identifié repose sur une association erronée entre le portoir et le tube échantillon provoquée par une erreur de communication entre le microprogramme du module d'interface impacté et le logiciel d'automatisation. Ce dysfonctionnement n'apparaîtra que si le module d'interface est mis hors ligne après le retour physique d'un portoir de la piste secondaire sur la voie prioritaire puis remis en ligne lorsque le portoir est utilisé pour transporter un autre tube.				
<b>Risques pour la santé</b>	Le danger potentiel associé à cet événement réside dans la réalisation d'une demande de tests sur le mauvais tube et donc la communication de résultats erronés au patient.				
<b>Mesures à prendre par l'utilisateur</b>	<p>Afin d'éviter ce dysfonctionnement, prendre l'une des précautions suivantes :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Vérifier visuellement que la piste secondaire du module d'interface impacté est vide avant d'envoyer la commande de passage au statut Hors ligne ; ou</li> <li>2) Sélectionner la commande « Passage Hors ligne » pour le module d'interface impacté. Cela permet de garantir que le module finalise l'analyse des échantillons qui s'y trouvent, libère les tubes puis passe en statut Hors ligne.</li> </ol>				

Dysfonctionnement 4 : dilution du tube primaire du module Aliquiteur	
<b>Informations concernant les dispositifs concernés</b>	<p>Les modules concernés sont les modules Aliquiteur (référence Inpeco FLX-212) avec une version du microprogramme inférieure aux versions suivantes :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• AQMb_3-3-0.H86</li> <li>• AQMa_3-1-1-8.H86 et AQMb_3-1-1-8.H86</li> </ul> <p>La version du microprogramme installée sur le module Aliquiteur peut être affichée sur l'Interface Utilisateur Intégrée (IUI) de l'Accelerator a3600 en suivant le chemin d'accès suivant : Automation/ System/ Software/Firmware</p>
<b>Description du dysfonctionnement</b>	Dans les versions du microprogramme inférieures aux versions indiquées ci-dessus, si un message d'erreur Détection d'un caillot (message d'erreur EOEO) est généré lors de l'aspiration de l'échantillon, la procédure de rétablissement actuelle prévoit la redistribution de 2/3 du volume échantillon dans le tube primaire. La connaissance de la situation sur le terrain a montré qu'en cas d'erreur de détection de caillot, cette gestion peut entraîner la dilution du tube primaire avec de l'eau distillée provenant du circuit hydraulique du module Aliquiteur.

<b>Risques pour la santé</b>	Le risque sanitaire potentiel associé à cet événement concerne la contamination du tube primaire avec de l'eau provenant du circuit hydraulique du module Aliquoteur.
<b>Mesures à prendre par l'utilisateur</b>	<p>Afin d'éviter tout risque de contamination, veuillez prendre les précautions suivantes :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Jeter le tube primaire marqué d'un message d'erreur Détection d'un caillot ou le traiter conformément aux directives de votre laboratoire en tenant compte du fait qu'il peut être dilué.</li> <li>2) Appeler le Service Clients si la fréquence du message d'erreur Détection d'un caillot augmente (plus de 5 messages consécutifs).</li> </ol>

Dysfonctionnement 5 : capteurs de sécurité de type STR-1 défectueux					
<b>Informations concernant les dispositifs concernés</b>	<p>Le module suivant du système d'automatisation peut être impacté par ce dysfonctionnement :</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 50%;">Module</th> <th style="width: 50%;">Référence</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Module d'interface HSQ</td> <td>FLX-274</td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: center;">Tableau 5.1</p>	Module	Référence	Module d'interface HSQ	FLX-274
Module	Référence				
Module d'interface HSQ	FLX-274				
<b>Description du dysfonctionnement</b>	<p>Sur le module impacté, des interrupteurs de sécurité de type STR-1 (références Inpeco STM0027 et STM0028) sont installés afin d'interrompre l'alimentation électrique des éléments en mouvement, et donc d'éviter leur mouvement (par exemple, chargement et déchargement automatisés des tubes échantillons), lorsque les capteurs sont activés.</p> <p>Les capteurs sont activés lorsque le couvercle du module est retiré.</p> <p>Inpeco a été informé que l'activation de certains capteurs de type STR-1 avec des numéros de série de 2018 est retardée. Dans 1 % des cas, le retard de réponse peut s'élever jusqu'à un maximum de 2 secondes, au lieu des 40 ms attendues.</p>				
<b>Risques pour la santé</b>	Dans le cas où l'activation de l'interrupteur de sécurité est retardée, l'utilisateur ou l'ingénieur de maintenance (FSE) peuvent être exposés à des éléments en mouvement susceptibles de causer une blessure physique.				
<b>Mesures à prendre par l'utilisateur</b>	Après le retrait du couvercle de protection du module, attendre au minimum 2 secondes avant de manipuler le module impacté.				

Les dysfonctionnements n° 1, n° 2, n° 3 et n° 4 ont été corrigés par de nouvelles versions de logiciel. Le dysfonctionnement n° 5 sera corrigé par le remplacement d'une pièce matérielle.

Le Service Clients Inpeco vous contactera afin de planifier une visite pour corriger les dysfonctionnements dans votre laboratoire. Veuillez tenir compte de cette lettre jusqu'à la date de cette intervention.



Veillez également transmettre cette notification à toutes les personnes concernées.

Veillez compléter et retourner directement l'accusé de réception de l'avis urgent de sécurité joint à cette lettre sous **15 jours** à l'adresse e-mail indiquée dans notre communication électronique.

**Contact :**

Pour toute question, n'hésitez pas à contacter :

Eva Balzarotti - Regulatory Affairs Manager

E-mail : [Regulatory.Affairs@inpeco.com](mailto:Regulatory.Affairs@inpeco.com)

Téléphone : (+41) 91 9118 224

Nous vous présentons nos excuses pour les désagréments occasionnés par cette situation. Nous vous remercions de votre coopération. Le signataire désigné confirme que cette notification a été transmise aux autorités réglementaires appropriées.

Meilleures salutations,

Eva Balzarotti - Regulatory Affairs Manager

**ACCUSÉ DE RÉCEPTION DE L'AVIS DE SÉCURITÉ URGENT et VÉRIFICATION DE SA MISE EN ŒUVRE**  
FSCA – ACP - 202003 - 02

Ce formulaire de réponse permet d'accuser réception de l'avis de sécurité urgent ci-joint en date du 23/03/2020 concernant FSCA- ACP - 202003 - 02.

Veillez lire chaque question et répondre en conséquence.

1. J'ai lu et compris les instructions fournies dans cette lettre.

OUI       NON

2. J'ai mis en œuvre toutes les mesures requises indiquées dans cette lettre pour les dysfonctionnements qui concernent mon système.

OUI       NON

Veillez compléter ce formulaire et envoyer une copie scannée à l'adresse e-mail indiquée dans la communication électronique.

Nom de la personne remplissant le formulaire : \_\_\_\_\_

Titre : \_\_\_\_\_

Établissement : \_\_\_\_\_ Numéro de série de la chaîne : \_\_\_\_\_

Rue : \_\_\_\_\_

Ville : \_\_\_\_\_ État : \_\_\_\_\_

Téléphone : \_\_\_\_\_ Pays : \_\_\_\_\_

Signature \_\_\_\_\_