

Medical Devices Sector Surveillance Biometrics Excutive Department

قطاع الأجهزة والمنتجات الطبية الإدارة التنفيذية للرقابة والقياسات الحيوية

FSCA Weekly Update

From

17-Oct-21

Attached below is the weekly report of Field Safety Corrective Actions (FSCAs) for the period:

> 10-Oct-21 من

16-Oct-21 إلى То

which affect Saudi Arabia and being followed up with the authorised representatives to accomplish the required action.

والمتأثرة بها المملكة والتي جاري متابعتها مع الممثلين المعتمدين لإتمام تنفيذ الإجراءات التصحيحية.

مرفق فيما يلى التقرير الأسبوعي للإجراءات التصحيحية

- * Role of contact officer:
- * Kindly respond to the weekly report in both cases either you are affected or not affected.
- Disseminate and share the information with other Departments within healthcare facility and Ensuring that the healthcare facility is free of any affected device/product.
- Communicate with the Authorised Representative of the manufacturer if there is any device/product affected by a **FSCA**

* مسؤولية ضابط الاتصال:

لانذار ات السلامة للفترة:

* نأمل الرد على التقرير الأسبوعي في حالتي التأثر أو عدم

- •التعميم على الإدار ات/ الأقسام المختلفة داخل المنشأة الصحية والتأكد من خلوها من أي جهاز /مستلزم طبي متأثر بأي من الاجر اءات التصحيحية للسلامة الميدانية
 - التواصل مع الممثل المعتمد للمصنع في حالة وجود جهاز /مستازم طبي متأثر بأي من الإجراءات التصحيحية لانذارات السلامة

اسم المستشفى: Hospital name:

> Date: التاريخ:

يوجد أجهزة/منتجات متأثرة بالمستشفى ضمن القائمة: Hospital affected by any device/product in this report:

> نعم Yes Y

No

- The yellow highlights indicates that medical devices subject to removal action.
- To identify the affected serial numbers/lots, please open the link.
- الإجراءات المظللة بالأصفر تشير إلى إجراء سحب الجهاز الطبي.
- لمعرفة الطراز او الأرقام التسلسلية المتأثرة بالإجراء التصحيحي، يرجى فتح الرابط.

Medical Devices Sector
Surveillance Biometrics Excutive Department

قطاع الأجهزة والمنتجات الطبية الإدارة التنفيذية للرقابة والقياسات الحيوية

No. of Field Safety Corrective Actions (FSCA): 8 عدد الإجراءات التصحيحية لإنذارات السلامة

| Medical Device | Manufacturer | Authorized Representative /Distributor | Link | Affected Yes/No |
|---|--|---|--|--------------------|
| Active Implantable I | Devices | | | |
| SUBSET OF ASSURITY™ AND ENDURITY™ PACEMAKERS | St. Jude Medical Inc | Al-Jeel Medical & Trading Co. LTD | https://ncmdr.sfda | |
| Diagnostic and thera | peutic radiation devices | 6 | | |
| all ARTIS icono and ARTIS pheno systems | Siemens Medical Solutions | Siemens Medical Solutions | https://ncmdr.sfda | |
| CombiDiagnost R90/ProxiDiagnost N90 | Philips Burton | Philips Healthcare Saudi Arabia Ltd. | https://ncmdr.sfda | |
| Electro mechanical m | nedical devices | | | |
| MiniMed™ remote controller (MMT-500 or MMT-503) | Medtronic SA | Medtronic Saudi Arabia | https://ncmdr.sfda .gov.sa/Secure/CA | |
| In vitro diagnostic de | evices | | | |
| ADVIA 1800 Chemistry System, ADVIA 2400 Chemistry System, ADVIA® Chemistry XPT | Siemens Healthcare Diagnostics GmbH | ABDULREHMAN AL GOSAIBI GTB | https://ncmdr.sfda .gov.sa/Secure/CA /CaViewRecall.asp | |
| API 50 CH Ref. 50300 | bioMerieux Inc | leel Medical & Trading Co. L | cure/CA/CaViewRe | |
| Laboratory equipmen | nt | 1 | - () | |
| Alinity s System,,. | Abbott | supplies & Services Co.Ltd N | cure/CA/CaViewRe | |
| Single-use devices | | | | |
| Transseptal Needle & Transseptal Needle with Catheter | Cook Inc, | Majal Care for Trading Est. | https://ncmdr.sfda .gov.sa/Secure/CA | |