

Santé Canada Health Canada

## Formulaire de déclaration obligatoire des incidents liés aux matériels médicaux à l'intention de l'industrie

CANADA VIGILANCE - PROGRAMME DE DÉCLARATION DES INCIDENTS LIÉS AUX MATÉRIELS MÉDICAUX
Veuillez joindre des pages supplémentaires si plus d'espace est nécessaire
Les champs qui doivent être remolis pour une mise à jour ou un rapport final ont été identifiées par un astérisque (\*)

Les champs qui doivent ette rempils pour une	inise a jour ou un rapport illiar ont ete i	dentinees par un astensque ( )		Page 1	_ de <u>²</u>
A. RENSEIGNEMENTS	SUR LE DÉCLARAN	IT			
1. i. Type de déclarant  Fabricant  Importateur  Si le déclarant est aussi l'importateur :  ii. Est-ce que l'importateur a déclaré l'incident au fabricant?  Oui  Non  iii. Est-ce que l'importateur présente également un rapport au nom du fabricant?  Oui  Non		3. Numéro de dossier du déclarant * 5947-2019-00015  4. Numéro de dossier de Santé Canada (le cas échéant) *			
		5. Type de rapport *  O Préliminaire  Mise à jour Final Préliminaire et final S'il s'agit d'un rapport préliminaire, le rapport final devrait être présenté le:			
		2. Coordonnées du déclarant *		S'il s'agit d'une mise à jour/version finale, la date à laquelle le rapport précédent a été soumis à Santé Canada	
57070ff4eebfab1c11c274f333d83e2b		2019-09-20		(	AAAA-MM-JJ
		6. Date de présentat 2020-12-02	ion ^	(	AAAA-MM-JJ
	Fabrica	ant	Impo	rtateur	
7. Nom et adresse :	Umano Medical Inc. 230, boulevard Nilus-Leclerc L'Islet, Qc G0R 2C0 téléphone: 418-247-3986 télécopieur: 418-247-7925				
8. Numéro d'identification de l'établissement attribué par Santé Canada (s'il est connu) :	137428				
9. Numéro de la licence d'établissement (le cas échéant) :	5947				
B. RENSEIGNEMENTS	SUR L'INCIDENT				
<ul> <li>1. Classification de l'incident *</li> <li>i. 0 10 jours 0 30 jours</li> <li>ii. 0 Canadien 0 Étranger</li> <li>iii. 0 Essai expérimental 0 Progra</li> <li>O Dispositif émettant des radiations</li> </ul>	mme d'accès spécial (le cas échéant)	5. Détails sur l'incid	ent		
2. Date de l'incident	,				
	(AAAA-MM-JJ)				
3. Date à laquelle le déclarant a été i	informé (AAAA-MM-JJ)				
4. Conséquences pour le patient	ca55cdd846956ba0f8	36c51045d40d0a1			
d41d8cd98f00b204e9800998ecf842					

Un programme de MedEffet<sup>MC</sup>Canada SC Pub. : 110181 (avril 2018)



C. RENSEIGNEMENTS SUR LE	E. RENSEIGNEMENTS SUR L'ENQUÊTE
MATÉRIEL MÉDICAL	Mesures d'enquête et échéancier
1. Nom commercial ou de marque * ook snow	
2. Numéro de contrôle, de lot ou de série	
3. Date de péremption (AAAA-MM-JJ)	
4. i. Classification du matériel	
<ul><li>○ I</li><li>○ II</li><li>○ IV</li><li>ii. Numéro d'homologation du matériel</li></ul>	
II. Numero a nomologation da materiel	dfe31c97c905d8647c19d3c83aa79fae
iii. Numéro d'identification du matériel	
iv. Identificateur du matériel médical du fabricant (numéro de catalogue ou de modèle) FL36	
5. Version du logiciel	
6. Âge du matériel	Cette section doit être remplie uniquement dans le cadre d'un rapport préliminaire et final, ou d'un rapport final
7. Depuis combien de temps le matériel était-il utilisé?	2. Source du problème
8. Le matériel était-il stérilisé? Oui   Non	
9. Disponibilité du matériel pour une évaluation O Détruit O Retourné au fabricant/importateur O Aucun (avec explication)	
	41e3db624581a3b4daa3a93b25629bc6
D. RENSEIGNEMENTS SUR LE PLAIGNANT	
1. Nature du plaignant  Consommateur  Professionnel de la santé  Autre	
2. Nom du plaignant	
d41d8cd98f00b204e9800998ecf8427e	
3. Nom de l'établissement de soins de santé (le cas échéant)	3. Mesures correctives prises à la suite de l'enquête
d41d8cd98f00b204e9800998ecf8427e 4. Adresse	
d41d8cd98f00b204e9800998ecf8427e	
5. Numéro de téléphone et/ou courriel	9ba5e663251ff538c71ac6b5f10c91b2
bde8e57fa63bc50e4534d7c3527a0958	
déclarant, sont protégés comme renseignements personnels en vertu de la Loi sur la protection des renseignements personnels et, dans les cas de demande d'accès à l'information, en vertu de la Loi sur l'accès à l'information. Pour en savoir davantage sur les renseignements personnels recueillis dans le cadre de ce programme, veuillez consulter le document suivant : Fichier de renseignements personnels; Santé Canada; Direction générale des produits de santé et des aliments; Système de déclaration des incidents; SCan	
generate des produits de sante et des aliments; Systeme de declaration des incidents; SCan PPU 088, qui est disponible à l'adresse Internet suivante : https://www.canada.ca/fr/sante-canada/organisation/a-propos-sante-canada/activites-responsabilites/acces-information-protection-renseignements-personnels/info-source-renseignements-gouvernement-federal-fonctionnaires-federaux.html#a25	