

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 remplis pour une mise à jour ou un rapport final ont été identifiées par un astérisque (*)

Page 1 de 2

			r aye ue	
A. RENSEIGNEMENTS	SUR LE DÉCLARAI	NT		
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?		3. Numéro de dossier du déclarant * 5947-2018-00021A		
		4. Numéro de dossie	4. Numéro de dossier de Santé Canada (le cas échéant) *	
Oui Non		5. Type de rapport *		
iii. Est-ce que l'importateur présente également un rapport au nom du fabricant?		○ Préliminaire		
Oui Non				
2. Coordonnées du déclarant *				
				57070ff4eebfab1c11c274f333d83e2b
6. Date de présentat	tion *			
		2020-12-02	(AAAA-MM-J.	
	Fabrio	ant	Importateur	
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			
 1. Classification de l'incident * i. O 10 jours		5. Détails sur l'incid	ent	
2. Date de l'incident				
	(AAAA-MM-JJ)			
3. Date à laquelle le déclarant a été	informé			
	(AAAA-MM-JJ)			
4. Conséquences pour le patient		ca55cdd846956ba0f86c51045d40d0a1		

Un programme de MedEffet^{MC}Canada SC Pub. : 110181 (avril 2018)

d41d8cd98f00b204e9800998ecf8427e



C. RENSEIGNEMENTS SUR LE E. RENSEIGNEMENTS SUR L'ENQUÊTE MATÉRIEL MÉDICAL 1. 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 O II ii. Numéro d'homologation du matériel dfe31c97c905d8647c19d3c83aa79fae iii. Numéro d'identification du matériel iv. Identificateur du matériel médical du fabricant (numéro de catalogue ou de modèle) FL36 Version du logiciel Âge du matériel Cette section doit être remplie uniquement dans le cadre d'un rapport préliminaire et final, ou d'un rapport final 2. Source du problème Depuis combien de temps le matériel était-il utilisé? 8. Le matériel était-il stérilisé? Oui Oui O Non 9. Disponibilité du matériel pour une évaluation O Détruit Retourné au fabricant/importateur O Aucun (avec explication) 3f2d11ad1f8ed140369034615fefa653 D. RENSEIGNEMENTS SUR LE PLAIGNANT 1. Nature du plaignant Consommateur O Professionnel de la santé OAutre 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 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