



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 identifiés par un astérisque (*)

Page 1 de 2

A. RENSEIGNEMENTS SUR LE DÉCLARANT

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

2. Coordonnées du déclarant *

57070ff4eebfab1c11c274f333d83e2b

3. Numéro de dossier du déclarant *

5947-2018-00003

4. Numéro de dossier de Santé Canada (le cas échéant) *

5. Type de rapport *

☐ Préliminaire ☒ Mise à jour ☐ Final ☐ Préliminaire et final

S'il s'agit d'un rapport préliminaire, le rapport final devrait être présenté le:

(AAAA-MM-JJ)

S'il s'agit d'une mise à jour/version finale, la date à laquelle le rapport précédent a été soumis à Santé Canada

2018-02-27

(AAAA-MM-JJ)

6. Date de présentation *

2020-12-02

(AAAA-MM-JJ)

	Fabricant	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. ☐ 10 jours ☒ 30 jours
- ii. ☒ Canadien ☐ Étranger
- iii. ☐ Essai expérimental ☐ Programme d'accès spécial
- ☐ Dispositif émettant des radiations (le cas échéant)

2. Date de l'incident

2017-01-30

(AAAA-MM-JJ)

3. Date à laquelle le déclarant a été informé

2017-01-30

(AAAA-MM-JJ)

4. Conséquences pour le patient

aa9f1fa9dd310269fa0e2650fc29b573

5. Détails sur l'incident

c5ee4386edda5ef61a0419ea65e94839

C. RENSEIGNEMENTS SUR LE MATÉRIEL MÉDICAL

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

☒ I ☐ II ☐ III ☐ IV

ii. Numéro d'homologation du matériel

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

7. Depuis combien de temps le matériel était-il utilisé?

8. Le matériel était-il stérilisé?

☐ Oui ☒ Non

9. Disponibilité du matériel pour une évaluation

☐ Détruit ☐ Retourné au fabricant/importateur
☐ Aucun (avec explication)

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)

d41d8cd98f00b204e9800998ecf8427e

4. Adresse

d41d8cd98f00b204e9800998ecf8427e

5. Numéro de téléphone et/ou courriel

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>

E. RENSEIGNEMENTS SUR L'ENQUÊTE

1. Mesures d'enquête et échéancier

9146a2013fd34d14b6d4b7e2854e183e

Cette section doit être remplie uniquement dans le cadre d'un rapport préliminaire et final, ou d'un rapport final

2. Source du problème

3f2d11ad1f8ed140369034615fefa653

3. Mesures correctives prises à la suite de l'enquête

9ba5e663251ff538c71ac6b5f10c91b2