

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

Les champs qui doivent etre rempils pour une	mise a jour ou un rapport final ont ete i	dentifiees par un asterisque (^)	Page <u>1</u> de <u>2</u>
A. RENSEIGNEMENTS	SUR LE DÉCLARAN	IT	
1. i. Type de déclarant  O Fabricant  Importateur		3. Numéro de dossier du déclarant * 5947-2018-00017	
Si le déclarant est aussi l'importateur : ii. Est-ce que l'importateur a déclaré l'incident au fabricant? Oui O Non iii. Est-ce que l'importateur présente également un rapport au nom du fabricant? O Oui O Non		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:	
6. Date de présentat 2020-12-02			
	Fabrica		(AAAA-MM-JJ
8. Numéro d'identification de l'établissement attribué par Santé Canada (s'il est connu):  9. Numéro de la licence	Umano Medical Inc. 230, boulevard Nilus-Leclerc L'Islet, Qc G0R 2C0 téléphone: 418-247-3986 télécopieur: 418-247-7925		
d'établissement (le cas échéant) :	5947		
D DENSEIGNEMENTS	SUD L'INCIDENT		
B. RENSEIGNEMENTS SUR L'INCIDENT  1. Classification de l'incident * i.		5. Détails sur l'incid	ent
4. Conséquences pour le patient		ca55cdd846956ba0f86c51045d40d0a1	

Un programme de MedEffet<sup>MC</sup>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 Non 9. Disponibilité du matériel pour une évaluation O Détruit Retourné au fabricant/importateur O Aucun (avec explication) 0b9112591df86b5b9aee6cbbe0127c3a 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 2685a5276c90e48555b291855a621a8c 42a7fa03a284c40366481b3f8df5a775 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/fir/sante-canada/organisation/a-propos-sante-canada/activites-responsabilites/acces-information-protection-renseignements-personnels/info-source-renseignements-gouvernement-federal-

fonctionnaires-federaux.html#a25