

Notice technique

Réf.: **TB-17002-FRE** Date de publication : Novembre 2017

Produits: INOmax DS_{IR}[®], INOmax DS_{IR}[®] Plus, Priorité: Basse

INOmax DS_{IR}® Plus MRI et INOflo DS®

Parties concernées : INOmax DS_{IR}, INOmax DS_{IR} Plus Classification : Information à distribuer

INOmax DSIR Plus MRI et INOflo DS

Objet : Purge de la tubulure d'alimentation du régulateur et/ou du système d'administration

Cette notice technique a été rédigée pour aviser les cliniciens que des tests terminés ont démontré que l'INOmax DS_{IR}, l'INOmax DS_{IR} Plus, l'INOmax DS_{IR} Plus MRI et l'INOflo DS peuvent rester inutilisés pendant 24 heures après une procédure avant utilisation réussie et la réalisation d'une dépressurisation du/des régulateur(s).

Si le dispositif n'est pas remis en service dans ce délai de 24 heures, il y a lieu de répéter la procédure avant utilisation.



AVERTISSEMENT : Si l'INOmax DS_{IR}, l'INOmax DS_{IR} Plus, l'INOmax DS_{IR} Plus IRM ou l'INOflo DS est dépressurisé et n'est pas réutilisé sur un patient dans les 24 heures, répéter la procédure avant utilisation.

Veuillez contacter le responsable pour votre pays ou appeler le 1-877-566-9466 (Amérique du Nord) pour obtenir une assistance technique concernant les dispositifs ci-dessus.

Mallinckrodt Manufacturing LLC 6603 Femrite Drive, Madison, WI 53718-6801 États-Unis

Mallinckrodt, la marque « M » et le logo de Mallinckrodt Pharmaceuticals sont des marques déposées de Mallinckrodt. D'autres marques sont des marques commerciales d'une entreprise de Mallinckrodt ou de leurs propriétaires respectifs.

© 2017 Mallinckrodt



Réf.: TB-17002-FRE Date de création 11-2017

PN 21470, rév. 01