

Programme Pad-Pak™ GRATUIT

Un arrêt cardiaque soudain (ACS) ? Avertissez-nous.

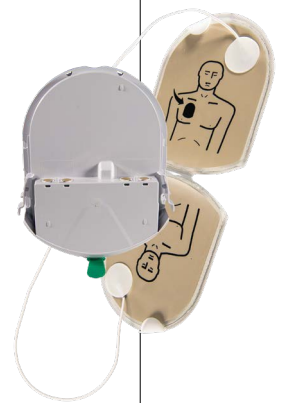
Si vous avez utilisé un HeartSine samaritan DAE pendant un arrêt cardiaque soudain (ACS) dans un lieu public, il est essentiel de nous en informer. Vous pouvez le faire en fournissant à Stryker HeartSine le fichier Saver EVO qui contient les données complètes sur l'évènement et un formulaire de Rapport d'évènement renseigné. Ces données permettent à HeartSine de mesurer les résultats obtenus grâce à ses défibrillateurs automatisés externes (DAE) et d'améliorer continuellement ses produits, afin de garantir des résultats optimums. Lorsque vous envoyez le fichier Saver EVO conjointement avec un formulaire de rapport d'évènement dûment rempli pour un évènement admissible*, nous vous envoyons gratuitement un Pad-Pak pour vous récompenser de vos efforts !

Deux étapes simples

- 1** Immédiatement après l'utilisation d'un DAE HeartSine pour un ACS, téléchargez le fichier des données de l'évènement (.evo) depuis votre DAE.
- 2** Complétez et envoyez le formulaire suivant à aedevent@stryker.com :
 - Formulaire de rapport d'évènement HeartSine (sans informations d'identification du patient)
 - Fichier d'évènement (.evo)

Si l'évènement est admissible* et que les informations fournies sont complètes, vous recevrez gratuitement un Pad-Pak. Deux jours ouvrés sont cependant nécessaires pour vérifier les données de l'évènement.

Le logiciel Saver EVO et son manuel ainsi que le formulaire de rapport d'évènement sont disponibles sur le site heartsine.com.



*Conditions requises

- L'évènement doit être un arrêt cardiaque soudain pour être admissible. (L'évènement est passé en revue par l'équipe clinique de HeartSine dont la décision est définitive.)
- Veuillez consulter le site heartsine.com pour obtenir la liste complète des conditions requises pour l'admissibilité du programme Pad-Pak gratuit après l'utilisation de votre dispositif pour un arrêt cardiaque soudain (ACS).

Emergency Care Public Access

Il est recommandé que les utilisateurs des DAE soient formés à la réanimation cardio-pulmonaire (RCP) et à l'utilisation des DAE.

Bien qu'il ne soit pas possible de sauver toutes les victimes d'arrêt cardiaque, des études ont montré qu'une défibrillation précoce peut sensiblement améliorer le taux de survie. Les DAE sont indiqués pour une utilisation chez les adultes et les enfants. Les DAE peuvent être utilisés chez les enfants de moins de 25 kg, mais certains modèles requièrent des électrodes de défibrillation disponibles séparément.

Les informations présentées dans ce document ont pour but d'illustrer les divers produits de Stryker. Consulter les instructions d'utilisation pour obtenir des instructions complètes, des indications, des contre-indications, des avertissements, des précautions et des effets négatifs possibles, avant d'utiliser tout produit de Stryker. Les produits ne sont pas nécessairement disponibles dans tous les pays, car leur disponibilité dépend des pratiques réglementaires et/ou médicales dans chaque marché. Si vous avez des questions concernant la disponibilité des produits Stryker dans votre région, n'hésitez pas à contacter votre représentant. Les caractéristiques sont susceptibles d'être modifiées sans préavis.

Les DAE HeartSine samaritan PAD 350P, 360P et 500P, et les Pad-Pak et Pediatric-Pak sont destinés à être utilisés pour administrer rapidement des chocs électriques pour réanimer les victimes d'un arrêt cardiaque soudain (ACS). Les DAE HeartSine samaritan PAD 350P, 360P et 500P, et les Pad-Pak et Pediatric-Pak sont des dispositifs médicaux marqués CE (classe IIb – 0123) conformément à la directive européenne MDD 93/42 (Medical Devices Directive, Directive sur les dispositifs médicaux) et aux autres Directives. Ils seront reclassés (classe III – 0123) conformément au règlement européen MDR (Medical Devices Regulation, Réglementation sur les dispositifs médicaux) au plus tard en mars 2024, fin de période de transition à la MDR.

Stryker ou ses filiales sont titulaires de, utilisent ou ont déposé une demande des marques commerciales ou marques de service suivantes : HeartSine, Pad-Pak, samaritan, Saver EVO, Stryker. Toutes les autres marques commerciales sont des marques commerciales de leurs propriétaires ou titulaires respectifs.

Le fait que le nom ou logo d'un produit, d'une fonctionnalité ou d'un service ne figure pas dans cette liste ne constitue pas, de la part de Stryker, une renonciation à ses droits de marques commerciales ou à d'autres droits de protection de la propriété intellectuelle portant sur ce nom ou logo.

Les dispositifs Stryker sont fabriqués de manière à répondre aux objectifs élevés de qualité interne et à se conformer aux directives et normes de qualités en vigueur dans les pays où le dispositif est destiné à être mis sur le marché. Veuillez nous aider à atteindre ces objectifs en signalant à votre représentant Stryker, les plaintes concernant les produits, tout résultat inattendu ou tout problème lié à l'utilisation des produits.

Référence produit	Description produit
350-STR-FR-10	SAM 350P (plus adult Pad-Pak-03) French Language
350-STR-FR-AV	SAM 350P (plus TSO/Aviation Pad-Pak-07) French Language
360-STR-FR-10	SAM 360P (plus adult Pad-Pak-03) French Language
360-STR-FR-AV	SAM 360P (plus TSO/Aviation Pad-Pak-07) French Language
500-STR-FR-10	SAM 500P (plus adult Pad-Pak-03) French Language
500-STR-FR-AV	SAM 500P (plus TSO/Aviation Pad-Pak-07) French Language
PAD-PAK-03	Adult Pad-Pak combined battery & electrode cartridge
PAD-PAK-04	Pediatric-Pak combined battery & pediatric electrode cartridge
PAD-PAK-07	eTSO certified Aviation Pad-Pak



HeartSine Technologies Ltd.
207 Airport Road West
Belfast, BT3 9ED
Northern Ireland
United Kingdom
Tel +44 28 9093 9400
Fax +44 28 9093 9401
heartssinesupport@stryker.com
heartssine.com

Distribué par :

Stryker France S.A.S
ZAC - Avenue de Satolas Green
69330 Pusignan
France
Tel +33 4 72 45 36 00
Fax +33 4 72 45 36 99
333 710 275 RCS Lyon
Capital Social 27.495.520 €

Pour de plus amples informations, veuillez contacter votre représentant Stryker

Date de parution : 06/2021

Fabriqué au Royaume-Uni

H009-032-122-AC FR

SMACC 2020-28056

HeartSine SAM 500P n'est pas disponible aux États-Unis.

Copyright © 2021 Stryker.

HeartSine samaritan PAD: Classification UL. Voir le marquage complet sur le produit. 