

"必帝"真空採血管

回收警訊

許可證字號：衛署醫器輸字第 013132 號

產品英文名稱："BD" Vacutainer™ Blood Collection Tubes

受影響規格/型號/批號：

型號	批號
367983	7135828

發布對象：醫療從業人員/醫療器材專業人員

警訊說明：(回收/矯正原因描述)

BD 公司正在執行自願性產品回收，因上述批號的真空採血管可能出現膠塞脫落、脫出或脫離的情況，導致膠塞與管體分離。下圖 1 為膠塞脫落、脫出或脫離的情況。BD 公司收到的報告顯示，在採集和處理過程（包括離心、運輸及測試）中均出現過前述問題。而膠塞脫落、脫出或脫離可能會導致使用者接觸到採血管中的血液，進而接觸到血源性病原體。

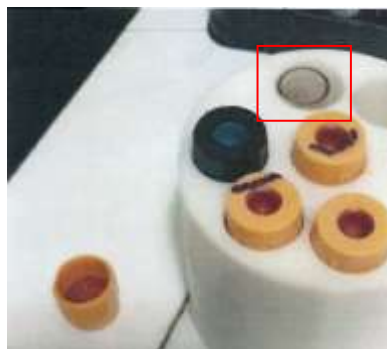


圖 1. 離心時膠塞從採血管上脫落/脫出/脫離(紅框)

國內矯正措施：

經查，國內進口受影響產品共 22,000 個，新加坡商必帝股份有限公司台灣分公司已於 107 年 4 月 1 日通知醫院，立即檢查庫存中是否有受影響批號之產品，並進行回收。本起回收行動已於 107 年 5 月 15 日前完成。

廠商聯絡資訊：

公司名稱：新加坡商必帝股份有限公司台灣分公司

聯絡電話：02-2722-5660 分機 9311

聯絡人電子郵件：echo.liang@bd.com

相關警訊來源(網址)：2018 Mar 16. Member Hospital. BD letter submitted by ECRI Institute member hospitals，無網址