

## Medtronic (Schweiz) AG

Talstrasse 9  
3053 Münchenbuchsee  
www.medtronic.com

Tel. 031 868 01 00  
Fax 031 868 01 99  
E-Mail [swisscontact@medtronic.com](mailto:swisscontact@medtronic.com)

Schweizerische Diabetes-Gesellschaft  
Frau Doris Fischer-Taeschler  
Rütistr. 3a  
5400 Baden

## **Dringende Sicherheitsinformation** **Batteriefachdeckel der Insulinpumpe der MiniMed™ 600- und 700-Serie** Benachrichtigung

Insulinpumpe	Modellnummer
MiniMed™ 640G-Insulinpumpe	MMT-1711, MMT-1712, MMT-1751, MMT-1752
MiniMed™ 670G-Insulinpumpe	MMT-1761, MMT-1762, MMT-1781, MMT-1782
MiniMed™ 720G-Insulinpumpe	MMT-1809, MMT-1810, MMT-1859, MMT-1860
MiniMed™ 740G-Insulinpumpe	MMT-1811, MMT-1812, MMT-1861, MMT-1862
MiniMed™ 770G-Insulinpumpe	MMT-1881, MMT-1882, MMT-1891, MMT-1892
MiniMed™ 780G-Insulinpumpe	MMT, 1885, MMT-1886, MMT-1895, MMT-1896

Oktober 2022

Medtronic-Referenz: FA1249

Sehr geehrte Ärztin, sehr geehrter Arzt, sehr geehrtes medizinisches Fachpersonal,

Sie erhalten dieses Schreiben, weil unsere Unterlagen darauf hinweisen, dass einer oder mehrere Ihrer Patienten eine Insulinpumpe der Serie MiniMed™ 600 und/oder der Serie MiniMed™ 700 besitzen. In Mai und Juni 2022 haben wir Sie über ein mögliches Problem mit dem Batteriefachdeckel der Insulinpumpe der MiniMed™ 600-Serie oder MiniMed™ 700-Serie Ihrer Patienten informiert und Maßnahmen genannt, die sie ergreifen sollten. Um Sie über die Kommunikation mit Ihren Patienten auf dem Laufenden zu halten, möchten wir Sie darüber informieren, dass Medtronic ein Schreiben an alle Pumpenbenutzer mit einer MiniMed™ 600- und/oder MiniMed™ 700-Serie verschickt, in dem darauf hingewiesen wird, dass Medtronic mit dem Versand von Ersatzbatteriedeckeln begonnen hat und diese zuerst an Kunden mit den ältesten Pumpen verschickt.

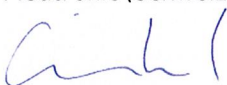
Bitte sorgen Sie dafür, dass die beiliegende oder untenstehende Mitteilung an die Patienten versendet wird: Patientenbrief hier einfügen.

### **Maßnahmen von Medtronic:**

Wir arbeiten an einem neuen Design für den Batteriedeckel und werden die Pumpenbenutzer benachrichtigen, sobald es genehmigt ist und zur Verfügung steht.

Die zuständige Behörde Ihres Landes ist über diese Aktion informiert worden. Wir sind bestrebt, Ihre Erfahrungen mit unseren Produkten ständig zu überwachen und zu verbessern, und werden proaktiv wichtige Sicherheitsupdates weitergeben. Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Medtronic-Vertreter.

Freundliche Grüsse  
Medtronic (Schweiz) AG



Marc Winkel  
Regulatory Affairs Director GIGA

Beilage:

- Pumpen-Benutzerbrief