

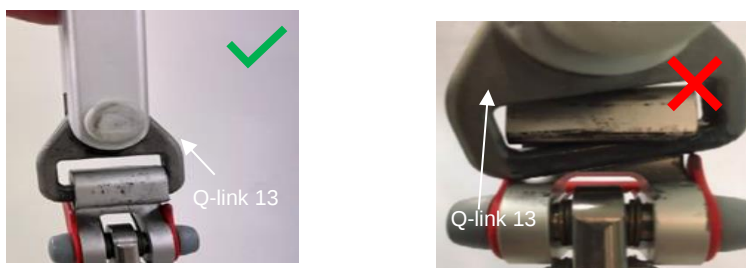
Vigtig Sikkerhedsmeddelelse

26. Juni 2025

**Q-Link 13; Adaptorkit LikoScale samt LIKO UNO 102 EE Mobile lift
FA-2025-017****Producent:** Liko AB (Single Registration Number: SE-MF-000001404)**Tilbagekaldelse af produkt**

Kære Kunde,

Baxter tilbagekalder med øjeblikkelig virkning løftekomponenten **Q-link 13** pga. af kunderapporter om situationer, hvor **Q-link 13** var forkert fastgjort (forkert låst) med hurtigudløssersystemets krog. Se figur 1 nedenfor.

Figur 1. Rigtig og forkert fastgørelse af **Q-link 13** med hurtigkoblingssystemets krog

Q-link 13 er et tilbehør, der kan bruges i kombination med flere produkter (se tabellen nedenfor over berørte produkter). LikoScale adapterkittet indeholder **Q-link 13** og er i risiko for forkert fastgørelse. Se tabellen over berørte produkter nedenfor for en liste over produkter, som denne komponent bruges sammen med.

Produkterne er blevet distribueret til kunder i Danmark mellem December 2013 og November 2024.

Berørte produkter

Produkt kode	Produkt beskrivelse	Produkter brugt sammen med Q-Link 13
3156509	Q-link 13-komponenter fremstillet ml. Feb. 2014 og Nov. 2024.	Product Code 2010004 - Uno 102 EE Mobile Lift
		Product Code 2040044 - Viking L Mobile Lift
		Product Code 2040043 - Viking XL Mobile Lift
		Product Code 2040045A - Viking M Mobile Lift
		Product Code 2040006 - Viking S Mobile Lift
		Product Code 2040007 - Viking XS Mobile Lift
		Product Code 2030001 - LikoLight Mobile Lift
		Produkter brugt sammen med LikoScale Adaptorset
3156232	LikoScale adapterkit fremstillet ml. Dec. 2013 og Feb. 2024	Product Code 3156225 - LikoScale 200 Accessory
		Product Code 3156228 - LikoScale 350 Accessory

		Product Code 3156226 - LikoScale 400 Accessory
--	--	--

Risiko

Q-link 13 er i risiko for forkert fastgørelse (forkert låsning) af hurtigudlørsersystemets krog, der bruges på løftebøjler og andet tilbehør. Dette kan føre til alvorlig personskade, hvis patienten falder, da en forkert fastgjort hurtigudløser i starten kan bære vægten, men kan løsne sig fra **Q-link 13**, hvilket får patienten til at falde. Der er rapporteret om tre tilfælde af alvorlig personskade og et dødsfald relateret til fald/fald på grund af forkert fastgørelse af løftebøjlen til **Q-link 13**.

Hvad skal du gøre

1. Indtil **Q-link 13**-komponenten er udskiftet med **Q-link Mobile**, kan kunder fortsætte med at bruge deres nuværende **Q-link 13**-komponent med ekstra omhu for at sikre korrekt fastgørelse før brug på patienter.
2. Send venligst dette brev til de faciliteter, hvor disse mobile lifte og løftevægte opbevares og anvendes.
3. Når der er tilstrækkelige **Q-link Mobile**-komponenter tilgængelige til distribution, sender vi yderligere oplysninger om, hvordan man bestiller reservedele.
4. Udfyld venligst den vedlagte Baxter-kundesvarformular og returnere den til Baxter ved at maile til gad_nordic@baxter.com. Ved straks at returnere formular til kundesvar bekræfter du din modtagelse af denne meddelelse og undgår at modtage yderligere henvendelser.
5. Hvis du distribuerer dette produkt til andre faciliteter eller afdelinger i din institution, bedes du sende en kopi af denne meddelelse til dem.
6. Hvis du har købt dette produkt fra en distributør, skal du være opmærksom på, at Baxters kundesvarsformular ikke gælder.
Hvis en svarformular leveres af din distributør eller grossist, bedes du returnere den til leverandøren i henhold til deres instruktioner.

Yderligere information

For øvrige spørgsmål om denne meddelelse bedes du venligst kontakte hrc_teknisksupport@baxter.com. Lægemiddelstyrelsen er blevet underrettet om denne hændelse. Vi beklager enhver ulejlighed dette måtte give dig og dit personale.

Med venlig hilsen



Elisa J. Gimenz
Sr. Regulatory Affairs Specialist
Baxter A/S

Bilag: FA-2025-017_Kundesvarsblanket-DK