

RAPPEL DE PRODUIT - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 14/05/2020 - MIS À JOUR LE 09/04/2021

Défibrillateur externe - Défibrillateur automatisé externe (DAE) Lifeline/ReviveR ECG - Defibtech, LLC

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre d'un rappel de produit effectué par la société DEFIBTECH, LLC.

Selon les informations transmises par la société DEFIBTECH, un seul appareil est concerné par l'action corrective en France.

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2005631.

Télécharger le courrier

