

DEFAUT QUALITE - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 27/11/2019

Sous population de défibrillateurs cardiaques implantables Visia AF, Visia AF MRI, Evera et Evera MRI et de défibrillateurs cardiaques implantables avec thérapie de resynchronisation Claria MRI, Amplia MRI et VIVA - Medtronic France ...

Sous population de défibrillateurs cardiaques implantables Visia AF, Visia AF MRI, Evera et Evera MRI et de défibrillateurs cardiaques implantables avec thérapie de resynchronisation Claria MRI, Amplia MRI et VIVA - Medtronic France - Information de sécurité

Sous population de défibrillateurs cardiaques implantables Visia AF, Visia AF MRI, Evera et Evera MRI et de défibrillateurs cardiaques implantables avec thérapie de resynchronisation Claria MRI, Amplia MRI et VIVA - Medtronic France - Information de sécurité

L'ANSM a été informée de la diffusion de l'information ci jointe (27/11/2019) par la société MEDTRONIC France.

Des investigations complémentaires de l'ANSM sont en cours.

Cette information est enregistrée à l'ANSM sous le n° R1920589.

Lire aussi

- [Sous-ensemble de défibrillateurs cardiaques implantables Visia AF, Visia AF MRI, Evera et Evera MRI et de défibrillateurs cardiaques implantables avec thérapie de resynchronisation Claria MRI, Amplia MRI, Compia MRI, Viva, et Brava - Medtronic \(02/03/2021\) - Information de sécurité](#)