

RAPPEL DE PRODUIT - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 25/05/2018

Orthopédie - Implants neurologiques QuikFlap - Stryker - Rappel

Orthopédie - Implants neurologiques QuikFlap - Stryker - Rappel

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre d'une action de retrait de produit effectuée par la société Stryker. Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint (25/05/2018).

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R1808804.