

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 22/10/2020 - MIS À JOUR LE 30/11/2022

Réactif Elecsys CA 19-9 - Roche Diagnostics

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2001352.

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2001352.

Télécharger le courrier



INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 30/11/2022

Réactif Elecsys CA 19-9 – Roche Diagnostics

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2001352.

DEFAUT QUALITE - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 12/08/2020 - MIS À JOUR LE 14/04/2021

Elecsys CA 19-9 - Roche Diagnostics GmbH

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre d'une action de sécurité effectuée par la société Roche Diagnostics GmbH.

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 15/07/2021 - MIS À JOUR LE 30/11/2022

Réactif Elecsys CA 19-9 - Roche Diagnostics

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2001352.
