

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 03/05/2021 - MIS À JOUR  
LE 29/03/2023

# Automates Cobas 8000 modular analyze series & Cobas Pro integrated solutions - Hitachi High-Technologies Corporation

**Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2022804.**

L'ANSM a été informée de l'envoi d'un courrier complémentaire à l'action de sécurité mise en œuvre en décembre 2020 par la société Roche Diagnostics.

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Consultez le courrier Hitachi High-Technologies Corporation



INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 29/03/2023

## Automates Cobas 8000 modular analyzer & Cobas e801 module – Hitachi High Technologies Corporation

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous les n° R2022804 & R2218053.

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 28/07/2022 - MIS À JOUR LE 29/03/2023

## Automates Cobas e801 & Cobas e402 – Hitachi High Technologies Corporation (HHT)

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2218053.

DEFAULT QUALITE - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 28/12/2020 - MIS À JOUR LE 14/04/2021

## Automates Cobas 8000 core unit et Cobas pro sample supply unit, Hitachi High-Technologies Corporation

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