

RAPPEL DE PRODUIT - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 24/10/2018

Réactif - Lead Level 3 Whole Blood Control - Utak/Eurobio Ingen - Rappel

Réactif - Lead Level 3 Whole Blood Control - Utak/Eurobio Ingen - Rappel

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre d'un retrait de lot effectué par la société Utak.

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint (24/10/2018) accompagné d'une information de la société Eurobio Ingen ci-jointe (24/10/2018).

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R1817170.