

RAPPEL DE PRODUIT - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 18/05/2022

Réactif HemoIL ReadiPlasTin - Instrumentation Laboratory

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2211865.

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

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Téléchargez le courrier de Werfen

