

RAPPEL DE PRODUIT - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 22/07/2022 - MIS À JOUR LE 31/10/2023

Sous-ensemble de stimulateurs cardiaques implantables Assurity (PM2272) et Endurity (PM2152, PM2162, PM2172) - Abbott

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2218756.

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre d'un retrait de produit effectué par la société Abbott.
Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Des investigations complémentaires menées par l'ANSM sont en cours.

Consultez le courrier de la société Abbott



INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 31/10/2023

Sous-ensemble de stimulateurs cardiaques implantables Assurity (PM2272) et Endurity (PM2152, PM2162, PM2172) - Abbott

Information destinée aux établissements de santé et aux cardiologues rythmologues

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 11/08/2022

Stimulateur cardiaque implantable - Assurity, Endurity - Abbott

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2218756.