

RAPPEL DE PRODUIT - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 30/08/2022

Réactif Verigene Clostridium difficile Nucleic Acid Test (CDF) et Verigene Enteric Pathogens Nucleic Acid (EP) – Luminex Corporation

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2219937.

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre du retrait de plusieurs lots effectuée par la société Luminex Corporation.

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Téléchargez le courrier de Luminex Corporation