

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 24/02/2023

Réactif TEG 5000 - Functional Fibrinogen Reagent - Haemonetics Corporation

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2303881.

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre du retrait de huit lots effectué par la société Haemonetics. Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Consultez le courrier de la société Haemonetics

