

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 03/04/2023

Console de contre pulsion intra-aortique – Cardiosave Hybrid et Rescue – Getinge/Datascope

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous les n° R2305665, R2306106, R2306334 et R2305106.

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre par la société Datascope/Getinge de 4 actions de sécurité diffusées simultanément.

Les informations de sécurité portent respectivement sur 4 risques potentiels identifiés par le fabricant et sont enregistrées à l'ANSM sous les références n°R2305665 (ref fabricant : CV-2023-02), R2306106 (ref fabricant : CV-2023-06), R2306334 (ref fabricant : CV-2023-07) et R2305106 (ref fabricant : CV-2023-08).

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Téléchargez le courrier de la société Datascope/Getinge



Cette information a été mise à jour par celle diffusée le 20/09/2024 :

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 20/09/2024

Consoles de contre-pulsion intra-aortique (CPBIA) Cardiosave Hybrid et Cardiosave Rescue – Datascope Corp (Getinge) USA

Information destinée aux pharmacies d'usage intérieur et établissements de santé

Cette information a été mise à jour par celle diffusée le 30/12/2025 :

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 30/12/2025

Console de contre-pulsion intra-aortique / CPIA – Cardiosave Hybrid et Rescue – Getinge/Datascope

Information n° R2530749 destinée aux établissements de santé, pharmacies d'usage intérieur