

RAPPEL DE PRODUIT - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 14/02/2024 - MIS À JOUR LE 18/10/2024

Réactif Atellica IM Érythropoïétine (EPO) & Advia Centaur Erythropoïétine (EPO) – Siemens Healthcare Diagnostics

Information destinée aux laboratoires d'analyses de biologie médicale

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R2404294. Pour toute question, merci de vous adresser directement à l'émetteur de l'action de sécurité.

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre du retrait de l'ensemble des lots des réactifs Atellica IM Érythropoïétine (EPO) & Advia Centaur Erythropoïétine (EPO) effectué par la société Siemens Healthcare Diagnostics.

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Téléchargez le courrier de la société Siemens Healthcare Diagnostics



L'ANSM a été informée de l'envoi d'un courrier complémentaire à l'action de sécurité effectuée par la société Siemens Healthcare Diagnostics en février 2024 :

INFORMATION AUX UTILISATEURS - DISPOSITIFS MÉDICAUX DE DIAGNOSTIC IN VITRO - PUBLIÉ LE 18/10/2024

Réactifs Advia Centaur Erythropoietin (EPO) Assay & Atellica IM Erythropoietin (EPO) Assay – Siemens Healthcare Diagnostics

Information destinée aux laboratoires d'analyses de biologie médicale
