

RAPPEL DE PRODUIT - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 19/09/2019 - MIS À JOUR LE 29/04/2021

Cathéter d'angioplastie périphérique Powerflex® Pro - Cordis Corporation

L'ANSM a été informée de la mise en œuvre d'un retrait de lots complémentaire effectué par la société CORDIS Corporation.

Les utilisateurs concernés ont reçu le courrier ci-joint.

Cette action de sécurité est enregistrée à l'ANSM sous le n° R1916991.

[Télécharger le courrier](#)



RAPPEL DE PRODUIT - DISPOSITIFS MÉDICAUX - PUBLIÉ LE 18/09/2018

Cathéter d'angioplastie Powerflex® Pro - Cordis Corporation - Rappel

Cathéter d'angioplastie Powerflex® Pro - Cordis Corporation - Rappel
