



G CONSELLERIA
O SALUT
I DIRECCIÓ GENERAL
B PLANIFICACIÓ,
/ AVALUACIÓ I FARMÀCIA

Asunto/assumpte: Advertencias de seguridad y actualización de las instrucciones de uso debido a la posibilidad de que el borde del derivador de flujo SILK VISTA BABY asuma una morfología en forma de cono o efecto "boca de pez", que puede llevar a la oclusión de los vasos.

PRODUCTO
SILK VISTA BABY

Ref.: PS154/19

Us comunic que en data 29-3-2019 s'ha rebut en aquesta Direcció General, ofici del Departamento de Productos Sanitarios de l'AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el qual ens comunica el següent:

Le comunico que en fecha 29-3-2019 se ha recibido en esta Dirección General, oficio del Departamento de Productos Sanitarios de la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el cual nos comunica lo siguiente:

"Advertencias de seguridad y actualización de las instrucciones de uso debido a la posibilidad de que el borde del derivador de flujo SILK VISTA BABY asuma una morfología en forma de cono o efecto "boca de pez", que puede llevar a la oclusión de los vasos.

PRODUCTO
SILK VISTA BABY.

FINALIDAD PREVISTA
Stent derivador de flujo para neurorradiología intervencionista.

FABRICANTE
BALT EXTRUSION, Francia.

DISTRIBUIDOR
BALT SPAIN MEDICAL, S.L. C/Ausias March 124, local 4, 08013 Barcelona"

Palma, 1 d'abril de 2019

El director general de Planificació, Avaluació i Farmàcia – Benito Pròsper Gutiérrez
p.d.(resolució 10/03/2016)
La cap de secció IX - Carmen Bofill Pellicer

Servei de Control de Medicaments i Productes Sanitaris

Carrer de Jesús, 38 a, 07010, Palma
Tel.: 971 17 73 83 Fax.: 971 17 63 94
farmacia@dgfarmacia.caib.es
Web: <http://controldelmedicament.caib.es>

