



Asunto/assumpte: Retirada del mercado de determinadas referencias y lotes de tornillos Hintegra e Hintegra sensitive, debido a defectos de sellado en el envoltorio que podrían comprometer la esterilidad del producto.

PRODUCTO
Tornillos óseos HINTEGRA E HINTEGRA SENSITIVE

Ref.: PS325/18

Us comunic que en data 19-6-2018 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 19-6-2018 se ha recibido en esta Dirección General, oficina del Departamento de Productos Sanitarios de la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el cual nos comunica lo siguiente:

"Retirada del mercado de determinadas referencias y lotes de tornillos Hintegra e Hintegra sensitive, debido a defectos de sellado en el envoltorio que podrían comprometer la esterilidad del producto.

PRODUCTO
Tornillos óseos HINTEGRA E HINTEGRA SENSITIVE

REFERENCIA Y Nº LOTE
Ver referencias y lotes afectados en el anexo 1 de la nota de aviso de la empresa

FABRICANTE
Newdeal SAS, Francia

DISTRIBUIDOR
Medical Service SA, calle Caravel-la La Niña 22-24, 08017 Barcelona, España"

SE ADJUNTA:
- Nota de aviso empresa
- Listado de lotes afectados y distribuidos a Medical Service SA

Palma, 19 de juny de 2018

El director general de Planificació, Avaluació i Farmàcia – Benito Pròsper Gutiérrez
p.d.(resolució 10/03/2016)
La cap de servei de Control de Medicaments i Productes Sanitaris
María de los Ángeles Rojo Arias