



Asunto/assumpte: Advertencia de seguridad y retirada del mercado de determinados electrodos pediátricos de desfibrilación con reducción de energía, utilizados con los desfibriladores LIFEPAK 1000, LIFEPAK 500 y LIFEPAK CR Plus/EXPRESS, que presenten un cierre dañado.

PRODUCTO

- **Electrodos pediátricos de desfibrilación con reducción de energía, referencia: 11101-000016, fabricados entre agosto de 2017 y octubre de 2019.**
- **kit de inicio de electrodos pediátricos, referencia: 11101-000017, que contienen electrodos pediátricos de desfibrilación con reducción de energía fabricados entre agosto de 2017 y octubre de 2019.**

Ref.: PS338/20

Us comunic que en data 16-6-2020 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 16-6-2020 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:

" Advertencia de seguridad y retirada del mercado de determinados electrodos pediátricos de desfibrilación con reducción de energía, utilizados con los desfibriladores LIFEPAK 1000, LIFEPAK 500 y LIFEPAK CR Plus/EXPRESS, que presenten un cierre dañado.

PRODUCTO

- **Electrodos pediátricos de desfibrilación con reducción de energía, referencia: 11101-000016, fabricados entre agosto de 2017 y octubre de 2019.**
- **kit de inicio de electrodos pediátricos, referencia: 11101-000017, que contienen electrodos pediátricos de desfibrilación con reducción de energía fabricados entre agosto de 2017 y octubre de 2019.**

FABRICANTE

Stryker Medical, EEUU.

DISTRIBUIDOR

Stryker Iberia S.L., C/ Sepúlveda, 17, 28108 Alcobendas (Madrid). "



G CONSELLERIA
O SALUT I CONSUM
I DIRECCIÓ GENERAL
B PRESTACIONS
/ I FARMÀCIA

Palma, 16 de juny de 2020

El director general de Prestacions i Farmàcia
Atanasio García Pineda