



Asunto/assumpte: Retirada del mercado de determinados códigos de producto y lotes de agujas GRIPPER y PORT-ACATH, debido a que fueron distribuidas sin disponer de un certificado de marcado CE válido.

PRODUCTO

**Agujas GRIPPER® y PORT-A-CATH®
Ref.: PS453/18**

Us comunic que en data 22-8-2018 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 22-8-2018 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:

"Retirada del mercado de determinados códigos de producto y lotes de agujas GRIPPER y PORT-ACATH, debido a que fueron distribuidas sin disponer de un certificado de marcado CE válido.

PRODUCTO

Agujas GRIPPER® y PORT-A-CATH®

Nº DE PRODUCTO Y Nº DE LOTE

Ver nos de productos y lotes afectados en la nota de aviso de la empresa.

FABRICANTE

Smiths Medical ASD Inc, Estados Unidos

DISTRIBUIDOR

Smiths Medical España, S.R.L., Av. Diagonal, 635, 08028 Barcelona."

Palma, 22 d'agost de 2018

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