



Asunto/assumpte: Retirada del mercado debido a que en algunos usos urológicos existe el riesgo de que se dañe el recubrimiento de la punta distal.

PRODUCTO

Guía Duowire™ Bi-Flex, referencia AEBD35.

Ref.: PS575/17

Us comunic que en data 10-11-2017 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 10-11-2017 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 debido a que en algunos usos urológicos existe el riesgo de que se dañe el recubrimiento de la punta distal.

PRODUCTO

Guía Duowire™ Bi-Flex, referencia AEBD35.

FINALIDAD PREVISTA

Guía destinada a facilitar la inserción de otros instrumentos durante las intervenciones quirúrgicas de urología.

Nº LOTE

3805926, 4413375, 4413376 y 4614015

FABRICANTE

Coloplast A/S. Dinamarca.

DISTRIBUIDOR

Coloplast Productos Médicos, S.A. C/ Condesa de Venadito, 5, planta 4. 28027 Madrid."

Palma, 10 de novembre de 2017

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