



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

Asunto/assumpte: Cese de utilización y retirada del mercado, debido a la posibilidad de que durante el procedimiento de implantación el stent no se libere totalmente del sistema introductor.

PRODUCTO

Sistemas de stent EluviaTM 150mm e InnovaTM 180 mm y 200 mm.

Ref.: PS591/17

Us comunic que en data 15-11-2017 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 15-11-2017 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:

"Cese de utilización y retirada del mercado, debido a la posibilidad de que durante el procedimiento de implantación el stent no se libere totalmente del sistema introductor.

PRODUCTO

Sistemas de stent EluviaTM 150mm e InnovaTM 180 mm y 200 mm.

Nº LOTE

Todos los lotes con las referencias UPN descritas en el anexo de la nota de aviso de la empresa.

FABRICANTE

Boston Scientific Corporation, EEUU.



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

DISTRIBUIDOR

Boston Scientific Ibérica, SA., sita en: Parque Puerta de las Naciones, C/ Ribera del Loira, 38 - Edificio 4. 28042 Madrid"

Palma, 15 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

Servei de Control de Medicaments i Productes Sanitaris

Carrer de Jesús, 38 a, 07010, Palma
Tel.: 971 17 73 83 Fax.: 971 17 73 20
farmacia@dgfarmacia.caib.es
Web: <http://controldelmedicament.caib.es>

