



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

Asunto/assumpte: Advertencia de seguridad debido a que determinados códigos de producto y lotes del Equipo de cateterismo arterial pueden contener un manual de instrucciones incorrecto que corresponde al producto de cateterismo epidural.

PRODUCTO

Equipo de cateterismo arterial.

Ref.: PS367/19

Us comunic que en data 19-7-2019 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 19-7-2019 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 debido a que determinados códigos de producto y lotes del Equipo de cateterismo arterial pueden contener un manual de instrucciones incorrecto que corresponde al producto de cateterismo epidural.

PRODUCTO

Equipo de cateterismo arterial.

Nº LOTE

Ver códigos de producto y nos de lote afectados en la nota de aviso de la empresa.

FABRICANTE

Teleflex Medical , Irlanda.



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

DISTRIBUIDOR

DIREX, S.L., C/ Panamá Nº1, 38009 Santa Cruz de Tenerife, Canarias.
HELIANTHUS MEDICAL, C/Físicas, 67 - Pol.Ind.Urtinsa II, 28923 Alcorcón, Madrid."

Palma, 19 de juliol de 2019

El director general de Prestacions i Farmàcia
Atanasio García Pineda