

Notatka bezpieczeństwa firmy Cordis dotycząca wycofania z obrotu i z używania Cordis S.

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

Notatka bezpieczeństwa firmy Cordis dotycząca wycofania z obrotu i z używania Cordis S.M.A.R.T. Flex Vascular Stent System, rozmiary 5x200mm i 6x200mm, numery katalogowe SF05200MV, SF05200SV, SF06200MV oraz SF06200SV

Wysłane przez urpl_redaktor w Wto, 07/03/2017 - 08:42

Załącznik:  [FSN_Cordis_6.03.2017.pdf](#) [1]

Do archiwum: Nie

Źródłowy URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/notatka-bezpiecze%C5%84stwa-firmy-cordis-dotycz%C4%85ca-wycofania-z-obrotu-i-z-u%C5%BCywania-cordis-smart-flex-0>

Odnosińki

[1] https://archiwum.urpl.gov.pl/sites/default/files/FSN_Cordis_6.03.2017_0.pdf