

Notatka bezpieczeństwa (Cordis20211001-EMEA) firmy Cordis dotycząca wycofania z obrotu

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

Notatka bezpieczeństwa (Cordis20211001-EMEA) firmy Cordis dotycząca wycofania z obrotu i z używania określonych partii systemu stentów naczyniowych S.M.A.R.T. Flex

Wysłane przez m.koszewski w Pią, 15/10/2021 - 14:42

Załącznik:  [FSN_Cordis_14.10.2021.pdf](#) [1]

 [Formularz potwierdzenia_Cordis_14.10.2021.pdf](#) [2]

Do archiwum: Nie

Źródłowy URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/notatka-bezpiecze%C5%84stwa-cordis20211001-emea-firmy-cordis-dotycz%C4%85ca-wycofania-z-obrotu-i-z-u%C5%BCywania>

Odnosińki

[1] https://archiwum.urpl.gov.pl/sites/default/files/FSN_Cordis_14.10.2021.pdf

[2] https://archiwum.urpl.gov.pl/sites/default/files/Formularz%20potwierdzenia_Cordis_14.10.2021.pdf