

Notatka bezpieczeństwa (FA1321) firmy Medtronic dotycząca zmiany konstrukcji cewnika

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

Notatka bezpieczeństwa (FA1321) firmy Medtronic dotycząca zmiany konstrukcji cewnika podpajęczynówkowego Ascenda, elementu systemu infuzyjnego Medtronic SynchroMed, modeli 8780, 8781 i 8784, w celu ograniczenia ryzyka wrastania tkanki w złącze.

Wysłane przez m.koszewski w Pią, 24/05/2024 - 15:40

Załącznik:  [dnb.444.507.2024 FA1321 Customer Letter_n_CAF_PL_signed.pdf](https://archiwum.urpl.gov.pl/sites/default/files/dnb.444.507.2024_FA1321_Customer_Letter_n_CAF_PL_signed.pdf) [1]

Do archiwum: Nie

Źródłowy URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/notatka-bezpiecze%C5%84stwa-fa1321-firmy-medtronic-dotycz%C4%85ca-zmiany-konstrukcji-cewnika>

Odnosińki

[1] https://archiwum.urpl.gov.pl/sites/default/files/dnb.444.507.2024%20FA1321%20Customer%20Letter_n_CAF_PL_signed.pdf