

ALERTA DE VIGILANCIA DE PRODUCTOS SANITARIOS

| | |
|--|-------------------|
| Nº DE ALERTA: | REFERENCIA |
| 2023-312 | PS/MJF/95288 |
| PRODUCTO | |
| Dispositivo endoluminal de redirección de flujo FRED®, fabricado entre el 1 de junio de 2020 y el 29 de septiembre de 2020. Ver referencias afectadas en el Anexo nº 1. | |
| FINALIDAD PREVISTA | |
| Embolización endovascular de aneurismas y tratamientos de lesiones neurovasculares intracraneales. | |
| Nº LOTE | |
| Ver nºs de lote afectados en el Anexo nº 1. | |
| FABRICANTE | |
| MicroVention Europe, Francia | |
| DISTRIBUIDOR | |
| GRIFOLS MOVACO S.A; Polígono Levante, C/ Can Guasch, 2. 08150 Parets del Vallès. Barcelona. | |
| ASUNTO | |
| Retirada del mercado de determinados lotes del dispositivo FRED® fabricados entre el 1 de junio y el 29 de septiembre de 2020, debido a la posibilidad de que hayan sido fabricados con una longitud interna del stent incorrecta. | |
| DOCUMENTOS ADJUNTOS: | |
| <ul style="list-style-type: none"> • Nota de aviso empresa • Anexo nº 1: Números de referencias y lotes afectados | |

