

ALERTA DE VIGILANCIA DE PRODUCTOS SANITARIOS

Nº DE ALERTA:	REFERENCIA
2025-250	PS/TS/119830
PRODUCTOS	
<ul style="list-style-type: none"> - Catéter guiado para embolectomía TufTex®. Modelos 1651-34, 1651-38, 1651-44, 1651-48, 1651-64, 1651-68, 1651-78, 1651-84, 1651-88. - Catéter para irrigación-oclusión Pruitt®: 2102-09. - Catéter para Oclusión Pruitt®: 2103-36, 2103-46, 2103-56. <p>Ver UDI-DI en la nota de aviso de la empresa.</p>	
Nºs LOTE	
Ver nºs de lote afectados en el listado anexo a la nota de aviso de la empresa.	
FABRICANTE	
LeMaitre Vascular Inc., EE.UU.	
DISTRIBUIDOR	
<ul style="list-style-type: none"> • LeMaitre Vascular Spain SL Via de las Dos Castillas, 33 Atica 5, 1ªA, C.P. 28224 Madrid • Medical Duke C/ Alonso Castro, 1, oficina 201, C.P. 38320 San Cristobal de la Laguna (Tenerife) 	
ASUNTO	
Retirada del mercado de determinados lotes de los catéteres guiados para embolectomía TufTex®, los catéteres para irrigación-oclusión Pruitt® y los catéteres para oclusión Pruitt®, debido a la posibilidad de presentar sellados inadecuados en las bandejas que pondrían comprometer la esterilidad.	
DOCUMENTOS ADJUNTOS:	
<ul style="list-style-type: none"> • Nota de aviso empresa • Listado con lotes afectados en España 	



Si tiene conocimiento de algún incidente relacionado con el uso de un producto sanitario, notifíquelo a través del portal [NotificaPS](#). Su colaboración notificando es esencial para tener un mayor conocimiento de estos productos y velar por su seguridad.