



17 mai 2005

Action corrective sur certaines pompes à perfusion 6060 de la société Baxter

En accord avec l'AFSSAPS, la société Baxter a demandé le 13 mai 2005 aux utilisateurs d'un nombre limité de pompes à perfusion 6060 d'en suspendre l'utilisation dans l'attente de leur mise à niveau, suite à l'identification d'un risque de non détection de présence d'air dans la tubulure d'administration du soluté perfusé.

Les établissements de santé concernés par l'action corrective, en France, ont reçu le courrier, à l'attention des correspondants locaux de matériovigilance pour diffusion aux structures concernées.

Les autres autorités compétentes européennes ont été informées de cette mesure par le fabricant.

Les données figurant dans HosmaT sont présentées uniquement pour faciliter l'accès des professionnels à l'information essentielle. Aux fins d'interprétation et d'application, seule fait foi la publication de l'AFSSAPS.

site - <http://www.hosmat.fr>