



14 avril 2006

Information concernant les moniteurs défibrillateurs externes Lifepak 12 et Lifepak 20 de la société Medtronic

En accord avec l'AFSSAPS, la société Medtronic a informé, le 13 avril 2006, les utilisateurs de moniteurs défibrillateurs Lifepak 12 et Lifepak 20 d'une action corrective concernant les dispositifs fabriqués entre octobre 2005 et février 2006 suite à un défaut de fabrication du connecteur de thérapie.

Les établissements de santé concernés par cette action corrective, en France, ont reçu le courrier **ci-joint** à l'attention des Directeurs d'établissements de santé et correspondants locaux de matériovigilance pour diffusion aux services concernés.

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

Code nomenclature : 32501

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.materiovigilance.org>