



24 juillet 2006

Information concernant les neurostimulateurs implantables Kinetra de la société Medtronic

En accord avec l'AFSSAPS, la société Medtronic a informé, le 19 juillet 2006, les médecins assurant le suivi des patients porteurs de neurostimulateurs implantables Kinetra, fabriqués avant décembre 2003, que ces stimulateurs peuvent présenter un dysfonctionnement suite à une défaillance interne.

Les établissements de santé concernés par ces informations, en France, ont reçu le courrier, à l'attention des médecins assurant le suivi des patients porteurs de neurostimulateurs, des directeurs d'établissements de santé et des correspondants locaux de matériovigilance.

Les autres autorités compétentes européennes ont été informées de cette mesure par la société Medtronic.

Code nomenclature :

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>