



FORMULÁRIO

NOTA DE AVISO

FM-D3

Página 1 de 1

Rev.: 01

Data: 02/10/2017

Fabricante: HP BIOPROTESES LTDA / CNPJ.: 54.801.196/0001-42

Detentor do registro no Brasil: HP BIOPROTESES LTDA / CNPJ.: 54.801.196/0001-42

Código do Produto: SLR

Descrição do Produto: SHUNT LOMBO-PERITONEAL

Nome Comercial do Produto: SHUNT LOMBO-PERITONEAL

Nº REG. ANVISA: 10166360025

Problema: Dificuldade de passagem do cateter pela agulha Tuohy devido à falha dimensional não detectada no teste específico.

Ação: Devolução dos produtos:

código SLRM: lotes 245 e 246

código SLRA: lote 20

Esclarecimento: Os produtos do lote acima não devem ser utilizados e devem ser devolvidos ao fabricante. Solicitamos que sejam também recolhidos os produtos já distribuídos aos Hospitais. Os produtos devolvidos serão substituídos sem ônus ao cliente.

Data: 01/03/2021

Contato para informações: Célio Baccas – baccas@hpbio.com.br