

Komunikat z dnia 16 stycznia 2007 t.

Decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Komunikat z dnia 5.01.2007 r. Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w sprawie wstrzymania się od użytkowania strzykawkowych pomp infuzyjnych:

- **DUET 20/50 produkcji "KWAPISZ-POMPY INFUZYJNE" o roku produkcji wcześniejszym niż 2004 oraz roku produkcji 2004 i numerach fabrycznych od 13410 do 13454.**
- **Mono 20/50 o roku produkcji wcześniejszym niż w 2004 oraz o roku produkcji 2004 i numerach fabrycznych od 4288 do 4318 oraz strzykawkowych pomp infuzyjnych typ 1020 o roku produkcji wcześniejszym niż 2004 oraz roku produkcji 2004 i numerach fabrycznych od 940 do 950 produkcji "KWAPISZ-POMPY INFUZYJNE" w postaci zakazu używania ich do odwołania.**