



Sainte Foy les Lyon, le 2 novembre 2017

Objet : information utilisateur sur produit **Librata™**

Madame, Monsieur,

Le fabricant LINA nous informe l'existence d'un défaut de conformité sur le dispositif **Librata™**.

En effet, des fuites de glycérine ont été observées pendant le processus de stérilisation pour les produits **Librata™** fabriqués entre les semaines 25 et 28 de l'année 2017

Nous sommes malheureusement contraints de retirer tous les dispositifs conçus pendant cette période, les 15 numéros de lots concernés étant les suivants :

- | | |
|-----------|-----------|
| - 1725009 | - 1727031 |
| - 1725015 | - 1728004 |
| - 1725020 | - 1728011 |
| - 1726001 | - 1728018 |
| - 1726007 | - 1728024 |
| - 1726014 | - 1728030 |
| - 1726018 | - 1728050 |
| - 1727021 | |

Nous vous remercions de bien vouloir vous adresser à notre service clients pour l'échange d'un nouveau dispositif **Librata™** modifié et conforme :

Tel : 04 78 59 54 93
E-mail : vach@kebomed.fr

Nous nous tenons à votre disposition pour répondre à toutes vos interrogations.

Nous vous remercions par avance et vous prions de nous excuser pour le désagrément occasionné par ce rappel.

Stéphane Jacquart,
Directeur France Kebomed

KEBOMED

4, rue du docteur Pravaz - F- 69110 Sainte-Foy-Lès-Lyon
Tel : 04.78.59.54.93 - Fax : 04.78.59.89.78
info@kebomed.fr - www.kebomed.fr
SASU au capital de 100 000 euros -R.C.S Lyon 807 436 944