



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ**

**ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ**

**ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

**Διεύθυνση Ελέγχου Παραγωγής και Κυκλοφορίας Προϊόντων**

**Τμήμα Ελέγχου Κυκλοφορίας**

**Ταχ. Δ/ση: Μεσογείων 284, 155 62 Χολαργός**

Πληροφορίες: Ε. Γαλανός

Τηλέφωνο: 213 2040540

e-mail: [egalanos@eof.gr](mailto:egalanos@eof.gr)

ΟΡΘΗ ΕΠΑΝΑΛΗΨΗ 25/8/2025

Χολαργός 7/8/2025

Αρ.Πρωτ.: 67086, 66769

**ΠΡΟΣ: Medtronic Hellas S.A.**

Λ. Κηφισίας 24 (Κτίριο Β)

Τ.Κ. 151 25 Μαρούσι

**ΘΕΜΑ: Ανάκληση των παρτίδων του συνημμένου πίνακα των Ιατροτεχνολογικών προϊόντων κατηγορίας MDD Class IIa, FGS-0635 και FGS-0636 Συσκευή τοποθέτησης κάψουλας Bravo™ CF .**

*Κατασκευαστής: Given Imaging Inc..*

*Διάθεση στην Ελληνική αγορά: Medtronic Hellas AE*

## ΑΠΟΦΑΣΗ

Έχοντας υπόψη:

1. Το άρθρο 6, παρ.ΙΙ εδ.8 του Ν. 1316/83 (ΦΕΚ 3 Α΄) «Ίδρυση, οργάνωση και αρμοδιότητες του Ε.Ο.Φ.», όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 25 του Ν. 3730/2008 (ΦΕΚ 262 Β΄).
2. Την με αρ. FSCA FA1491 (αρ. πρωτ. ΕΟΦ 66769,67086/4-7-2025) επείγουσα ειδοποίηση ασφαλείας .

## ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Την ανάκληση των παρτίδων του συνημμένου πίνακα των Ιατροτεχνολογικών προϊόντων κατηγορίας MDD Class IIa, FGS-0635 και FGS-0636 Συσκευή τοποθέτησης κάψουλας Bravo™ CF, καθώς διαπιστώθηκε ότι η λανθασμένη τοποθέτηση της κολλητικής ουσίας στη συσκευή τοποθέτησης κάψουλας Bravo CF ενδέχεται να οδηγήσει σε δυσλειτουργία της συσκευής.

Η παρούσα απόφαση αποτελεί προληπτικό μέτρο με σκοπό να ενισχύσει την εθελοντική ανάκληση στην οποία έχει προβεί η εταιρεία .

Η εταιρεία Medtronic Hellas AE, ως διανομέας του προϊόντος στην Ελλάδα, οφείλει να επικοινωνήσει άμεσα με τους αποδέκτες του και να αποσύρει τις συγκεκριμένες παρτίδες από την αγορά.

Τα παραστατικά της ανάκλησης πρέπει να τηρούνται για διάστημα τουλάχιστον πέντε (5) ετών και να τίθενται υπόψη του ΕΟΦ, εφόσον ζητηθούν.

**Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΔΣ/ΕΟΦ**

**ΣΠΥΡΙΔΩΝ Θ. ΣΑΠΟΥΝΑΣ**

**ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ**

Δ/ση ΕΠΚΠ/ Τμήμα Ελέγχου Κυκλοφορίας  
Δ/ση ΦΜΕ/ Τμήμα Ανεπιθύμητων Ενέργειών

