

Cari Colleghi,

Vi segnalo oggi che l'Agencia Europea per i Medicinali (EMA) ha avviato una revisione di Inductos, un impianto utilizzato in pazienti con problemi ai dischi intervertebrali e fratture agli arti inferiori, in seguito a controlli delle autorità di Paesi Bassi e Spagna.

Buona lettura,
Luca Pani

 [@AIFA_ufficiale](#)
[@Luca_Pani](#)

28 luglio 2015

EMA avvia revisione di Inductos

L'Agencia Europea per i Medicinali (EMA) ha avviato una revisione di Inductos, un impianto utilizzato in pazienti con problemi ai dischi intervertebrali e fratture alle gambe. Tale decisione è seguita a un controllo ispettivo da parte delle autorità olandesi e spagnole, che hanno individuato delle non conformità ai requisiti di produzione nel sito di produzione di uno dei componenti di Inductos (spugna assorbibile).

Vai sul sito AIFA per la notizia originale

28 luglio 2015

"Pillole dal Mondo" è un'iniziativa di AIFA per i Medici e gli Operatori Sanitari

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA - Direttore Arianna Gasparini

Questa email Le è stata inviata in quanto Lei risulta registrato sul sito dell'AIFA o a Medikey. Per aggiornare o modificare il suo profilo o se non desidera più ricevere la presente newsletter, scriva a news@aifa.gov.it o a **Medikey**. L'esercizio dei suoi diritti è regolato dalla normativa in materia di protezione dei dati personali (art. 7 D.Lgs. 196/2003 – www.agenziafarmaco.gov.it/it/privacy).