



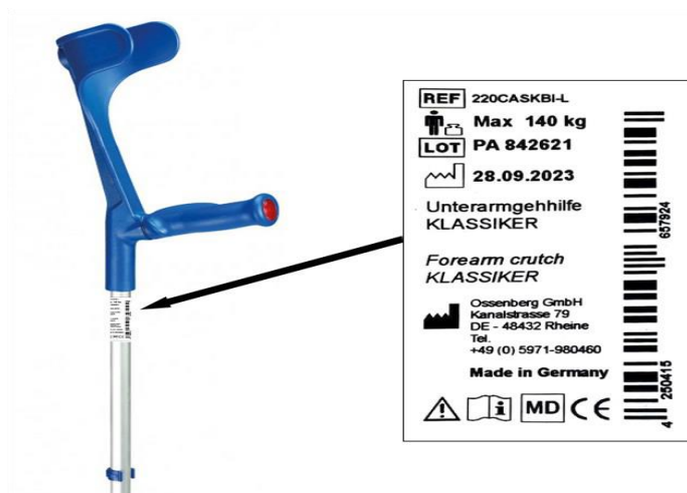
RETIRADA DE DETERMINADOS LOTES DE LA MULETA CON PUÑO ANATÓMICO BLANDO Y CON REFERENCIA AD112

La Agencia Española de Medicamentos informa del riesgo de seguridad relacionado con determinados lotes de la muleta con puño anatómico blando, referencias AD112R y AD112L distribuido por Ayudas Tecnodinámicas S.L y o Easy Way Healthcare S.L que podría afectar a su funcionalidad y provocar la rotura repentina de la muleta de antebrazo, lo que podría ocasionar caídas graves y consiguientes lesiones.

Productos afectados.

Muleta con puño anatómico blando, referencias AD112R y AD112L, fabricadas y distribuidas en 2022.

Referencia del artículo afectado	Lote
220CASKBI-L	PA758733, PA779723, PA768439, PA775627
220CASKBI-R	PA758734, PA779724, PA768438, PA775628



Información para farmacias y ortopedias

- Si dispone en su establecimiento de alguna de las muletas afectadas, consulte la nota de aviso de la empresa y las instrucciones para su devolución.
- Si ha vendido o entregado a pacientes alguna de estas muletas, identifíquelos y contacte inmediatamente con ellos para realizar el reemplazo de las muletas.
- Coloque en un lugar visible a la persona usuaria, tanto desde la calle como desde el interior de su establecimiento, el póster de aviso de retirada de la muleta (de [Ayudas Tecnodinámicas S.L.](#), o de [Easy Way S.L.](#)), diseñado para informar a las personas afectadas del problema detectado.
- Contacte con su distribuidor para coordinar con ellos la retirada y sustitución de las muletas afectadas.

[Nota completa emitida por la AEMPS.](#)

Oviedo, 21 de febrero de 2024