

## Dringender Rückruf von Produkten der Firma Mavidon

Der Hersteller Mavidon hat das BfArM darüber informiert, dass er alle von ihm hergestellten Produkte einschließlich der Elektroden-Gele mit den Bezeichnungen

- LemonPrep
- PediaPrep
- Wave Prep
- Cardio Prep

wegen möglicher Kontamination mit dem Keim *Burkholderia cepacia* zurückruft ([siehe englische Kundeninformation](#)).

Über die Marktpräsenz der Produkte in Deutschland liegen uns derzeit noch keine Informationen vor.

*Burkholderia cepacia* kann aufgrund seines Potentials zur Resistenzentwicklung insbesondere bei Patienten mit Immunschwäche zu schweren Infektionen bis hin zur Sepsis führen.

Die betroffenen Produkte sind gemäß dem Rückruf unverzüglich aus dem Verkehr zu ziehen und sollen nicht mehr angewendet werden.

Das BfArM hat die für den europäischen Bevollmächtigten und die für die deutschen Vertreiber zuständigen Landesbehörden sowie alle obersten Landesbehörden der Bundesländer über den Rückruf informiert, sodass dort in eigener Zuständigkeit entsprechende Maßnahmen getroffen werden können.

Bei etwaigen Rückfragen wenden Sie sich bitte an:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  
Abteilung Medizinprodukte  
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3  
53175 Bonn

Telefon: +49 (0)228 99 307-5384

Telefax: +49 (0)228 99 307-5300

E-Mail: [mp-vigilanz@bfarm.de](mailto:mp-vigilanz@bfarm.de)