

Circular Informativa

N.º156/CD/8.1.7

Data: 21/07/2014

Assunto: **Certificado CE de conformidade falso – Fabricante Meditech Equipment Co.**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Tel. 21 798 7373; Fax: 21 111 7552; E-mail: cimi@infarmed.pt; Linha do Medicamento: 800 222 444

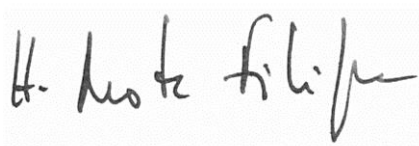
Foi detetada, no mercado europeu, a existência de um certificado CE de conformidade falso, relativo a **equipamentos de monitorização de doentes** do fabricante **Meditech Equipment Co.** (China), com o mandatário Farag Ltd.

O certificado falso tem o número G1 12 05 61623 005 e referência ao Organismo Notificado TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierung Medizinprodukte, com o código 0123.

Em Portugal, não foi identificado registo da comercialização de dispositivos médicos deste fabricante mas, atendendo a que existe livre circulação de produtos no espaço económico europeu, o Infarmed recomenda que:

- Caso seja detetada a existência de **equipamentos de monitorização de pacientes** do fabricante **Meditech Equipment Co.** estes não sejam adquiridos ou utilizados, uma vez que não foram alvo de avaliação de conformidade e ostentam marcação CE 0123 falsa, o que põe em causa a sua segurança, qualidade e desempenho;
- A existência destes dispositivos em Portugal seja reportada à Direção de Produtos de Saúde do Infarmed através dos contactos: tel.: +351 21 798 72 35; fax: +351 21 798 72 81; e-mail: daps@infarmed.pt.

O Conselho Diretivo


Helder Mota Filipe
Vice-Presidente do
Conselho Diretivo