

## Circular Informativa

---

N.º 017/CD/550.20.001

Data: 11/02/2016

Assunto: **Dispositivo Bodyhelp UTE-300 do fabricante Bodyhelp Sp. z o.o.**

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](mailto:cimi@infarmed.pt); Linha do Medicamento: 800 222 444

---

A autoridade competente polaca emitiu uma decisão de retirada do seu mercado e de serviço do dispositivo **Bodyhelp UTE-300**, do fabricante **Bodyhelp Sp. z o.o.**, dado o fabricante lhe ter atribuído uma incorreta classe de risco.

O produto em apreço é provavelmente utilizado em eletro e termoterapia.

Em Portugal não foram identificados registos da comercialização do produto **Bodyhelp UTE-300**, do fabricante **Bodyhelp Sp. z o.o.**, mas, atendendo a que existe livre circulação de produtos no espaço económico europeu, o Infarmed recomenda que o dispositivo em apreço não seja adquirido nem utilizado.

A existência deste dispositivo em Portugal deve ser 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](mailto:daps@infarmed.pt).

O Conselho Diretivo



**Helder Mota Filipe**  
Vogal  
do Conselho Diretivo