

## Circular Informativa

---

N.º 133/CD/550.20.001

Data: 26/08/2019

Assunto: **Forro acetabular do fabricante M.M.A. Tech Ltd.**

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 alemã tomou conhecimento que o organismo notificado MEDCERT GmbH (0482) retirou o certificado CE de conformidade relativo ao dispositivo médico **forro acetabular**, do fabricante **M.M.A. Tech Ltd.** (sediado em Israel). Adicionalmente, aquela autoridade constatou que a entidade listada com mandatário – MedNet – não exerce tal função, não sendo assim conhecido o mandatário do dispositivo.

Em Portugal, não foram identificados registos da comercialização de dispositivos médicos deste fabricante, 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 deteção, em Portugal, deste dispositivo deve ser reportada à Direção de Produtos de Saúde do Infarmed através dos contactos: tel.: +351 21 798 72 35; e-mail: [daps@infarmed.pt](mailto:daps@infarmed.pt).

O Conselho Diretivo