

Circular Informativa

N.º 116/CD/550.20.001

Data: 11/07/2019

Assunto: **Dispositivo médico falsificado - prótese vascular UNI-Graft K DV (12 mm/15 cm) do fabricante Aesculap AG**

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 identificada, no mercado europeu, uma falsificação do dispositivo médico prótese vascular UNI-Graft K DV (12 mm/15 cm), com a referência 1101129 e lote 2173540157, do fabricante Aesculap AG, cujas diferenças se encontram assinaladas em anexo.

Face ao exposto, e atendendo a que existe livre circulação de produtos no Espaço Económico Europeu, o Infarmed recomenda:

- Todos os distribuidores e entidades devem verificar o acondicionamento da prótese vascular Uni-Graft K DV (Ref.^a 1101129; 12 mm/15 cm) antes de proceder à sua disponibilização e/ou utilização.
- As entidades que detetem unidades do produto contrafeito não as podem utilizar, devendo a situação ser reportada à Direção de Produtos de Saúde do Infarmed através dos contactos: tel.: +351 21 798 72 35; e-mail: daps@infarmed.pt.

O Conselho Diretivo

Anexo

Dispositivo Original

Tem duplo acondicionamento estéril, em embalagens com apenas 1 peça:



Dispositivo Falsificado

Tem embalagem com várias peças e não ostenta marcação CE:

