

## Circular Informativa

---

N.º 175/CD/8.1.7

Data: 03/08/2012

Assunto: **Retirada de Certificado CE de conformidade de dispositivos médicos do fabricante Mediplas Respiratory Products SDN. BHD**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Tel. 21 798 7373 Fax: 21 798 7107; E-mail: [cimi@infarmed.pt](mailto:cimi@infarmed.pt); Linha do Medicamento: 800 222 444

---

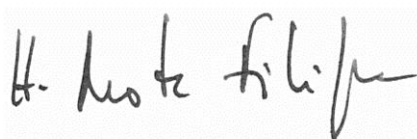
O Certificado CE de conformidade (com a referência 0123/G2.09.08.68355.005) emitido para **circuitos respiratórios, adaptadores e acessórios, conjuntos de tubos de extensão e tubagem para sistema de sucção** do fabricante **Mediplas Respiratory Products SDN. BHD.(Malásia)**, foi retirado pelo Organismo Notificado TÜV SÜD Product Service GmbH Zerifizierung Medizinprodukte (0123) por impossibilidade de realização da auditoria de acompanhamento.

Face ao exposto, estes produtos podem não cumprir os requisitos legais aplicáveis aos dispositivos médicos.

Assim, e apesar de não haver registo da comercialização de dispositivos médicos deste fabricante no mercado nacional, o Infarmed recomenda que:

- Caso sejam encontrados os referidos dispositivos médicos no nosso mercado fabricados pela entidade mencionada, com data de fabrico posterior a 19 de junho de 2012, com marcação CE associada ao código 0123 e ao Certificado CE anteriormente mencionado, as entidades informem a 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).
- Estes dispositivos médicos não sejam utilizados, uma vez que ostentam uma marcação CE indevida, pondo em causa a sua segurança, qualidade e desempenho.

O Conselho Diretivo



Helder Mota Filipe  
Vice-Presidente do  
Conselho Diretivo



Ministério da Saúde