



DISPOSITIVOS MÉDICOS

O que são?

São produtos de saúde com uma finalidade médica, tal como prevenir, diagnosticar ou tratar uma doença humana e que atingem os seus principais fins através de mecanismos mecânicos ou físicos.

Distinguem-se dos medicamentos por não atuarem no corpo humano, principalmente, através da utilização de uma substância ativa.

Quem é responsável por estes produtos?

O responsável pela qualidade, segurança e desempenho destes produtos é o fabricante. As autoridades competentes europeias - em Portugal, o Infarmed - são responsáveis pela fiscalização do mercado.

Como os utilizar corretamente?

Os dispositivos médicos devem ser utilizados para o fim previsto pelo fabricante, de acordo com as instruções de utilização, manutenção e/ou calibração. Antes de utilizar um dispositivo verifique se este apresenta marcação CE (prova da sua conformidade) e se a rotulagem e o folheto informativo estão em português e se o dispositivo, sua finalidade e o seu fabricante estão devidamente identificados.

O que fazer em caso de problemas?

Contacte o Infarmed. A experiência e informações cedidas pelos utilizadores são fundamentais para a fiscalização do mercado e para que possam ser tomadas medidas que corrijam os problemas e/ou evitem a sua repetição.

