

## Circular Informativa

---

N.º 064/CD/550.20.001

Data: 19/04/2016

Assunto: **Dispositivo Medlight 630 Pro do fabricante Life Without Pain LLC t/a Medical Devices Inc**

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 decidiu retirar do mercado e de serviço o dispositivo **Medlight 630 Pro**, do fabricante **Life Without Pain LLC t/a Medical Devices Inc**, de modo a assegurar a proteção da saúde dos doentes e utilizadores.

O dispositivo em apreço atua através de infravermelhos e está indicado pelo fabricante para terapia da dor. Este dispositivo não apresenta aposta marcação CE.

Em Portugal, não foram identificados registos da comercialização de dispositivos médicos do fabricante **Life Without Pain LLC t/a Medical Devices Inc**, 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