



**Asunto/assumpte:** Advertencia de seguridad debido a que la empresa ha identificado que un condensador dentro del convertidor del generador de rayos X Velara de determinados Sistemas Philips Allura Exper, Integris, MultiDiagnost Eleva y OmniDiagnost Eleva, puede fallar después de un gran número de disparos en un corto período de tiempo lo que podría ocasionar que no sea posible la adquisición de imágenes.

**PRODUCTO:** Sistemas Philips Allura Exper, Integris, MultiDiagnost Eleva y OmniDiagnost Eleva, entregados a partir de 2010 hasta el 2014 inclusive.

**Ref.: PS032/20**

Us comunic que en data 22-1-2020 s'ha rebut en aquesta Direcció General, ofici del Departamento de Productos Sanitarios de l'AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el qual ens comunica el següent:

Le comunico que en fecha 22-1-2020 se ha recibido en esta Dirección General, oficina del Departamento de Productos Sanitarios de la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el cual nos comunica lo siguiente:

"ASUNTO: Advertencia de seguridad debido a que la empresa ha identificado que un condensador dentro del convertidor del generador de rayos X Velara de determinados Sistemas Philips Allura Exper, Integris, MultiDiagnost Eleva y OmniDiagnost Eleva, puede fallar después de un gran número de disparos en un corto período de tiempo lo que podría ocasionar que no sea posible la adquisición de imágenes.

PRODUCTO: Sistemas Philips Allura Exper, Integris, MultiDiagnost Eleva y OmniDiagnost Eleva, entregados a partir de 2010 hasta el 2014 inclusive.

FINALIDAD PREVISTA: Sistemas de imagen por rayos X

Nº SERIE: La empresa remitirá a cada centro, en el Anexo I de la nota de aviso, el modelo y el número de serie de los equipos afectados.

FABRICANTE: Philips Medical Systems Nederland BV, Holanda

DISTRIBUIDOR: Philips Ibérica S.A., C/ María de Portugal 1, 28050 Madrid"

Palma, 22 de gener de 2020

El director general de Prestacions i Farmàcia  
Atanasio García Pineda