



G CONSELLERIA
O SALUT I CONSUM
I DIRECCIÓ GENERAL
B PRESTACIONS
/ I FARMÀCIA

Asunto/assumpte: Advertencias de seguridad, debido a la posibilidad de que el selector de energía de determinados desfibriladores/monitores Philips HeartStart XL+ falle, lo que podría conducir a que el sistema no se encienda, no realice la función seleccionada, o ejecute un choque con un nivel de energía distinto al seleccionado por el usuario.

PRODUCTO

Desfibriladores/Monitores Philips HeartStart XL+. Referencia: 861290, fabricados antes del 1 de mayo de 2017.

Ref.: PS594/19

Us comunic que en data 13-11-2019 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 13-11-2019 se ha recibido en esta Dirección General, oficio del Departamento de Productos Sanitarios de la AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios), en el cual nos comunica lo siguiente:

"Advertencias de seguridad, debido a la posibilidad de que el selector de energía de determinados desfibriladores/monitores Philips HeartStart XL+ falle, lo que podría conducir a que el sistema no se encienda, no realice la función seleccionada, o ejecute un choque con un nivel de energía distinto al seleccionado por el usuario.

PRODUCTO

Desfibriladores/Monitores Philips HeartStart XL+. Referencia: 861290, fabricados antes del 1 de mayo de 2017.

Nº SERIE

La empresa indicará en su nota de aviso los monitores/desfibriladores HeartStart XL+ afectados distribuidos a cada centro.

FABRICANTE

Philips Medical Systems, EEUU.



G CONSELLERIA
O SALUT I CONSUM
I DIRECCIÓ GENERAL
B PRESTACIONS
/ I FARMÀCIA

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

Palma, 13 de novembre de 2019

El director general de Prestacions i Farmàcia
Atanasio García Pineda