

NOTA DE AVISO

Philips Healthcare - Dixtal

Aparelho de Anestesia DX-5020 – Registro ANVISA: 10293490039
N. série: 122800131; 122800134; 122800137; 122800144

Q&R0060/2013

À Fundação de Apoio ao Hospital de Ensino de Rio Grande

Prezado Cliente,

Através do nosso processo de monitoramento dos produtos em campo foram identificadas algumas ações de melhoria no Aparelho de Anestesia DX-5020, que incluem os seguintes itens:

- Atualização da versão de software, que possibilita melhorias em relação ao valor padrão da pressão limite e do alarme de sobrepressão.
- Substituição do diafragma da válvula exalatória, para reduzir a possibilidade de vazamento.
- Substituição do peso da válvula de pressão negativa para melhorar a velocidade de saturação dos anestésicos em baixo fluxo.

Esclarecemos que as medidas acima são de melhoria, e tem o objetivo de aumentar a usabilidade e reduzir problemas na utilização do aparelho.

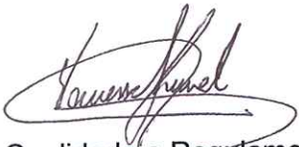
Os sistemas de alarmes e segurança do equipamento garantem que qualquer situação de risco para o paciente seja devidamente informada, e que, em conjunto com a presença de um profissional de anestesia durante todo o procedimento, seja mitigada.

Recomendamos que antes do uso sempre seja realizado o teste de inicialização do equipamento, que a equipe clínica esteja treinada, e que a infraestrutura da rede de gases do Hospital atenda as especificações do produto recomendadas no Manual de Uso.

A implementação destas ações será agendada pela nossa rede de Distribuidores de acordo com as datas previstas para a realização das manutenções preventivas.

A Philips Dixtal assegura que o nosso principal objetivo é garantir a confiabilidade e segurança dos nossos produtos e a satisfação de nossos clientes.

Em caso de dúvida entrar em contato com a Philips Dixtal ou seu Distribuidor local que estaremos prontos para atendê-lo.



Qualidade e Regulamentação
Philips Healthcare – Dixtal