

## **ALERTAS:**

### **Tecnovigilância:**

#### **Anvisa faz alerta referente à Sistema de Raio X.**

**Produto:** Sistema de Raio X Optima

**Lotes/Nº de séries afetados:** Optima XR220AMX  
Optima XR200amx  
BRIVO XR285amx

**Fabricante:** GE MEDICAL SYSTEMS LLC (Estados Unidos). **Detentor do registro no Brasil:** GE Healthcare do Brasil.

**Motivo:** Problema relacionado ao funcionamento da trava de segurança da coluna que suporta o braço horizontal. Esse mecanismo de trava de segurança atua como backup no caso improvável de rompimento do cabo de segurança primário.

**Ação:** A utilização do sistema poderá continuar. Um representante da GE Healthcare entrará em contato com os estabelecimentos que possuem equipamentos afetados por essa ação de campo para providenciar a correção.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1785](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1785)

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

### Anvisa faz alerta referente à Cabo-Eletrodos Implantáveis.

**Produto:** Cabo-Eletrodos Implantáveis

**Lotes:**

<http://portal.anvisa.gov.br/wps/wcm/connect/0ed017804b494800aa1fae1ca0378414/Lote+e+produto.pdf?MOD=AJPERES>

**Fabricante:** Medtronic Comercial Ltda.

**Motivo:** Instruções de uso dos condutores cirúrgicos 5-6-5 e 2x8 Specify não têm distinção entre o teste de estimulação intraoperatória com um condutor cirúrgico permanente e o uso para avaliação de ensaio interoperatório.

**Ação:** Alteração da Instrução de Uso. A equipe deve estar ciente de que os condutores cirúrgicos 5-6-5 e 2x8 Specify™ não se destinam ao uso para avaliação de ensaio interoperatório (isto é, ensaio/triagem fora da sala de operação com um neuroestimulador externo).

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1787](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1787)

### Anvisa faz alerta referente à Sistema de Aferese.

**Produto:** Sistema de aferese SPECTRA OPTIA

**Fabricante:** Terumo BCT Tecnologia Médica Ltda

**Motivo:** Alerta sobre possível erro na inclusão dos registros de dados pelo usuário de peso e altura do paciente no sistema SPECTRA OPTIA, o que resultaria no cálculo anormal do volume sanguíneo total do paciente.

**Ação:** Trata-se de um alerta de segurança da empresa sobre a correta inclusão de informações no sistema SPECTRA OPTIA. Os usuários devem verificar a entrada correta da informação relevante para a segurança do procedimento. Os especialistas clínicos da Terumo BCT foram instruídos a orientar os usuários a realizar uma dupla verificação do peso e altura do paciente antes do início do procedimento.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1788](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1788)

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

## Anvisa faz alerta referente à Monitor Carescape.

**Produto:** Monitor Carescape

**Modelo:** B850

**Fabricante:** GE HEALTHCARE FINLAND OY (Finlândia). **Detentor do Registro no Brasil:** GE Healthcare do Brasil

**Motivo:** Se o PDM for rapidamente desconectado e reconectado (um ciclo de menos de 10 segundos) a partir de um monitor Carescape Bx50, após uma “Descarga de Paciente” ou durante o monitoramento ativo, a forma da onda do ECG e seus parâmetros associados poderão ser analisados incorretamente.

**Ação:** A GE está efetuando uma correção em campo (atualização de software) para corrigir o problema em questão. Para prevenir a ocorrência dos problemas acima identificados, os usuários, ao desconectar fisicamente o PDM do CARESCAPETM Monitor Bx50, devem aguardar por um mínimo de 10 segundos antes de reconectar. Se os usuários observarem que o valor da frequência cardíaca no ECG parece ser a metade da condição fisiológica do paciente ou as formas de onda do paciente (ECG, SpO2, Pressão Sanguínea Invasiva ou Respiração de Impedância) parecerem mostrar algum outro pulso, deverão seguir estas etapas para corrigir o parâmetro e as questões de alarme: (1) Desconectar fisicamente o cabo da porta e do PDM ou desencaixar o PDM do monitor servidor (host); (2) Aguardar um mínimo de 10 segundos e, a seguir, reconectar ou reencaixar o PDM; (3) Quando o PDM restabelecer a comunicação com o Bx50, os parâmetros e alarmes devem operar como esperado.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1789](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1789)

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

### Anvisa faz alerta referente à Desfibrilador.

**Produto:** DESFIBRILADOR LIFEPAK 1000

**Modelos:** 99425-000149; 99425-00148

**Fabricante:** Physio-Control, Inc. (EUA). **Detentor de Registro no Brasil:** MEDTRONIC COMERCIAL LTDA

**Motivo:** Problema de funcionamento do software, que pode fazer com que as baterias do desfibrilador não sejam substituídas quando necessário.

**Ação:** Trata-se de um alerta de segurança emitido pela empresa, com objetivo de transmitir instruções para determinar o estado da bateria até a atualização total do software. Nesse Alerta de Segurança estão incluídos cartões de consulta rápida, que deverão ser acoplados aos aparelhos que estão sob risco e que estão em uso.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1790](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1790)

### Anvisa faz alerta referente à Sistema de Monitoração de Paciente.

**Produto:** Monitor de paciente Intellivue, Módulo multiparamétrico X1 (M3001A)

**Série:** DE9070CFN3/ DE9070BT3F

**Fabricante:** Philips Medizin Systeme Boblingen GmbH (Alemanha). **Detentor de Registro no Brasil:** Philips Medical Systems Ltda.

**Motivo:** O alarme de elevação do ST no monitor do paciente ou no módulo de medição X2 independente não soará quando indicado para todos os eletrodos do tórax derivados utilizando o monitoramento do ECG de 12 derivações, na configuração do monitor Host a seguir: ST Analysis [Análise do ST]: OFF (desligada) // STE: ON (ligada) /// STE Alarms [Alarme de STE]: ON (ligada).

**Ação:** Atualização de software.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1791](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1791)

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

## Anvisa faz alerta referente à Software de Planejamento de Tratamento por Radiação.

**Produto:** RT Elements.

**Modelos:** Brain Metastases Elements e Adaptive Hybrid Surgery Analysis Elements.

**Fabricante:** Brainlab AG. **Detentor de Registro no Brasil:** Brainlab Ltda.

**Motivo:** Objetos grandes com alta resolução são potencialmente exibidos com recortes quando importados para Brain Metastases Elements e Adaptive Hybrid Surgery Analysis Elements.

**Ação:** Trata-se de uma atualização de software iniciada pela empresa. Após a importação, sempre revise e verifique cuidadosamente a correção e a validade de todos os objetos. Para revisar um objeto, selecione a sequência de imagens que foi usada para contornar ou modificar os objetos do menu Data menu. Compare também os contornos de um objeto no software Brain Metastases ou Adaptive Hybrid Surgery Analysis com os contornos no SmartBrush. Observe que o erro não será visível no SmartBrush. Sempre verifique se o formato dos objetos está correto no software Brain Metastases ou Adaptive Hybrid Surgery Analysis. Se possível, não use séries de dados de imagens com grande distância de corte e/ou com uma pequena quantidade de cortes. Para verificar retroativamente se objetos com recortes foram usados para planejamento de tratamento, os contornos dos objetos de um plano de tratamento específico podem ser revisados no software Brainlab Dose Review, em que o erro também será visível.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1792](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1792)

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

## Anvisa faz alerta referente à Recolhimento do meio de cultura Microscan Pos Combo Panel Type 41.

**Produto:** MicroScan Pos Combo Panel Type 41

**Lote:** 2016-05-04

**Fabricante:** Beckman Coulter Inc. (EUA). **Detentor de Registro no Brasil:** Beckman Coulter do Brasil Comércio e Importação de Produtos para Laboratórios Ltda.

**Motivo:** Os resultados seriam falsamente negativos para a prova Voges-Proskauer (VP), (rosa-claro/marrom/incolor) com o Controle de Qualidade (QC) do organismo Staphylococcus aureus ATCC 29213. O resultado esperado é positivo para essa prova.

**Ação:** A empresa orienta interromper o uso do meio e descartar qualquer estoque restante do lote citado. Preencher e enviar, para o detentor do registro, formulário requisitando a substituição do produto. Manter o estoque dos outros números de lote desse painel por não serem afetados por este problema. Discutir o teor da ação com o diretor do laboratório quanto à necessidade de analisar os resultados de testes anteriores, propor o acompanhamento do paciente ou repetir o teste usando outro lote do painel se os isolados ainda estiverem disponíveis.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1793](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1793)

## Anvisa faz alerta referente à Grampeador Cirúrgico.

**Produto:** Grampeador Endo Gia Ultra Universal.

**Modelos:** EGIAUXL, EGIAUSTND e EGIAUSHORT

**Fabricante:** Covidien Ilc (EUA). **Detentor de Registro:** AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA

**Motivo:** 1) Instrumentos falham no disparo ou disparam parcialmente;  
2) Ocorre desengate da alavanca de articulação do instrumento durante o uso.

**Ação:** O produto está sendo recolhido do mercado. Os produtos não utilizados de códigos de item e lotes afetados devem ser devolvidos conforme descrito na seção.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1794](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1794)

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

## Anvisa faz alerta referente ao Sistema Digital de Imagem por RX Innova.

**Produto:** Sistema Digital de Imagem por Raios-X Innova

**Modelos:** 2000, 2100 IQ, 3100, 3100-IQ, 4100 e 4100-IQ. Todas as suspensões de monitor Mavig fabricadas antes de janeiro de 2009 e instaladas nos sistemas de imageamento por fluoroscopia INNOVA 2000, INNOVA 2100, INNOVA 2100IQ, INNOVA 3100, INNOVA 3100 IQ, INNOVA 4100, INNOVA 4100IQ, INNOVA 2121IQ, INNOVA 3131/IQ, Advantx LCV+, Advantx LCA, Advantx LCLP+, Advantx LCN+.

**Fabricante:** GE MEDICAL SYSTEMS (França). **Detentor do registro no Brasil:** GE Healthcare do Brasil Ltda.

**Motivo:** Possibilidade de queda de um braço de suspensão Mavig com conjunto de monitor.

**Ação:** Os usuários deverão evitar colocar o monitor sobre o paciente, usuário ou outro pessoal auxiliar. Se o usuário observar qualquer movimento incomum ou frouxidão na suspensão do Monitor Mavig, este deverá contatar o representante da GE Healthcare. Seguir as precauções abaixo antes de continuar o uso dos monitores: 1. Posicionar a suspensão do monitor na posição mais frequentemente usada e limitar ainda mais o movimento, tanto quanto possível. 2. Informar claramente (por exemplo, através de sinalização e instruções verbais) os usuários e outros auxiliares que possam entrar em contato com o sistema para não moverem a suspensão do monitor após estar na posição. A GE Healthcare enviará um representante para inspecionar o sistema.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1786](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1786)

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

## Anvisa faz alerta referente ao Analisador de Hemostasia.

**Produto:** Sistema BCS XP

**Modelo:** Sistema BCS XP / **Nº de série:** 211651; 280800; 280775; 331848; 311502; 301266; 301267; 280727 e 442036.

**Fabricante:** Siemens Healthcare Diagnostics Products GMBH (Alemanha). **Detentor do registro no Brasil:** Siemens Healthcare Diagnósticos S.A.

**Motivo:** Falso tempo de coagulação curtos e não sinalizados para o ensaio do TP, com reagente Dade Innovin, executado nos Sistemas BCS e BCS XP.

**Ação:** Deve-se atentar aos níveis de interferentes (como hemólise e icterícia), uma vez que o falso tempo de coagulação pode ser devido a estas condições. Uma reação irregular poderá ser identificada visualmente pela curva de resultado.

**Fonte:** Anvisa

[http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO\\_SEQ\\_ALERTA&Parametro=1795](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=1795)

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

## Farmacovigilância:

### Anvisa determina a suspensão da distribuição, comercialização e uso de lotes de medicamentos da empresa Prati Donaduzzi

#### Produtos e Lotes:

Produto	Lote
DICLOFENACO SÓDICO 50mg comprimido	Lotes produzidos até 19/10/2015 em desacordo com o registro.
ESTOLATO DE ERITROMICINA 50mg/mL suspensão oral	Todos os lotes válidos produzidos em desacordo com o registro.
NIMESULIDA 50mg/mL suspensão oral	Todos os lotes válidos produzidos em desacordo com o registro

**Fabricante:** Prati Donaduzzi & Cia Ltda

**Motivo:** A empresa alterou o processo de produção dos itens listados sem a avaliação prévia da Anvisa.

**Ação:** Verificar se em seu hospital tem esses medicamentos, desses lotes, retirar do uso, notificar o fabricante para recolhimento dos mesmos.

**Ato Normativo:** RESOLUÇÃO-RE Nº 88, DE 13 DE JANEIRO DE 2016

**Fonte:** D.O.U

<http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?jornal=1&pagina=38&data=14/01/2016>

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

## Anvisa determina a suspensão da distribuição, comercialização e uso de medicamentos contra dependência química.

**Produto:** QUELANOL; SPARTEQUIM; RENOVY; COMPLEXO EFX BLOCKER; BECALM

**Motivo:** Os itens não possuem identificação do fabricante. Além disso, não há registro, notificação ou cadastro na Agência.

**Ação:** Verificar se em seu hospital tem esses medicamentos, retirar do uso, notificar o fabricante para recolhimento dos mesmos.

**Ato normativo:** RESOLUÇÃO-RE Nº 89, DE 14 DE JANEIRO DE 2016

**Fonte:** D.O.U

<http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?jornal=1&pagina=31&data=15/01/2016>

## INFORMES:

**Mobilização social contra o mosquito Aedes em todo o Brasil.**

**Fonte:** Ministério da Saúde

<http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/o-ministerio/principal/secretarias/svs/noticias-svs/21687-mobilizacao-social-contra-o-mosquito-aedes-em-todo-o-brasil>

**OPAS/OMS reforça a eficácia e segurança da vacina contra o HPV.** Tendo em vista recentes manifestações sobre a falta de comprovação da eficácia da vacina papiloma vírus humano (HPV), a Organização Pan-Americana da Saúde/Organização Mundial da Saúde (OPAS/OMS) reafirma que, há evidências significativas de sua segurança, eficácia e eficiência na prevenção do câncer do colo do útero.

**Fonte:** OPAS/OMS

[http://www.paho.org/bra/index.php?option=com\\_content&view=article&id=4974:opas-oms-refora-a-a-efica-cia-e-segurana-a-da-vacina-contra-o-hpv&catid=1273:noticiasfgcv&Itemid=821](http://www.paho.org/bra/index.php?option=com_content&view=article&id=4974:opas-oms-refora-a-a-efica-cia-e-segurana-a-da-vacina-contra-o-hpv&catid=1273:noticiasfgcv&Itemid=821)

**SVS atualiza o livro Dengue: diagnóstico e manejo clínico – adulto e criança.** A Secretaria de Vigilância em Saúde – SVS, acaba de lançar a publicação Dengue: diagnóstico e manejo clínico – adulto e criança.

**Fonte:** Ministério da Saúde

<http://portalsaude.saude.gov.br/images/pdf/2016/janeiro/14/dengue-manejo-adulto-crianca-5d.pdf>

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

**SVS divulga orientações para casos de acidentes com águas-vivas e caravelas.**

Fonte: Ministério da Saúde

<http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/o-ministerio/principal/secretarias/svs/noticias-svs/21709-ministerio-da-saude-divulga-orientacoes-para-casos-de-acidentes-com-aguas-vivas-e-caravelas>

**Portaria disciplina autorização para próteses ortopédicas.** Documento apresenta bases técnicas e critérios na regulação do acesso assistencial, autorização, registro e ressarcimento dos procedimentos no Brasil.

Fonte: D.O.U

<http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?jornal=1&pagina=157&data=31/12/2015>

## **ATUALIZAÇÃO TÉCNICA:**

**Proqualis divulga o “Proqualis Informa” do mês de janeiro de 2016.** O informativo contém artigos recentes, aulas, vídeos, relatórios e informes acerca do tema Segurança do Paciente.

Fonte: Proqualis

[http://proqualis.net/seguran%C3%A7a-do-paciente?utm\\_source=emailcampaign226&utm\\_medium=phpList&utm\\_content=HTMLemail&utm\\_campaign=Proqualis+Informa+n%C2%BA+19+-+janeiro+de+2016](http://proqualis.net/seguran%C3%A7a-do-paciente?utm_source=emailcampaign226&utm_medium=phpList&utm_content=HTMLemail&utm_campaign=Proqualis+Informa+n%C2%BA+19+-+janeiro+de+2016)

**Ministério da Saúde lança edital de reposição para profissionais brasileiros.** Inscrições para os médicos começam nesta terça-feira (12) e os candidatos poderão escolher entre os benefícios do Mais Médicos ou 10% nas provas de residência do país

Fonte: Ministério da Saúde

<http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/cidadao/principal/agencia-saude/21637-ministerio-da-saude-lanca-edital-de-reposicao-para-profissionais-brasileiros>

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--

### **O “Vigilância em Foco”**

Este informativo é continuidade dos anteriores, denominados “Qualidade Informa”, elaborado pelo Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente da Coordenadoria de Gestão da Clínica da Diretoria de Atenção à Saúde da EBSERH, e tem como objetivo informar as Filiais EBSERH sobre as principais novidades acerca dos temas segurança do paciente, vigilância e qualidade em saúde, especialmente os marcos regulatórios e os resultados das notificações no Vigihosp de fármaco e tecnovigilância, além da vigilância de saneantes, hemovigilância e vigilância dos processos assistenciais.

Esta publicação continua convidando à todos para a ação a partir da informação, visando a segurança dos pacientes de nossa Rede EBSERH.

Esperamos que o “Vigilância em Foco” seja amplamente divulgado na sua instituição, a fim de que as informações nele contidas possam ser convertidas em ações baseadas nas melhores práticas, promovendo e difundindo cada vez mais a qualidade em nossa Rede.

#### **Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente**

Coordenadoria de Gestão da Clínica  
Diretoria de Atenção à Saúde

Elaboração: José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho Bruna Mafra Guedes Ludmylla Cristina de F. Pontes	Revisão: Helaine Carneiro Capucho	Divulgação: Serviço de Vigilância em Saúde e Segurança do Paciente
--	--------------------------------------	--