

ALERTAS:

Tecnovigilância

Anvisa determina a suspensão da distribuição, divulgação, comercialização e uso de impressoras de papel de diagnóstico médico por imagem

Produto: Impressoras de papel de diagnóstico médico por imagem.

Comercializados por: R10 Laser Comércio e Locações de Equipamentos para Informática Ltda - EPP

Motivo: Comprovação da publicidade e comércio de produtos para saúde sem cadastro na ANVISA

Ação: Verificar se seu hospital possui esses produtos, desses lotes, retirá-los de uso e comunicar à Anvisa e ao Vigihosp

Resolução: RESOLUÇÃO-RE No - 1.175, DE 3 DE MAIO DE 2017

Fonte: DOU

<http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?data=04/05/2017&jornal=1&pagina=67&totalArquivos=112>

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

Resumos de alertas de Tecnovigilância emitidos pela Anvisa:

[Alerta 2282 \(Tecnovigilância\) – Siemens - Aparelho de Mamografia Digital - Bloqueio da funcionalidade de biópsia](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2282

[Alerta 2281 \(Tecnovigilância\) – Siemens - CAL IRI CALIBRATOR ADVIA CENTAUR ACS 180 SYSTEMS; ADVIA CENTAUR IRI – Erro de interpretação dos níveis de insulina](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2281

[Alerta 2280 \(Tecnovigilância\) – Siemens - Sistema de Ultrassom Diagnóstico ACUSON - Problemas na imagem produzida](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2280

[Alerta 2279 \(Tecnovigilância\) – Philips - Equipamento para Angiografia Allura Xper – Erro de software afeta o sinal sonoro](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2279

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

[Alerta 2278 \(Tecnovigilância\) – Siemens - Dimension EXL TNI Flex – Instruções de uso com informações incorretas](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2278

[Alerta 2277 \(Tecnovigilância\) - bioMérieux - E-test Ertapenem – Problema de desempenho na categorização das cepas](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2277

[Alerta 2276 \(Tecnovigilância\) - bioMérieux - Família de diferenciais para identificação de microrganismos – Vitek 2 Identificação - Danos na embalagem com consequente perda da potência do antibiótico](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2276

[Alerta 2275 \(Tecnovigilância\) - Elekta - SISTEMA DE PLANEJAMENTO – Fornecimento de dose incorreta](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2275

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

[Alerta 2274 \(Tecnovigilância\) - Meta Bio - SISTEMA DE PLACA TUBO PARA SÍNTESE ÓSSEA - MB - Erro no comprimento da placa](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2274

[Alerta 2273 \(Tecnovigilância\) - Becton Dickinson - BD Vacutainer tubos de vidro com reagentes para coleta de sangue à vácuo - Soltura na tampa durante coleta](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2273

[Alerta 2272 \(Tecnovigilância\) - MDT - Comp. Femoral Cimentado - Troca de produtos no processo de embalagem](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2272

[Alerta 2271 \(Tecnovigilância\) - H. Strattnner - Mesa cirúrgica Schaerer® - Erro no posicionamento dos locais de movimentação para as válvulas hidráulicas](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2271

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

[Alerta 2270 \(Tecnovigilância\) - Laboratórios B. Braun - INTRAFIX PRIMELINE AIR IL - Recolhimento do produto determinada como medida de interesse sanitário, Portaria svS nº 90 de 23 março de 2017-SUVISA](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2270

[Alerta 2269 \(Tecnovigilância\) - Siemens - ADVIA Centaur BR - Problemas na diluição de amostras usando o ensaio BR\(CA 27.29\)ADVIA Centaur](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2269

[Alerta 2268 \(Tecnovigilância\) - Cirúrgica Brasil - Bisturi Descartável Style - Oxidação na lâmina do bisturi](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2268

[Alerta 2267 \(Tecnovigilância\) - Laboratórios B. Braun - Broca Esf. Diam. Hi-Line Gran. Grossa TI/ Broca Esf. Diam. Hi-Line Gran. Grossa Tip - Soltura de partículas da cobertura de diamante para o situs durante a cirurgia](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2267

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

[Alerta 2266 \(Tecnovigilância\) - BIOMÉDICA - POLYBONE ENXERTO ÓSSEO/ POLYBONE ORIGINAL - Relatório de inspeção internacional insatisfatório. RE nº 918, 4 de abril de 2017](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2266

[Alerta 2265 \(Tecnovigilância\) MEDTRONIC - Bomba de Infusão Implantável Medtronic Falha para desempenho da bateria na bomba SynchroMed II Modelo 8637](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2265

[Alerta 2264 \(Tecnovigilância\) - Siemens - Sistema de Raios-X AXIOM ICONOS - Mau funcionamento do equipamento](#)

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, seguir as recomendações do fabricante ou empresa detentora do registro. Caso ocorra algum evento adverso com o uso do produto, notificá-lo no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=2264

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

Farmacovigilância

Anvisa divulga alerta do ISMP Brasil para o risco de troca das vacinas de febre amarela e de tríplice viral

Produtos: Vacina de febre amarela e vacina de tríplice viral

Motivo: O Instituto para Práticas Seguras no Uso dos Medicamentos (ISMP Brasil), promotor da segurança no uso de medicamentos no Brasil, emitiu o Alerta de Segurança para os profissionais de saúde sobre os riscos troca de frascos de vacinas de febre amarela e tríplice viral. Foi relatado o caso de onze mulheres em período de amamentação que receberam a vacina da febre amarela no lugar da vacina tríplice viral, sendo a primeira não recomendada para este público. Tem-se observado que a semelhança dos rótulos pode aumentar o risco de confusão e troca de medicamentos no momento da dispensação e administração. Destaca-se a necessidade da adoção de medidas específicas para prevenir a ocorrência de erros de medicação envolvendo a troca de vacinas com identidade visual semelhante.

Com o início da Campanha Nacional de Vacinação contra a gripe e o aumento do número de pessoas buscando a vacina da febre amarela, estes riscos se agravam.

Ações: Para prevenir o risco dessa troca de vacinas algumas medidas podem ser adotadas como:

- Armazenar os medicamentos com nomes e embalagens semelhantes em lugares separados;
- Implementar o uso de rótulos diferenciados nos medicamentos e fixar alertas no local de armazenamento e dispensação;
- Usar procedimentos de dupla checagem dos medicamentos antes da sua administração;
- Sempre conferir o rótulo antes da administração da vacina.
- Notificar os incidentes no Vigihosp e a Anvisa.

Fonte: Anvisa

http://portal.anvisa.gov.br/informacoes-tecnicas13?p_p_id=101_INSTANCE_FXrpx9qY7FbU&_101_INSTANCE_FXrpx9qY7FbU_groupId=33868&_101_INSTANCE_FXrpx9qY7FbU_urlTitle=insulina-risco-de-troca-das-vacinas-de-febre-amarela-e-triplice-viral-&_101_INSTANCE_FXrpx9qY7FbU_struts_action=%2Fasset_publisher%2Fview_content&_101_INSTANCE_FXrpx9qY7FbU_assetEntryId=3390970&_101_INSTANCE_FXrpx9qY7FbU_type=content

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafrá Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

Anvisa determina a interdição cautelar do medicamento BISUISAN

Produtos:

MEDICAMENTO	LOTES	
BISUISAN / PÓ ORAL	B17A0566	B17B0004
	B17C1075	B16L0494
BISUISAN / GRANULADO SIMPLES	B 1 6 K 11 9 0	
BISUISAN / GRANULADO SIMPLES	B 1 6 K 11 9 0	

Fabricante: BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A

Registrados por: COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A

Motivo: Inspeção investigativa para fins de verificação das boas práticas relacionadas à integridade de dados gerados no laboratório de controle de qualidade da empresa BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A

Ação: Verificar se seu hospital possui esses produtos, desses lotes, retirá-los de uso e comunicar à Anvisa e ao Vigihosp.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE N° 1.168, DE 2 DE MAIO DE 2017

Fonte: DOU

<http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?data=03/05/2017&jornal=1&pagina=31&totalArquivos=80>

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

Anvisa determina a interdição cautelar dos medicamentos COLÍRIO NEO BRASIL, GASTROL TC e GASTROL TC / COMPRIMIDO MASTIGÁVEL

MEDICAMENTO	LOTES	
COLÍRIO NEO BRASIL / SOLUÇÃO OPTÁLMICA 20ML	B16M2081	B16M0741
	B16M0743	B16M0742
	B17C0336	B17C0335
	B17A0498	B17C0337
	B17A0499	B17C0338
	B17A0500	B17C0339
	B17A0501	B17C0340
	B17A0502	B17C0341
	B17B1359	B17C1454
	B17B1360	B17C1455
	B17B1361	B17C1456
	B17B1362	B17C1457
	B17B1363	B17C1458
	B17B1364	B17C1459
	B17B1365	B17C1460
	B17B1366	B17C1461
	B17B1367	B17D0894
	B17B1368	B17D0895
	B17B1369	B17D0896
	B17B1370	B17D0897
	B17B1371	B17D0900
	B17C0332	B17D0901
	B17C0333	B17D1040
B17C0334		
GASTROL TC / SUSPENSÃO ORAL	B16A1072	B16D0965
	B17B2351	B17B2352
	B17B2353	B17B2350
	B17B2349	
GASTROL TC / COMPRIMIDO MASTIGÁVEL	B16D1406	B17A0657
	B17A0656	B16D2965
	B16A1072	B16D1406
	B17C2349	B17C2350
	B17C0243	B17C2351
	B17C2352	B17C2353
	B17C0200	

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

Fabricante: BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A

Motivo: Inspeção investigativa para fins de verificação das boas práticas relacionadas à integridade de dados gerados no laboratório de controle de qualidade da empresa BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A

Ação: Verificar se seu hospital possui esses produtos, desses lotes, retirá-los de uso e comunicar à Anvisa e ao Vigihosp.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE Nº 1.169, DE 2 DE MAIO DE 2017

Fonte: DOU

<http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?data=03/05/2017&jornal=1&pagina=31&totalArquivos=80>

Anvisa determina a suspensão da distribuição, comercialização e uso do medicamento Glicose 10%

Produto: Glicose 10%

Lote: 74KF2612 (Val 05/2018)

Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA

Motivo: Resultado insatisfatório para o ensaio de descrição da amostra por apresentar material estranho.

Ação: Verificar se seu hospital possui esses produtos, desses lotes, retirá-los de uso e comunicar à Anvisa, ao Vigihosp e à empresa para que realize o recolhimento do mesmo.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE No - 1.170, DE 3 DE MAIO DE 2017

Fonte: DOU

<http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?data=04/05/2017&jornal=1&pagina=66&totalArquivos=112>

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

Saneantes, Cosméticos e produtos de higiene pessoal:

Anvisa determina a suspensão da fabricação, distribuição, divulgação, comercialização e uso do produto saneante DESINCRUSTANTE ALCALINO COM SODA CÁUSTICA ZAP CLEAN

Produto: DESINCRUSTANTE ALCALINO COM SODA CÁUSTICA ZAP CLEAN

Fabricante: SOIN SOCIEDADE INDUSTRIAL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA

Motivo: Comprovação da fabricação e comercialização do produto saneante DESINCRUSTANTE ALCALINO COM SODA CÁUSTICA ZAP CLEAN, cujo registro na Anvisa está vencido desde 26/12/2010.

Ação: Verificar se seu hospital possui esse produto, retirá-lo de uso e comunicar à Anvisa, ao Vigihosp e à empresa para que realize o recolhimento do mesmo.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE No - 1.171, DE 3 DE MAIO DE 2017

Fonte: DOU

<http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?data=04/05/2017&jornal=1&pagina=6&totalArquivos=112>

Anvisa determina a proibição da fabricação, distribuição, divulgação, comercialização e uso de produtos SANEANTES

Produto: TODOS os produtos SANEANTES

Fabricante: Jhonatan Martins Pinto

Motivo: Comprovação do comércio de produtos SANEANTES sem registro, notificação ou cadastro na Anvisa, pela empresa Jhonatan Martins Pinto.

Ação: Verificar se seu hospital possui esses produtos, retirá-los de uso e comunicar à Anvisa e ao Vigihosp.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE No - 1.173, DE 3 DE MAIO DE 2017

Fonte: DOU

<http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?data=04/05/2017&jornal=1&pagina=6&totalArquivos=112>

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

INFORMES:

Ministério da Saúde lança mês de vacinação dos povos indígenas. Mobilização nacional visa garantir cobertura vacinal de aldeias em todo o país. A meta é vacinar, entre 22 de abril a 21 de maio, 114 mil indígenas aldeados em todas as regiões do país.

Fonte: Ministério da Saúde

<http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/cidadao/principal/agencia-saude/28268-ministerio-da-saude-lanca-mes-de-vacinacao-dos-povos-indigenas-2>

Para salvar vidas: limpe as mãos. "A luta contra a resistência aos antibióticos está em suas mãos". Este é o mote do Dia da Higienização das Mãos promovido nesta sexta-feira (5), pela Organização Mundial da Saúde (OMS).

Fonte: Ministério da Saúde

<http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/o-ministerio/principal/secretarias/svs/noticias-svs/28263-para-salvar-vidas-limpe-as-maos>

Recomendações sobre a sazonalidade da influenza 2017. Com o início da sazonalidade de influenza no Brasil, o Ministério da Saúde (MS), juntamente com as vigilâncias em saúde municipais, estaduais e do Distrito Federal monitora as ações de controle e prevenção para a gripe.

Fonte: Ministério da Saúde

<http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/o-ministerio/principal/leia-mais-o-ministerio/414-secretaria-svs/vigilancia-de-a-a-z/influenza/22873-informacoes-sobre-gripe>

1ª Conferencia Nacional de Vigilância em Saúde acontecerá em Novembro. O Conselho Nacional de Saúde (CNS) realizará, entre os dias 21 e 24 de novembro de 2017, em Brasília, a 1ª Conferencia Nacional de Vigilância em Saúde (CNVS). O objetivo é estender as discussões em defesa do Sistema único de Saúde (SUS) e desenvolver ações para a construção de uma Política Nacional de Vigilância em Saúde.

Fonte: Ministério da Saúde

<http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/o-ministerio/principal/secretarias/svs/noticias-svs/28250-1-conferencia-nacional-de-vigilancia-em-saude>

ATUALIZAÇÃO TÉCNICA:

OMS lança o desafio global pela segurança do paciente com foco na segurança do uso de medicamentos, intitulado "Medicação sem Dano".

Fonte: OMS

[Anexo ao e-mail, arquivo em PDF.](#)

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade

O “Vigilância em Foco”

Este informativo é continuidade dos anteriores, denominados “Qualidade Informa”, elaborado pelo Serviço de Gestão da Qualidade da Coordenadoria de Gestão da Clínica da Diretoria de Atenção à Saúde da EBSEERH, e tem como objetivo informar as Filiais EBSEERH 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 EBSEERH.

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 Gestão da Qualidade

Coordenadoria de Gestão da Clínica
Diretoria de Atenção à Saúde

Elaboração:		Revisão:	Divulgação:
Anna Paula Bise Viegas Bruna Mafra Guedes José Carlos dos Santos Lorena Bezerra Carvalho	Ludmylla Cristina de F. Pontes Márcia Amaral Dal Sasso Marlúcia P. Dornelas	Helaine Carneiro Capucho	Serviço de Gestão da Qualidade