

Tecnovigilância

Alerta 3496 (Tecnovigilância) - Engimplan Engenharia de Implante Indústria e Comércio Ltda. - Cage Intersomático Peekplan – Recolhimento do lote AC113234-1.

Ação de Campo Código 001/2021 sob responsabilidade da empresa Engimplan Engenharia de Implante Indústria e Comércio Ltda. Recolhimento. Destruição.

https://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=3496

Alerta 3497 (Tecnovigilância) - Cepalab Laboratórios Ltda. - COVID-19 IgG/IgM - ONE STEP RAPID TEST – Recolhimento do lote COV1252004C devido ao grau de sensibilidade inferior ao descrito na Instrução de uso

Ação de Campo Código 1 sob responsabilidade da empresa Cepalab Laboratórios Ltda. Recolhimento. Devolução para o fabricante.

https://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=3497

Elaboração: Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Revisão: Márcia Amaral Dal Sasso	Divulgação: Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde
---	---	--	---

**Anvisa publica recolhimento voluntário, suspensão da comercialização,
distribuição e uso dos produtos listados abaixo da empresa BIOTRONIK COM.
MÉD. LTDA**

Produto (lote): CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL DE CÂMARA DUPLA COND PARA RESSONÂNCIA MAGNÉTICA (FULLBODY) (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL DE CÂMARA TRIPLA COND PARA RESSONÂNCIA MAGNÉTICA (FULLBODY) (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL DE CÂMARA ÚNICA COND PARA RESSONÂNCIA MAGNÉTICA (FULLBODY) (Alerta 3483);
CDI DE CÂMARA DUPLA CONDICIONAL PARA RESSONÂNCIA MAGNÉTICA – ILIVIA NEO/INTICA NEO (Alerta 3483);
CDI DE CÂMARA TRIPLA CONDICIONAL PARA RESSONÂNCIA MAGNÉTICA – ILIVIA NEO/INTICA NEO (Alerta 3483);
CDI DE CÂMARA ÚNICA CONDICIONAL PARA RESSONÂNCIA MAGNÉTICA – ILIVIA NEO/INTICA NEO (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL IDOVA DR-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL IDOVA HF-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL IDOVA VR-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL ILESTO DR-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL ILESTO HF-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL ILESTO VR-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL INVENTRA HF-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL INVETRA VR-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL IPERIA DR-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL IPERIA HF-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFIBRILADOR IMPLANTÁVEL IPERIA VR-T (Alerta 3483);
CARDIOVERSOR DESFRIBILADOR IMPLANTÁVEL INVENTRA DR-T (Alerta 3483);

Empresa: BIOTRONIK COMERCIAL MÉDICA LTDA. - CNPJ: 50.595.271/0001-05

Motivo: Considerando a ação de campo de recolhimento iniciada pela empresa BIOTRONIK COMERCIAL MÉDICA LTDA., enquadrada no art. 9º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 23/2012, e o Alerta de Tecnovigilância nº 3483/21.

Ação: Verificar se em seu hospital tem esses produtos, retirá-los de uso e notificar no Vigihosp e à Anvisa.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE Nº 1.542, DE 14 DE ABRIL DE 2021

Fonte: [DOU](#)

Elaboração:	Revisão:	Divulgação:
Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Márcia Amaral Dal Sasso Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde

Anvisa publica recolhimento voluntário, suspensão da comercialização, distribuição e uso do produto PRECISION MR® da empresa SINTEGRA SURGICAL SCIENCIES LTDA

Produto (lote): PRECISION MR® (0001433564; 0001447283; 0001453898 e 0001453897);

Empresa: SINTEGRA SURGICAL SCIENCIES LTDA - CNPJ: 06.373.225/0001-70

Motivo: Considerando a ação de campo de recolhimento iniciada pela empresa SINTEGRA SURGICAL SCIENCIES LTDA, enquadrada no art. 9º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº. 23/2012, e o alerta de tecnovigilância 3486/2021.

Ação: Verificar se em seu hospital tem esse produto, retirá-lo de uso e notificar no Vigihosp e à Anvisa.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE Nº 1.543, DE 14 DE ABRIL DE 2021

Fonte: [DOU](#)

Anvisa publica recolhimento, proibição da comercialização, distribuição e uso do produto SISTEMA DE HIPOTERMIA/HIPERTEMIA HCU 40 da empresa GETINGE DO BRASIL EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA.

Produto (lote): SISTEMA DE HIPOTERMIA/HIPERTEMIA HCU 40 (90440237; 90440288; 90440289);

Empresa: GETINGE DO BRASIL EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA. - CNPJ: 06.028.137/0001-30

Motivo: Considerando o Alerta de Tecnovigilância nº 3463 e o descumprimento ao parágrafo 1º do Art. 15 do Decreto nº 8.077 de 14 de agosto de 2013

Ação: Verificar se em seu hospital tem esse produto, retirá-lo de uso e notificar no Vigihosp e à Anvisa.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE 1.601, DE 16 DE ABRIL DE 2021

Fonte: [DOU](#)

Elaboração:	Revisão:	Divulgação:
Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Márcia Amaral Dal Sasso
		Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde

Anvisa publica recolhimento voluntário, suspensão da comercialização, distribuição e uso do produto HEARTWARE - SISTEMA DE ASSISTÊNCIA VENTRICULAR da empresa MEDTRONIC COMERCIAL LTDA.

Produto (lote): HEARTWARE - SISTEMA DE ASSISTÊNCIA VENTRICULAR (HW1995, HW2020, HW2730, HW2407, HW3708, HW3723, HW10797, HW10930, HW10797);

Empresa: MEDTRONIC COMERCIAL LTDA - CNPJ: 01.772.798/0001-52

Motivo: Considerando a ação de campo de recolhimento iniciada pela empresa Medtronic Comercial Ltda., enquadrada no art. 9º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 23/2012 e o Alerta de Tecnovigilância nº 3487/21.

Ação: Verificar se em seu hospital tem esse produto, retirá-lo de uso e notificar no Vigihosp e à Anvisa.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE Nº 1.600, DE 16 DE ABRIL DE 2021

Fonte: [DOU](#)

Anvisa publica recolhimento voluntário, suspensão da comercialização, distribuição e uso do produto SHUNT LOMBO PERITONEAL HPBIO da empresa HP BIOPROTESES LTDA.

Produto (lote): SHUNT LOMBO PERITONEAL HPBIO (SLRM: lotes 245 e 246 e SLRA: lote 20);

Empresa: HP BIOPROTESES LTDA - CNPJ: 54.801.196/0001-42

Motivo: Considerando a ação de campo de recolhimento iniciada pela empresa HP Biopróteses Ltda, enquadrada no art. 9º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 23/2012, e o alerta de tecnovigilância 3491/2021.

Ação: Verificar se em seu hospital tem esse produto, retirá-lo de uso e notificar no Vigihosp e à Anvisa.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE Nº 1.598, DE 16 DE ABRIL DE 2021

Fonte: [DOU](#)

Elaboração:	Revisão:	Divulgação:
Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Márcia Amaral Dal Sasso
		Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde

Farmacovigilância

Anvisa publica REVOGAÇÃO da proibição do comercialização, distribuição e uso do produto RACESTYPTINE SOLUÇÃO da empresa TDV DENTAL LTDA.

Produto (lote): RACESTYPTINE SOLUÇÃO (LOTES A PARTIR DE 11/11/2019);

Empresa: TDV DENTAL LTDA - CNPJ: 81.591.786/0001-60

Motivo: Considerando o Auto de Intimação nº 10000036859/19 lavrado em 19/12/2019 pela Superintendência de Vigilância Sanitária em Saúde do Estado de Santa Catarina, no qual, foi autorizado a partir da lavratura do mesmo, a fabricação, distribuição e comercialização do produto.

Ação: Verificar se o seu hospital retirou de uso o produto pela medida cautelar revogada e avaliar qualificação e uso do produto.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE Nº 1.541, DE 14 DE ABRIL DE 2021

Fonte: [DOU](#)

Anvisa publica apreensão, inutilização, suspensão da comercialização, distribuição e uso do produto SOLIRIS da empresa ULTRAFARMA COM. DE PROD. FARM. LTDA

Produto (lote): SOLIRIS (1001490);

Empresa: ULTRAFARMA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LIMITADA - CNPJ: 07.555.491/0001-86

Motivo: O lote 1000490 do medicamento Soliris® (eculizumabe) com validade em 07/2022 é adulterado ou falsificado, dado que o lote original possui validade de 07/2020, conforme manifestação da empresa Alexion Brasil, mediante consulta ao fabricante internacional; infringindo o art. 62 da Lei 6.360/1976.

Ação: Verificar se em seu hospital tem esse produto, retirá-lo de uso e notificar no Vigihosp e à Anvisa.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE Nº 1.568, DE 15 DE ABRIL DE 2021

Fonte: [DOU](#)

Elaboração: Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Revisão: Márcia Amaral Dal Sasso	Divulgação: Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde
---	---	--	---

Saneantes, Cosméticos e Produtos de Higiene Pessoal

Anvisa publica REVOGAÇÃO do recolhimento, suspensão do comercialização, distribuição, fabricação, propaganda e uso dos produtos listados abaixo da empresa Tecpon Ind. e Com. de Prod. Quím. Ltda.

Produto (lote): ENZI - TEC EXTRA (LOTES A PARTIR DE 01/01/2019);
ENZI - TEC 5E (LOTES A PARTIR DE 01/01/2019);

Empresa: Tecpon Ind. e Comércio de Produtos Químicos Ltda - CNPJ: 00.424.745/0001-88

Motivo: Considerando que a empresa apresentou documentação necessária para o retorno da fabricação dos produtos enzimáticos Enzi - Tec 5E e Enzi - Tec Extra, revoga-se na sua totalidade o item 4. da Resolução RE nº 3.425 de 04/12/2019.

Ação: Verificar se o seu hospital retirou de uso os produtos pela medida cautelar revogada e avaliar qualificação e uso dos produtos.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE Nº 1.497, DE 12 DE ABRIL DE 2021

Fonte: [DOU](#)

Anvisa publica recolhimento, suspensão da comercialização, distribuição, fabricação, propaganda e uso do produto ALCOOSS OSS da empresa O.S.S. IND. E COM. IMP. E EXP. LTDA-ME

Produto (lote): ALCOOSS OSS (OAG22-05);

Empresa: O.S.S. INDUSTRIA E COMERCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA-ME - CNPJ: 05.678.757/0001-52

Motivo: Considerando o resultado insatisfatório no ensaio de teor de álcool etílico comprovado no Laudo de Análise Fiscal Definitivo nº 1906.1P.0/2020, lote nº OAG22-05, data de fabricação: 04/2020, data de validade : 04/2022, emitido pelo INCQS e tendo em vista o previsto nos arts 6º, 7º e inciso I do art. 67 da Lei 6360, de 23 de setembro de 1976.

Ação: Verificar se em seu hospital tem esse produto, retirá-lo de uso e notificar no Vigihosp e à Anvisa.

Resolução: RESOLUÇÃO-RE Nº 1.599, DE 16 DE ABRIL DE 2021

Fonte: [DOU](#)

Elaboração:	Revisão:	Divulgação:
Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Márcia Amaral Dal Sasso
		Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde

INFORMES

Saúde autoriza mais 347 leitos de Suporte Ventilatório Pulmonar para 10 estados e DF

Medida reforça a rede hospitalar, Pronto Socorros e Unidades de Pronto Atendimento durante a pandemia da covid-19

Fonte: [Ministério da Saúde](#)

Feedback mensal promove melhorias na assistência

Estudo sugere que relatórios de desempenho melhoram índices como tempo de internação, readmissão e infecções

Fonte: [IBSP](#)

Com 11 metas claras, Anvisa trabalha pela redução da incidência de IRAS

Ações estratégicas para diminuir as infecções relacionadas à assistência à saúde estão listadas em documento oficial

Fonte: [IBSP](#)

Enfermeiro não deve realizar outras funções ao mesmo tempo que faz classificação de risco

A determinação, expressa na [Resolução Cofen 661/2021](#), busca garantir a segurança dos pacientes

Fonte: [COFEN](#)

Covid-19: artigo defende nova classificação para a doença

Considerando as evidências de hipercoagulação na doença, os autores propõem que a Covid-19 seja a primeira infecção classificada como febre viral trombótica.

Fonte: [Fiocruz](#)

Ministério da Saúde incorpora tecnologia para tratamento de pacientes com malária

Incorporação da tafenoquina está condicionada à apresentação de dados de mundo real após doze meses da disponibilização no SUS

Fonte: [CONITEC](#)

Anvisa participa de projeto de farmacovigilância de malária

Desenvolvida pela OPAS, iniciativa visa fortalecer o monitoramento de eventos adversos provocados por medicamentos usados no tratamento da doença.

Fonte: [Anvisa](#)

Anvisa aprova dois novos produtos à base de Cannabis

Autorização foi publicada nesta quinta-feira (15/4).

Fonte: [Anvisa](#)

Dia Mundial da Doença de Chagas (14/4): Saúde financia projeto para eliminar transmissão congênita

Projeto, em parceria com a Fiocruz, resultou em convênio com agência global em busca de inovações na área da saúde

Fonte: [Ministério da Saúde](#)

Elaboração:	Revisão:	Divulgação:
Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Márcia Amaral Dal Sasso Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde

Saúde ultrapassa marca de 50 milhões de doses de vacinas covid-19 distribuídas em todo o Brasil

Mais uma remessa de imunizantes da Fiocruz e do Butantan começa a ser enviada a todos os estados e DF nesta semana

Fonte: [Ministério da Saúde](#)

Entenda como funciona e quais são os critérios para a distribuição de medicamentos de intubação

Governos municipais, estaduais e federal trabalham em conjunto para dar cobertura completa a todos os pacientes que buscam atendimento no SUS

Fonte: [Ministério da Saúde](#)

Acompanhe a 6ª Reunião Extraordinária da Dicol

Na pauta, consta uma solicitação de autorização temporária de uso emergencial do medicamento casirivimabe + imdevimabe.

Fonte: [Anvisa](#)

Autorizado novo ensaio clínico de vacina para Covid-19

Estudo irá incluir até 22 mil voluntários, sendo 12.100 no Brasil.

Fonte: [Anvisa](#)

Reunião discute divulgação e fortalecimento da farmacovigilância

Objetivo foi mobilizar instituições parceiras em prol de uma maior disseminação de informações sobre o VigiMed.

Fonte: [Anvisa](#)

Gestantes, puérperas e lactantes: Saúde orienta vacinação contra a covid-19 para mulheres de grupos prioritários

Mulheres nessas condições que queiram se vacinar devem procurar os serviços de saúde somente quando chegar a fase de imunização do grupo prioritário onde elas estão inseridas

Fonte: [Ministério da Saúde](#)

Risco de trombose por Covid-19 é maior do que por vacinas

Um estudo de pesquisadores da Universidade de Oxford indica que o risco de ocorrer trombose venosa cerebral (CVT, no acrônimo em inglês) em pessoas com Covid-19 é consideravelmente maior do que nas que receberam vacinas baseadas na tecnologia de RNA mensageiro (mRNA), como os imunizantes da Pfizer, Moderna e Oxford/AstraZeneca, produzida no Brasil pela Fundação Oswaldo Cruz

Fonte: [Fiocruz](#)

ATUALIZAÇÃO TÉCNICA

Webinar trata sobre desafios da farmacovigilância no Brasil

Na próxima quinta-feira (22/4), a partir das 16h, a Anvisa realizará um seminário virtual sobre os desafios e as oportunidades da farmacovigilância no país. Participe!

Fonte: [Anvisa](#)

Elaboração:	Revisão:	Divulgação:
Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Márcia Amaral Dal Sasso Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde

OMS disponibiliza cursos gratuitos sobre a Covid-19

Cursos são gratuitos e online e os participantes receberão certificados

Fonte: [COFEN](#)

Lançamento do Curso de Comunicação Científica em Português

O curso é dirigido a profissionais e técnicos da área da saúde, pesquisadores, editores científicos, alunos de graduação e pós-graduação de carreiras na área da saúde e outros interessados.

Fonte: [OPAS/OMS](#)

Doenças do Aparelho Digestivo

Composto de três unidades que tratam de temas como: nutrição, manejo de paciente com dependência de álcool e tabaco, principais causas de dor abdominal aguda, doença do refluxo gastroesofágico, tais como gastrite e úlcera péptica, entre outros.

Fonte: [UNA-SUS](#)

Principais aspectos clínicos e perspectivas terapêuticas para o tratamento de pacientes diagnosticados com a covid-19

O presente módulo visa apresentar os principais achados clínicos, as medidas terapêuticas atualmente empregadas e novas perspectivas para o tratamento de pacientes diagnosticados com a COVID-19.

Fonte: [AVA-SUS](#)

Abordagem à 2ª Vítima de Evento Adverso

Este curso aborda conceitos básicos da Saúde do Trabalhador e seu impacto na Segurança do Paciente e na Cultura de Segurança do Paciente.

Fonte: [IBSP](#)



Elaboração: Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Revisão: Márcia Amaral Dal Sasso	Divulgação: Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde
---	---	--	---



Elaboração: Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Revisão: Márcia Amaral Dal Sasso	Divulgação: Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde
---	---	--	---

As vacinas nos aproximam



#AsVacinasFuncionam

SEMANA DE VACINAÇÃO NAS AMÉRICAS 2021

OPAS



Organização
Pan-Americana
da Saúde



Organização
Mundial de Saúde
Américas

Elaboração: Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Revisão: Márcia Amaral Dal Sasso	Divulgação: Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde
---	---	--	---


DISQUE SAÚDE 136

CONTRA A COVID-19, O ATENDIMENTO IMEDIATO SALVA VIDAS



DOR DE CABEÇA



CANSAÇO



TOSSE



FEBRE



PERDA DE PALADAR



PERDA DE OLFATO



AO PERCEBER SINTOMAS DA COVID-19, PROCURE UM POSTO DE SAÚDE PARA ATENDIMENTO IMEDIATO

Saiba mais em gov.br/saude




OU! EU VOU! EU VOU!



EU VOU!

#VACINA GRIPE



Crianças de 6 meses a menores de 6 anos

12/04 a 10/05

<p>Elaboração: Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva</p>	<p>Revisão: Márcia Amaral Dal Sasso</p>	<p>Divulgação: Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde</p>
---	---	--

“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 Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde da EBSEH, e tem como objetivo informar as Filiais EBSEH 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 a todos para a ação a partir da informação, visando a segurança dos pacientes de nossa Rede EBSEH.

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 Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde

Elaboração: Ana Rita de Oliveira Elynie Quintino Santos Kleilma Leôncio da Silva	Bruna M. Guedes Gabriela de O. Silva Tâmela Beatriz M. da Silva	Revisão: Márcia Amaral Dal Sasso	Divulgação: Serviço de Gestão da Qualidade Coordenadoria de Gestão da Clínica Diretoria de Ensino, Pesquisa e Atenção à Saúde
---	---	--	---