

## ALERTA DE VIGILANCIA DE PRODUCTOS SANITARIOS

<b>Nº DE ALERTA:</b> 2026-158	<b>REFERENCIA</b> PS/VBR/135512
<b>PRODUCTO</b> AneurysmFlow. Número de modelo: 001015.	
<b>FINALIDAD PREVISTA</b> Software destinado a utilizarse en combinación con un sistema de rayos X intervencionista de Philips y datos de 3DRA.	
<b>FABRICANTE</b> Philips Medical Systems Nederland B.V. Países Bajos.	
<b>DISTRIBUIDOR</b> Philips Ibérica S.A.U. Calle de María de Portugal, 1, Hortaleza, 28050 Madrid.	
<b>ASUNTO</b> Advertencias de seguridad relacionadas con el software AneurysmFlow, debido a que la ratio de la amplitud media del flujo en aneurismas (MAFA) podría no proporcionar información pronóstica fiable sobre la oclusión del aneurisma tras el tratamiento con un stent derivador de flujo.	
<b>DOCUMENTOS ADJUNTOS:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>Nota de aviso empresa</li></ul>	



Si tiene conocimiento de algún incidente relacionado con el uso de un producto sanitario, notifíquelo a través del portal [NotificaPS](#). Su colaboración notificando es esencial para tener un mayor conocimiento de estos productos y velar por su seguridad.

