

ALERTA DE VIGILANCIA DE PRODUCTOS SANITARIOS

Nº DE ALERTA: 2025-675	REFERENCIA PS/VBR/130170
PRODUCTO Sistemas de resonancia magnética de Philips. Ver modelos, códigos de producto y UDI afectados en la nota de aviso de la empresa.	
VERSION SOFTWARE R11.1 y R12.1.	
FABRICANTE Philips Medical Systems Nederland B.V., Holanda.	
DISTRIBUIDOR Philips Ibérica S.A., C/María de Portugal 1, 28050, Madrid.	
ASUNTO Advertencias de seguridad relacionadas con determinados modelos de los equipos de resonancia magnética de Philips, con versión de software R.11.1 y R12.1, debido a que podrían producirse errores en los valores de rigidez al visualizar mapas de rigidez de Elastografía por Resonancia Magnética (MRE) exportados al Sistema de Comunicación y Archivo de Imágenes (Picture Archiving and Communication System, PACS) del visor.	
DOCUMENTOS ADJUNTOS: <ul style="list-style-type: none">Nota de aviso empresa	



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.

