

“西門子”血管攝影系統

安全警訊

許可證字號：衛部醫器輸字第 026431 號

產品英文名稱：“SIEMENS” Artis Q system for interventional radiology

受影響規格/型號/批號：

名稱描述	型號
“西門子”血管攝影系統	Artis family system

發布對象：醫療從業人員/醫療器材專業人員

警訊說明：(回收/矯正原因描述)

原廠發現大量的液體進入受影響產品之治療臺中，會造成電動治療臺無法移動或者有限的移動，而需中斷治療或病人需移至正常機台重新開始治療。

國內矯正措施：

經查，國內進口受影響型號產品共 97 台。西門子醫療設備股份有限公司於 106 年 6 月 2 日開始通知受影響客戶，並對此事件已有相關預防措施(視客戶需求將可能影響的洞口進行填補)，預計於 107 年 5 月 30 日前逐步完成此措施。在預防措施完成前，使用上需要注意避免大量液體流入治療臺中。

廠商聯絡資訊：

公司名稱：西門子醫療設備股份有限公司

聯絡電話：0800-021-888

相關警訊來源(網址)：<http://apps.tga.gov.au/PROD/SARA/arn-detail.aspx?k=RC-2017-RN-00813-1>