**Alerta de Tecnovigilância Nº 4215
PRODUTO: Local de distribuição do produto informado pela empresa: Acre; Amazonas; Bahia; Ceará; Distrito Federal; Espírito Santo; Goiás; Maranhão; Mato Grosso; Mato Grosso do Sul; Minas Gerais; Pará; Paraíba; Paraná; Pernambuco; Piauí; Rio de Janeiro; Rio Grande do Norte; Rio Grande do Sul; Rondônia; Roraima; Santa Catarina; São Paulo; Sergipe; Tocantins. Nome Comercial: Videobroncoscopio (80124630024); Broncofibroscopio (80124630018); Broncovideoscópios Evis Exera III (80124630198); Broncovideoscópios Optera (80124630196); Rinolaringofibroscopio (80124630041); Videoecobroncoscópio de Ultra-Som (80124630128). Nome Técnico: Endoscópio Flexível. Número de registro ANVISA: 80124630024; 80124630018; 80124630198; 80124630196; 80124630041; 80124630128. Tipo de produto: Equipamento Médico. Classe de Risco: II. Modelo afetado: BF-1TH150; BF-1T180; BF-1TQ180; BF-P150; BF-P180; BF-Q180; BF-XT160; BF-3C160; BF-MP160F; BF-XP160F; BF-1T60; BF-MP60; BF-P60; BF-PE2; BF-TE2; BF-3C40; BF-1TH190; BF-H190; BF-Q190; BF-P190; BF-XP190; BF-1TQ170; BF-Q170; LF-TP; LF-DP; LF-GP; LF-P; BF-UC180F. Números de série afetados: Vide Cartas ao cliente. Acesse os Painéis da Tecnovigilância através do link https://www.gov.br/anvisa/pt-br/acessoainformacao/dadosabertos/informacoes-analiticas/tecnovigilancia e o conteúdo integral do Alerta 4215 com os respectivos anexos no Site da ANVISA (https://www.gov.br/anvisa/pt-br/alertas).**[**http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?Parametro=4215**](http://www.anvisa.gov.br/sistec/Alerta/RelatorioAlerta.asp?Parametro=4215) **Tecnovigilância - Anvisa**