

**ALERTA DE CONTROL DE MERCADO DE PRODUCTOS SANITARIOS  
CERTIFICADO DE MERCADO CE FALSIFICADO**

<b>Nº DE ALERTA:</b> 2021-543	<b>REFERENCIA</b> PS/CV/NM/5262
<b>PRODUCTOS</b> Electrocardiógrafo, Detector de ictericia transcutánea, Espirómetro, Desfibrilador Externo Automático.	
<b>FABRICANTE</b> Guangzhou MeCan Medical Limited, Rm510, Yidong Mansion, XiaoBei, YueXiu, Guangzhou, China.	
<b>REPRESENTANTE AUTORIZADO</b> Shanghai International Holding Corporation GmbH (Europe), Eiffestrasse 80, 20537, Hamburgo, Alemania.	
<b>ASUNTO</b> Se ha detectado la falsificación de un certificado de mercado CE con número 0123/G1.067514.0018 del Organismo Notificado TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierung Medizinprodukte (0123), fecha de emisión 9 de enero 2019 y fecha de caducidad 8 de enero 2024.  El Organismo Notificado TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierung Medizinprodukte si ha emitido un certificado de mercado CE con el mismo número 0123/G1.067514.0018 para el fabricante Beijing M&B Electronic Instruments, China, y no para el fabricante Guangzhou MeCan Medical Limited, China, tal y como aparece en el certificado falsificado.  Lo que se comunica a efectos de control de mercado.	
<b>INFORMACIÓN ADICIONAL</b> Datos del certificado <b>CE falsificado</b> : <ul style="list-style-type: none"><li>• Organismo Notificado: TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierung Medizinprodukte (0123)</li><li>• Número de certificado: 0123/G1.067514.0018</li><li>• Fabricante: Guangzhou MeCan Medical Limited, China.</li><li>• Productos: Electrocardiógrafo, Detector de ictericia transcutánea, Espirómetro, Desfibrilador Externo Automático.</li><li>• Fecha de emisión: 9 de enero 2019</li><li>• Fecha de caducidad: 8 de enero 2024.</li></ul>	
<b>DOCUMENTOS ADJUNTOS</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Nota informativa de la AEMPS, referencia PS, 30/2021</li><li>• Certificado de mercado CE falsificado.</li></ul>	

