

## SÍNTESIS DE EVENTOS ADVERSOS EN DISPOSITIVOS MEDICOS REPORTADOS EN MAUDE, 1° SEMESTRE 2023

**Alcance:** La presente síntesis está basada en los reportes de eventos adversos publicados por MAUDE (<https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfmaude/search.cfm>), corresponde a Estados Unidos y para el rango de fechas especificadas. Los dispositivos médicos seleccionados para la síntesis consideran los equipos críticos definidos por el Ministerio de Salud de Chile, además de dos dispositivos de interés para la comunidad de Ingeniería Biomédica.

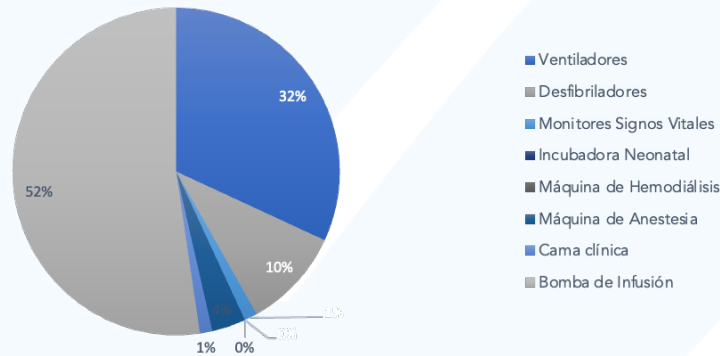
Es relevante declarar que la frecuencia de ocurrencia de falla de un dispositivo obtenido no garantiza su comportamiento futuro.

**Método:** Para la extracción de los datos se utilizaron técnicas en base a JavaScript y Puppeteer. La recolección de datos fue realizada el 8/1/2024, considerando los eventos reportados entre el 1/1/2023 y el 30/06/2023.

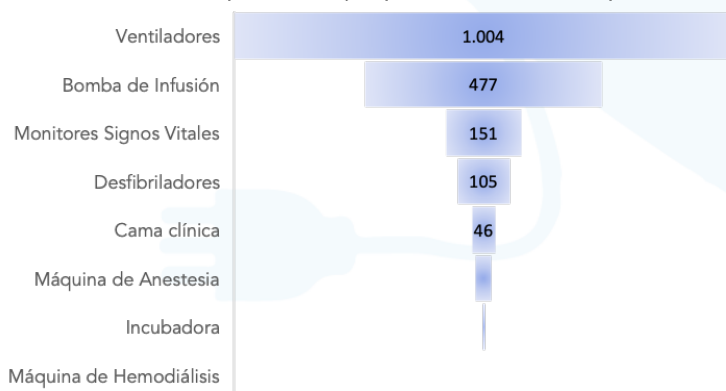
N.B. Las cifras asociadas a eventos de bomba de infusión se indican como mínimo.

Tipo de equipo	Eventos Reportados
Ventiladores	23.810
Desfibriladores	6967
Monitores Signos Vitales	1094
Incubadora Neonatal	11
Máquina de Hemodiálisis	0
Máquina de Anestesia	2401
Cama clínica	926
Bomba de Infusión	37715
<b>Total de Eventos Reportados</b>	<b>72924</b>

### Distribución de los eventos reportados como mal funcionamiento



### N° de eventos reportados que provocaron daño al paciente



### N° de eventos reportados que provocaron la muerte del paciente

