

## Министерство здравоохранения Российской Федерации

## ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074 Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74

22.05 2018 № 094-1287 /18 Ha № \_\_\_\_\_ OT \_\_\_\_

О недоброкачественном медицинском изделии



Субъектам обращения медицинских изделий

Руководителям территориальных органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления здравоохранением субъектов Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании экспертного заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сообщает о выявлении территориальным органом Росздравнадзора по Пермскому краю в обращении недоброкачественного медицинского изделия «Тест-полоски ГЛЮКОКАРД™ ∑сигма для определения уровня глюкозы в цельной крови ТУ 9398-002-69603232-2012», партия 926910А, производства ООО «АРКРЕЙ», Россия, 141983, Московская область, г. Дубна, ул. Программистов, д. 4, к. 303, регистрационное удостоверение № ФСР 2012/14224 от 27.12.2012, срок действия не ограничен (далее — Медицинское изделие), не соответствующего требованиям технической документации производителя, содержащейся в комплекте данной регистрационной документации (см. приложение).

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинских изделий провести проверку наличия в обращении Медицинского изделия, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации Медицинского изделия и о результатах проинформировать соответствующий территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора провести мероприятия в соответствии с порядком, предусмотренным Административным регламентом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий, утвержденным приказом Минздрава России от 05.04.2013 № 196н.

За нарушения в сфере обращения медицинских изделий предусмотрена административная ответственность согласно статьям 6.28 и 6.33 «Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях», а также установлена уголовная ответственность за обращение фальсифицированных, недоброкачественных и незарегистрированных медицинских изделий согласно статье 238.1 Уголовного кодекса Российской, Федерации.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

Руководитель

М.А. Мурашко

	Приложе	ние к	письму Р	осздравн	надзора
от_	22.05.2018	No .	Olu-	1287	/18

Таблица сопоставления параметров и характеристик, указанных в комплекте регистрационной документации, с параметрами и характеристиками образцов выявленного медицинского изделия

Сравниваемые сведения/параметры	Комплект регистрационной документации	Образцы выявленного медицинского изделия
	(регистрационное удостоверение № ФСР 2012/14224 от	
	№ ФСР 2012/14224 от 27.12.2012, срок действия не ограничен)	
Маркировка	Маркировка потребительской	Информация о недопустимости
	тары изделий однократного	применения в случае нарушения
	применения должна содержать	целостности потребительской
	сведения о:	тары не приведена.
	- недопустимости применения в	
	случае нарушения целостности потребительской тары.	1
	Маркировка потребительской	Информация о годе и месяце
	тары или футляров должна содержать:	упаковывания не представлена.
	- год и месяц упаковывания.	