

Министерство здравоохранения Российской Федерации

2179556

М.А. Мурашко

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

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

03.11.2017 № 014-2750 /17 Ha № _____ от ____

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 экспертизы качества, эффективности и безопасности образцов медицинского ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сообщает территориальным органом Росздравнадзора по Республике Бурятия в обращении недоброкачественного медицинского изделия «Салфетки марлевые медицинские стерильные 16 x 14 см, 2-х слойные, 10 штук, ТУ 9393-006-10715071-2014», партия № 150810, дата производства II кв. 2016 года, производства ООО "ХБК Навтекс", 155830, Россия, Ивановская область, ул. Промышленная, д. 1, регистрационное удостоверение № РЗН 2015/2554 от 18.12.2015, срок действия не ограничен, в связи с несоответствием требованиям нормативной документации производителя, содержащейся комплекте регистрационной документации (см. Приложение).

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинских изделий провести проверку наличия в обращении указанного медицинского изделия, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации недоброкачественного 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

Man 1 st. B 1 st. st.

Приложение к письму Росздравнадзора

OT 03.11.2017 No 014-2750/17

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

Сравниваемые сведения/параметры	Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение № РЗН 2015/2554 от 18.12.2015, срок действия не ограничен)	Образцы выявленного медицинского изделия (условные обозначения образцов: A, B, C, D, E)
Маркировка упаковки	Маркировка потребительской тары изделий однократного применения должна содержать сведения о: - однократности применения; - недопустимости применения в случае нарушения целостности потребительской тары.	Маркировка не содержит указанные сведения.