

## Министерство здравоохранения Российской Федерации

## 2191493

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

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

29.12.2017 No O1C1 - 3332 /17
Ha No \_\_\_\_\_ or \_\_\_\_

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 г. Москве и Московской области в обращении недоброкачественного медицинского изделия «Стартовый реагент star-TEM (star-TEM)» REF 503-01, lot 42016501, производства «Тем Инновейшенс ГмбХ», Германия, регистрационное удостоверение № ФСЗ 2010/08284 от 19.11.2010, срок действия не ограничен (далее - Медицинское изделие), не производителя, соответствующего требованиям технической документации содержащейся регистрационной документации комплекте данной В (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

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

| Сравниваемые       | Комплект регистрационной       | Образцы выявленного              |
|--------------------|--------------------------------|----------------------------------|
| сведения/параметры | документации                   | медицинского изделия             |
|                    | (регистрационное удостоверение |                                  |
|                    | № ФСЗ 2010/08284 om            |                                  |
|                    | 19.11.2010, срок действия не   |                                  |
|                    | ограничен) ГОСТ Р 51088-2013   |                                  |
| Маркировка         | Маркировка изделий должна      | Маркировка изделий не            |
|                    | содержать:                     | содержит состав изделия.         |
|                    | - состав изделия.              |                                  |
| Хранение           | Изделия, хранившиеся с         | Требования к условиям хранения   |
|                    | нарушением                     | установлены в технической и      |
|                    | регламентированного режима,    | эксплуатационной                 |
|                    | применению не подлежат.        | документации, которая не         |
|                    |                                | содержит предупреждения о        |
|                    |                                | невозможности использования      |
|                    |                                | изделия при наличии              |
|                    |                                | повреждений первичной            |
|                    |                                | упаковки, а также после          |
|                    |                                | окончания срока годности.        |
| Гарантии           | Гарантийный срок годности      | Гарантийный срок годности        |
| изготовителя       | изделий устанавливается со дня | изделия «Стартовый реагент       |
|                    | приемки изделия отделом        | star-TEM (star-TEM)» не указан в |
|                    | контроля изготовителя.         | технической документации.        |
|                    |                                | Паспорт на серию не              |
|                    |                                | представлен.                     |