



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

09.06.0	LOLONO Ofu-	-1087/20
Ha №	OT	
Об отзыве	мелицинского изле	опия

Субъектам обращения медицинских изделий

Руководителям территориальных органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления здравоохранением субъектов Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения по информации, полученной от ООО «Юникорнмед», уполномоченного представителя производителя медицинского изделия:

«Зонды урогенитальные одноразовые стерильные Тип А «Универсальный», партия 20190226, дата производства 20190226, производства «Цзянсу Яда Технолоджи Групп Ко., Лтд.», Китай, регистрационное удостоверение от 16.09.2011 № ФСЗ 2011/10587, срок действия не ограничен, сообщает об отзыве медицинского изделия (см. приложение).

Причина отзыва: информационное письмо Росздравнадзора от 22.04.2020 № 01и-722/20 «О недоброкачественном медицинском изделии».

Для получения информации следует обращаться по адресу: Санкт-Петербург, ул. Кубинская, д. 75, предварительно связавшись по телефону: (812) 702-3304.

Приложение на 1 л. в 1 экз.

Руководитель

А.В. Самойлова

Приложение к письму Росздравнадзора

OT 09.06.2000 № 014-1088/20

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

«ЮНИКОРНМЕД»

ИНН 7811476788 КПП 781101001, ОГРН 1107847370311 192019 САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, МЕЛЬНИЧНАЯ, 18/A, т/ф. (812) 702-33-04





В Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения 109074, Москва, Славянская пл., д. 4, стр. 1

Исх № 44-04 от 29.04.2020г.

Субъектам обращения медицинских изделий Информационное письмо об отзыве продукции

ООО «Юникорнмед», являющееся уполномоченным представителем компании «Цзянсу Яда Технолоджи Групп Ко., Лтд» (Jiangsu Yada Technology Group Co., Ltd), Адрес: Yada Road, Touqiao town, Yangzhou, Jiangsu, China) по поручению производителя принял решение об отзыве из обращения медицинского изделия «Зонды урогенитальные одноразовые стерильные Тип А «Универсальный», партия 20190226, дата производства 20190226», производства «Цзянсу Яда Технолоджи Трупп Ко., Лтд.», Китай. регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/10587 от 16.09.2011 на основании письма Росздравнадзора № 01и-722/20 от 22.04.2020г.

ООО «Юникорнмед» просит всех субъектов обращения медицинских изделий провести проверку наличия указанного МИ и в случае его выявления осуществить возврат в наш адрес: Санкт-Петербург, ул. Кубинская д.75, предварительно связавшись по телефону: (812) 702-3304.

Приносим извинения за причиненные неудобства.

С уважением,

Генеральный директор

/Осипов Д.Ю./