

Министерство здравоохранения Российской Федерации

2286485

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

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

11.03.2019 № 014-647/19

Об отмене действия информационного письма от 02.11.2018 № 01И-2611/18 и изъятии из обращения отдельных партий медицинского изделия

Субъектам обращения медицинских изделий

Руководителям территориальных органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления здравоохранением субъектов Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», постановлением Правительства Российской Федерации от 25.09.2012 № 970 «Об утверждении положения о государственном контроле за обращением медицинских изделий», приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 05.04.2013 № 196н «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий», в связи с возникновением угрозы причинения вреда здоровью граждан при применении медицинского изделия и на основании экспертных заключений ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора отменяет действие информационного письма Росздравнадзора от 02.11.2018 № 01И-2611/18 и сообщает об изъятии из обращения отдельных партий медицинского изделия:

«Устройство трансфузионное однократного применения с пластиковой иглой 18G х 1 1/2 (1,2mm х 40mm)», REF 10.103.026, LOT CH2-01.04.2018Т, LOT CH2-15.03.2018Т, производства SF Medical Products GmbH, Germany, регистрационное удостоверение № ФСЗ 2009/05662 от 09.03.2016, срок действия не ограничен.

Приказ Росздравнадзора от <u>//</u> .<u>03 д0/9</u>№ <u>1884</u> .

Руководитель

М.А. Мурашко