

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

07.03.	2017№ 010	1-546/12
На №	от	7

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 Ростовской области в обращении недоброкачественного медицинского изделия «Электростимулятор чрескожный трехрежимный индивидуального дозирования воздействия на рефлекторные зоны ЧЭНС-01- «Скэнар»-М по ТУ 9444-013-05010925- 2002», №11526, год производства 2016, производства ЗАО «ОКБ «РИТМ», Россия, 347900, Ростовская область, г. Таганрог, ул. Петровская, д. 99, регистрационное удостоверение № ФСР 2009/04093 от 10.02.2009, срок действия не ограничен, в требованиям технической документации связи несоответствием регистрационной производителя, содержащейся В комплекте данной документации, в части проверенных характеристик (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.

(Мм.А. Мурашко

Приложение: на 2 л. в 1 экз.

Руководитель

Приложение к письму Росздравнадзора

OT_07.03.2017 № 014-546/17.

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

выявленного медицинского изделия

выявленного медицинского изделия		
Сравниваемые сведения/параметры	Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение № ФСР 2009/04093 от 10.02.2009, срок действия не ограничен)	Образцы выявленного медицинского изделия
Наименование медицинского изделия	Электростимуляторы чрескожные двухрежимные индивидуального дозирования воздействия на рефлекторные зоны ЧЭНС-01-"Скэнар" и ЧЭНС-01-"Скэнар"-М по ТУ 9444-013-05010925-2002	На потребительской таре: ЧЭНС-01-«СКЭНАР» В Паспорте: Электростимуляторы чрескожные ЧЭНС "Скэнар"-М В Инструкции по применению: Электростимуляторы чрескожные ЧЭНС-"Скэнар", ЧЭНС-01 - "Скэнар", ЧЭНС-02-"Скэнар", ЧЭНС-01-"Скэнар"-М, ЧЭНС-01-"Скэнар"-М,
Модель	ЧЭНС-01-"Скэнар"-М	В Паспорте: ЧЭНС- «Скэнар»-М
Номер регистрационного удостоверения	№ ФСР 2009/04093	Указано в Паспорте: № ФСР 2009/04092 № ФСР 2009/04093 № ФСР 2009/04094
Электроды выносные	-лицевой; -гребенчатый; -точечный.	-лицевой двойной косметологический, -точечный, -самоклеящиеся электроды, -гребенчатый.
Звуковой сигнал	При снижении напряжения питания до $(8,2\pm0,1)$ В должен раздаваться звуковой сигнал.	Звуковой сигнал раздается при снижении напряжения питания до 7,9 В.

Регулировка длительности 1-ой фазы стимула	От (4±2) до (500±50), мкс.	От 66 до 508, мкс.
Маркировка	На упаковке должны быть указаны: - товарный знак предприятия- изготовителя; - наименование, тип; - год и месяц упаковывания; - обозначение настоящих технических условий.	На упаковке отсутствуют: -товарный знак предприятия изготовителя; -полное наименование (указан только тип); -год и месяц упаковывания; -обозначение технических условий.
Символ маркировки	Согласно ТУ 9444-013-05010925- 2002 на маркировке должен присутствовать символ № 14 по ГОСТ Р 50267.10.	Приведен символ №11 таблицы D.1 по ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010.
Инструкция	Инструкция по эксплуатации изделий с батареями гальванических элементов должна содержать предупреждение об изъятии этих батарей, если изделие не предполагается использовать определенное время.	Информация отсутствует.
Эксплуатационные документы	Предупреждающие надписи и объяснение предупреждающих символов, указанных в маркировке на изделии, должны быть приведены в эксплуатационных документах.	В документации отсутствует объяснение символов, указанных на изделии
Техническое описание	Должен быть указан диапазон полных сопротивлений нагрузки.	Не указан диапазон полных сопротивлений нагрузки.