



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

15 ОКТ 2019 № **01И-2524/19**

На № _____ от _____

Об отзыве медицинского изделия



2329831

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 «Медитек-М», производителя медицинского изделия «Лейкопластырь «МЕДИТЕК» на тканевой основе 3см х 500см, ТУ 9393-002-46564110-2005», партия № ТО10, дата выпуска 10 18, производства ООО «Медитек-М», Россия, регистрационное удостоверение от 25.03.2016 № ФСР 2011/09907, срок действия не ограничен (далее – Медицинское изделие), сообщает об отзыве Медицинского изделия (см. приложение).

Причина отзыва: информационное письмо Росздравнадзора от 30.07.2019 № 01И-1847/19 «О недоброкачественном медицинском изделии».

Для получения дополнительной информации следует обращаться к производителю ООО «Медитек-М» по адресу г. Москва, ул. Столярный пер., д. 14, к. 5, этаж 1, тел.: +7 (495) 7721151.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

Руководитель

М.А. Мурашко



MEDITEK M

ООО «Медитек-М»

Производство изделий медицинского назначения

ИНН 772555468 КПП 770301001 р/с 40702810340140782501 В ОАО «Промсвязьбанк» БИК 044525555 ОГРН 1057749274483
Юр. Адрес: 123022, г.Москва, Сталкерский пер., д.14, к.5 Адрес производства 142000 г.о. Домодедово дер. Ильинское пл.Артеф Тел. +7(495)7721151

Субъектам обращения медицинских
изделий

**Информационное письмо
об отзыве из обращения медицинского изделия.**

ООО «Медитек-М» сообщает об отзыве медицинского изделия «Лейкопластырь «МЕДИТЕК» на тканевой основе, размер 3см x 500см, ТУ 9393-002-46564110-2005», партия № ТО10, дата выпуска 10 18, производства ООО «Медитек-М», Россия (Регистрационное удостоверение № ФСР 2011/09907 от 25.03.2016 года), как не соответствующее требованиям технической документации производителя.

Данная партия подлежит уничтожению в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 12.12.2015 года № 1360,

Генеральный директор
ООО «Медитек-М»



Д.В. Баландин