

Министерство здравоохранения Российской Федерации

2574848

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РУКОВОДИТЕЛЬ

	Славян	ская	пл.	4,	стр.	1,	Москва,	109	012	
	Телеф	он: (4	195)	698	45	38;	(495)69	8 15	74	
		WWV	w.ros	zdr	avn	adz	or.gov.ru			
14	18	25	1	2	No	6	28.	1	1044	/

Ha №

OT

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 Алтайскому краю в обращении недоброкачественного медицинского изделия:

«Подгузники для взрослых одноразовые медицинского назначения «Standart» Medium (M). Для средней степени недержания. 70-120 см. SENSO MED. ADULT DIAPERS», дата изготовления 05.05.2023, номер партии SMM 388, срок хранения 5 лет с даты изготовления, производства ООО «БелЭмса»), регистрационное удостоверение МИ-RUBY-000017 от 08.07.2022 (далее — Медицинское изделие), в связи с не соответствием требованиям технической документации производителя, содержащийся в комплекте данной регистрационной документации, в части проверенных характеристик (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 действующим законодательством Российской Федерации.

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: таблица сопоставления параметров и характеристик, указанных в комплекте регистрационной документации, с параметрами и характеристиками образцов выявленного медицинского изделия на 1 л. в 1 экз.

А.В. Самойлова

		Прил	ожение н	к письму	Росздравн	надзора
24.	11.	2023	$N_{\underline{0}}$	Ofu	~ 1044	/23.

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

Сравниваемые сведения/парамет ры	Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение № МИ-RUBY-000017 от 08.07.2022)	Образцы выявленного медицинского изделия
Санитарно- химические исследования	Изменение pH вытяжек $\pm 1,00$	Изменение pH вытяжек 1,9±0,3
	Содержание изопропанола, мг/л 0,100	$0,\!46 \pm 0,\!08$