



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РУКОВОДИТЕЛЬ**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109012  
Телефон: (499) 578 02 20; (499) 578 06 70; (495) 698 45 38  
www.roszdravnadzor.gov.ru

11.03.2024 № 01и-227/24

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Об отзыве  
медицинского изделия



2580951

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 «МК «Новые технологии», уполномоченного представителя производителя медицинского изделия, сообщает об отзыве медицинского изделия:

«Канюля внутривенная I.V. Cannula», производства LARS MEDICARE PVT. LTD., Индия, регистрационное удостоверение № РЗН 2019/9246 от 15.11.2019, вариант исполнения: PROVEIN, канюля внутривенная с инъекционным портом, размеры:

- 18G (1,3мм X 45мм), ЛОТ 210270, дата производства 2021-07, использовать до 2026-06;
- 22G (0,9мм X 25мм), ЛОТ 220080, дата производства 2022-05, использовать до 2027-04;
- 26G (0,6мм X 19мм), ЛОТ 220601, дата производства 2022-09, использовать до 2027-08 (см. приложение).

Причина отзыва: информационные письма Росздравнадзора от 20.02.2024 № 01И-152/24, от 10.08.2023 № 01и-677/23, от 01.08.2023 № 01и-656/23, от 25.07.2023 № 01и-630/23 «О недоброкачественном медицинском изделии».

Для получения дополнительной информации следует обращаться в ООО «МК «Новые технологии» по тел. 8 (967) 171-87-32 или по электронной почте mknt13@yandex.ru.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

А.В. Самойлова

Приложение к письму Росздравнадзора  
от 11.03.2024 № 014 - 227/24



ООО «Медицинская корпорация  
«Новые технологии»

117405, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60Б, этаж 1, офис 112  
Тел.: Тел.: 8-967-171-87-32, эл. почта: [mknt13@yandex.ru](mailto:mknt13@yandex.ru)

Приложение №1 к письму  
ООО «МК «Новые технологии»  
от 24.01.2024г. № 24/01

[ Субъектам обращения  
медицинских изделий ]

#### УВЕДОМЛЕНИЕ ОБ ОТЗЫВЕ ИЗ ОБРАЩЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

##### Уважаемые партнеры!

ООО «МК «Новые технологии» является Уполномоченным представителем компании LARS MEDICARE PVT. LTD., Индия, производителя медицинского изделия «Канюля внутривенная I.V. Cannula», Регистрационное удостоверение № РЗН 2019/9246 от 15.11.2019 г.

Информируем Вас об отзыве из обращения медицинского изделия «Канюля внутривенная I.V. Cannula», вариант исполнения:

**PROVEIN, канюля внутривенная с инъекционным портом, размеры:**

18G (1,3мм x 45мм) ЛОТ 210270, дата производства 2021-07, использовать до 2026-06,  
22G (0,9мм x 25мм) ЛОТ 220080, дата производства 2022-05, использовать до 2027-04,  
26G (0,6мм x 19мм) ЛОТ 220601, дата производства 2022-09, использовать до 2027-08.

##### Просим предпринять следующие действия:

1. Провести проверку наличия на складах медицинского изделия.
2. Покупателям, лечебным учреждениям осуществить возврат недоброкачественных медицинских изделий своим поставщикам, дистрибьютерам.
3. По всем вопросам относительно сути данного письма обращаться к уполномоченному представителю ООО «МК «Новые технологии» по тел. **8 (967) 171-87-32** или по электронной почте [mknt13@yandex.ru](mailto:mknt13@yandex.ru).

Дополнительно сообщаем, что в настоящее время ведется работа по подготовке документации для внесения изменений в регистрационное досье на медицинское изделие.

Генеральный директор  
ООО «МК «Новые технологии»



Куриксова Н. В.