

2580935

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 № 01 4 ~ 240 /24

Ha № 0T

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 отрицательного заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сообщает о выявлении в обращении Территориальным органом Росздравнадзора по Хабаровскому краю и Еврейской автономной области недоброкачественного медицинского изделия:

«Цифровая ультразвуковая диагностическая система с цветным доплером «Apogee» с принадлежностями согласно сведениям на маркировке: Medical Ultrasonic Diagnostic Systems Digital Color Doppier Ultrasound Imaging System MODEL: Apogee 5800», SN 142251181112, дата производства 2022-07, производства "Шантоу Институт оф Ультрасоник Инструментс Ко., Лтд.", Китай, регистрационное удостоверение от 07.10.2015 № РЗН 2015/3150 (см. приложение).

Субъектам обращения медицинских изделий предлагается провести проверку наличия в обращении указанного медицинского изделия, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению его обращения, 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, установлена уголовная ответственность 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 4 л. в 1 экз.

А.В. Самойлова

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

	выявленного медицинского изделия			
Сравниваемые	Комплект	Образец выявленного		
сведения/	регистрационной документации	медицинского изделия		
параметры	(от 07.10.2015 № P3H 2015/3150)	На маркировке образца:		
Наименование	Наименование изделия	Medical Ultrasound Diagnostic Systems		
медицинского	Цифровая ультразвуковая диагности-	Digital Color Doppler Ultrasound Imaging		
изделия	ческая система с цветным доплером	System		
	вариант исполнения: «Ародее 5800»	System		
Технические	ТЕХНИЧЕСКАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ,			
характеристики	п.7.4			
Мощность	-∞-0 дБ, 0-100%	Отсутствует возможность установить значение мощности - Ф. Дб в В-режиме (2 D), Цветовом режиме (C), режиме PW, режиме CW		
Регулирующийся динамический диапазон	30-180 дБ	В В-режиме (2 D) обеспечивается установка динамического диапазона (Дб) выше указанного от 30 до 330 Дб		
Глубина сканирования	1.6-30.8 см	В В-режиме (2 D) обеспечивается установка глубины сканирования для УЗ датчиков в диапазоне шире указанного СЗLС от 1 см до 40 см, РЗFС от 1 см до 38 см, L8LC от 1 см до 28 см.		
Масштабирова- ние	в режиме реального времени: 4 ступени в режиме стоп-кадра: 4 ступени	Обеспечивается установка в режиме В (2D режим) масштабирования в режиме реального времени, в режиме стоп-кадра от 1.0 до 10.0 х с шагом 0.1 (100 ступеней)		
Карты серого цвета	0-23	В режиме В (2D режим) характеристика карт серого цвета отображается в дБ		
Окрашенность	0-7	В В-режиме (2 D) отсутствует возможность установить значения окрашенности через сенсорный экран (на сенсорном дисплее соответствующая кнопка "Окрашивание "Chroma" отсутствует)		
Частота повторения импульсов (PRF) в М-режиме	Частота повторения импульсов (PRF) 0.25 кГц-6.0 кГц	Имеется возможность в режиме С (цветной режим) установить значение частоты повторения импульсов от 0,1 до 18 кГц (для датчика L8LC) в зависимости от) значения шкала PRF		

Сравниваемые сведения/ параметры	Комплект регистрационной документации (от 07.10.2015 № РЗН 2015/3150)	Образец выявленного медицинского изделия
Карты в М- режиме	0-23	от 0 до 25
Фильтр стенок в М-режиме	3 кГц, 50 ступеней	Имеется возможность в режиме С (цветной режим) установить значение фильтра стенок в диапазоне до 9000 Гц
Плотность линии	2 ступени	Имеется возможность в режиме С (цветной режим) установить три значения (ступени) низкое, среднее, высокое
Цветное усиле- ние	6-16	Отсутствует возможность в режиме С (цветной режим) установить значения цветового усиления через сенсорный экран
Частота повторения импульсов (РКР) в режиме РW	1.0-20 кГц	Имеется возможность в режиме PW установить значение частоты повторения импульсов PRF (PKP) от 0.1 к Γ ц до 15 к Γ ц (L8LC) 0.1 к Γ ц – 12.5 к Γ ц (P3FC, C3LC)
Угол в режиме PW	-80°-+80°	от -89° до 89°
	1 - 5	от 1 до 6
D скорость в режиме PW	$-\infty$ д $\mathrm{B}-0$ д B	Отсутствует возможность установить значение мощности - ∞ дБ
Мощность в режиме PW	1 – 5	от 1 до 6
Скорость в режиме CW	$-\infty$ д $\mathrm{B}-0$ д B	Отсутствует возможность установить значение мощности - ∞ дБ
Мощность в режиме CW	24.414 кГц, Макс, 50 ступеней	Имеется возможность установить значение фильтра стенок 80 кГц
Фильтр стенок в режиме CW	-80°-+80°	от -89° до 89°
Угол в режиме CW	1-9	от 1 до 6
Диапазон шкалы скорости в режиме CW	0 - 7	Отсутствует возможность установить в режиме CW значения персистентности
Персистентность в режиме CW		

Сравниваемые сведения/ параметры	Комплект регистрационной документации (от 07.10.2015 № РЗН 2015/3150)	Образец выявленного медицинского изделия
Частота повторения импульсов (РКР) в режиме TDI	0.25 – 6 кГц	от 0.1 до 6 кГц
Функции реализованные в изделии	Информация в материалах КРД к РУ № РЗН 2015/3150 от 07.10.2015 отсутствует информация о функциях: метод Эластографии сдвиговой волны, стрессового эха, программа S-Helper	В изделии реализованы: метод Эластографии сдвиговой волны, стрессового эха, программа S-Helper
Соответствие нормативной документации Информация о принадлежностях и съемных частях	ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, п.7.9.2.1 Общие положения В инструкции по эксплуатации должны быть указаны: - назначение МЕ ИЗДЕЛИЯ, предусмотренное ИЗГОТОВИТЕЛЕМ; - наиболее часто используемые функции; - любые известные противопоказания к применению данного МЕ ИЗДЕЛИЯ. Инструкция по эксплуатации должна включать в себя все применимые классификации, указанные в пункте 6, все маркировки, указанные в 7.2, и пояснения знаков безопасности и символов, нанесенных на МЕ ИЗДЕЛИЕ.	- п. 7.9.2.1 В Руководстве по эксплуатации представленным с изделием отсутствует полное описание параметров устанавливаемых в режимах УЗ сканирования, отсутствует полное описание кнопок на сенсорном дисплее, описание датчиков представленных с изделием, отсутствует информация об отображении значений теплового и механического индексов с необходимой точностью, как интерпретировать отображенные ультразвуковые параметры экспозиции ультразвукового воздействия, значения теплового индекса (ТІ) и механического индекса (МІ), отсутствует информация о вырабатываемых системой и выводимых на экран монитора сообщениях о состоянии системы, сообщения об ошибках и неисправностях, если эти сообщения требуют разъяснения, отсутствует информация об технических данных об уровнях акустического выхода датчиков, используемых с системой.
Соответствие нормативной документации Информация о принадлежностях и съемных частях	ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, п. 7.9.2.5 Инструкция по эксплуатации должна включать в себя: - краткое описание МЕ ИЗДЕЛИЯ; - порядок функционирования МЕ ИЗДЕЛИЯ; - наиболее важные физические и функциональные характеристики МЕ ИЗДЕЛИЯ	В Руководстве по эксплуатации, представленном с изделием, отсутствует информация о технических характеристиках датчиков, используемых с изделием
	ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, п. 7.9.2.14 Инструкция по эксплуатации должна включать в себя перечень ПРИНАДЛЕЖНОСТЕЙ, съемных частей и материалов, которые, как определил ИЗГОТОВИТЕЛЬ, предназначены для примене-ния совместно с МЕ ИЗДЕЛИЕМ.	В Руководстве по эксплуатации, представленном с изделием, отсутствует информация о датчиках и их описание, представленных с изделием.

Сравниваемые сведения/	Комплект регистрационной документации (от 07.10.2015 № РЗН 2015/3150)	Образец выявленного медицинского изделия
параметры Ссылки на	ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010,	
		В Руководстве по эксплуатации,
техническое описание	п. 7.9.2.16 Инструкция по эксплуатации должна содержать сведения, указанные в 7.9.3, или ссылку, где указанный в 7.9.3 материал может быть найден (например, на руководство по обслуживанию). п. 7.9.3.1 Техническое описание должно содержать все данные, которые наиболее важны для безопасной эксплуатации, транспортирования и хранения МЕ ИЗДЕЛИЯ, а также средства или условия, необходимые для его монтажа и подготовки к эксплуатации. Оно должно включать в себя:	В Руководстве по эксплуатации, представленном с изделием, отсутствует информация о диапазоне, точности и корректировки регулировок параметров. Руководстве по эксплуатации представленном с изделием отсутствует информация о диапазоне, точности и корректировки регулировок параметров.
Техническое	- все характеристики МЕ ИЗДЕЛИЯ, включая область(и) применения, точность и достоверность индицируемых значений или показаний, если применимо ГОСТ Р МЭК 60601-2-37-2009	Эксплуатационная документация,
описание	п. 201.7.9.3.101Технические данные об уровнях акустического выхода Для каждого режима необходимо обеспечить максимальное значение каждого ТЕПЛОВОГО ИНДЕКСА и МЕХАНИЧЕСКОГО ИНДЕКСА (так же. как связанных с ними параметров, перечисленных для тех условий работы, которые приводят к максимальному значению индекса), для которого рассматриваемый режим работы вносит наиболее существенный (или единственный) вклад.	представленная с образцом медицинского изделия не содержит технические данные об уровнях акустического выхода.
Соответствие нормативной документации	ГОСТ Р 50444-92 п. 3.1 Изделие должно изготавливаться в соответствии с требованиями настоящего стандарта, стандартов и технических условий на изделие п. 4.1 Изделие должно быть безопасным для пациента, медицинского и обслуживающего персонала, допущенного в установленном порядке к эксплуатации	Образец изделия не соответствует требованиям ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ Р МЭК 60601-2-37-2009 и технической документации, содержащейся в КРД к РУ от 07.10.2015 № РЗН 2015/3150