



Министерство здравоохранения Российской Федерации

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская	пл. 4,	стр.	, Moci	сва,	10901	12	
Телефон: (499) 578	02 20;	(499)	578 06	70;	(495)	698	45 38
www	v.roszd	ravna	dzor.go	v.ru			

18.05.2024№ 014 ~ 485/24 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 отрицательного заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сообщает о выявлении в обращении Территориальным органом Росздравнадзора по Забайкальскому краю недоброкачественного медицинского изделия:

«Шприц инъекционный однократного применения трехдетальный типа "Луер" с иглой, стерильный 20 мл 21G х 1,5" (0,8х38mm) по ТУ 9398-006-81136323-2011», LOT 20C0160922, дата производства PROD.09.2022, использовать до EXP.09.2027, производства ООО «СМД», Россия, регистрационное удостоверение от 12.12.2018 № ФСР 2008/03544 (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 2 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

Сравниваемые сведения/парамет	Комплект регистрационной документации		Образцы выявленного медицинского изделия		
ры	(регистрационное удостоверение от 12.12.2018 № ФСР 2008/03544				
	срок действия	не ограничен)			
Прочность	Соединение голог	вки иглы и трубки	На технические испытания в		
соединения головки и трубки иглы	действием силы, трубке и головке разъединения.	в направлении их Значение	рамках государственного задания предоставлены образцы следующего типа/модели: трехдетальный типа "Луер". 21G х 1.5" (0.8 х		
	1 7	иетра указано в	38mm). 20 мл.		
	таблице 2. Испытательная проверки прочн головки и трубки Номинальный наружный	иглы Минимальное	Измеренные значения: Минимальное усилие, Н A7: 25,35 A8: 24,80 A9: 26,40		
	диаметр иглы,	усилие, Н			
	0,8	44			
Превышение			Общая вместимость		
полной вместимости цилиндра шприца относительно номинальной	чтобы общая вме	олжна быть такой, естимость шприца выше номинальной	Общая вместимость представленных образцов превышает номинальную вместимость более, чем 10%. Измеренные значения: Общая вместимость		
вместимости			превышает номинальную вместимость на, %: A4: 11,3, A5: 13,7, A6: 11,7		
Отношение длины коротких и	Длина коротких л любой шкалы дол		Длина коротких линий градуировки шкалы не равна		
длинных градуировочных линий	половине длины д	1 2	половине длины длинных линий. Длина длинных линий 7,5		
			мм, длина коротких линий 5,5 мм. Отношение составляет 1,36, что меньше половины измеренной длины длинных линий.		

Цифровое	Кроме того, линия,	Линия, соответствующая
обозначение полной градуировочной вместимости	соответствующая номинальной вместимости, или линии, соответствующие номинальной вместимости и полной градуированной вместимости, если они различаются, должны быть	полной градуированной вместимости, не обозначена цифрой.
	также обозначены цифрами.	
Содержание инструкции по применению	В инструкции по применению в досье: Имеются сведения о гарантийных обязательствах, Сведения о хранении: Хранить шприц в отапливаемых, вентилируемых помещениях с температурой воздуха от +5°C до +40°C и относительной влажностью	Внесены изменения в инструкцию по применению которые не приобщен к регистрационному досье в установленном порядке. Изменены формулировки, исключена информация (отсутствуют гарантии производителя), изменены
	не более 80%. Имеется информация о маркировке На потребительской упаковке указано - наименование шприца; - номинальная вместимость; - размер инъекционной иглы; - номер партии и срок годности шприца.	условия хранения в части влажности воздуха В инструкции по применению указано: Шприц в упаковке заводизготовителя хранить при температуре от +5 °C до + 40 °C при относительной влажности воздуха 40-60 %. Исключена информация о маркировке
Соответствие требованиям нормативной документации	Технические требования Шприцы должны соответствовать требованиям ГОСТ Р ИСО 7886-1-2009,	Шприцы не соответствуют требованиям ГОСТ Р ИСО 7886-1-2009 в части отношения длины коротких и длинных градуировочных линий, отсутствия цифрового обозначения полной вместимости шприца.
Соответствие требованиям технической документации	настоящих технических условий	Шприцы не соответствуют требованиям настоящих технических условий по параметрам «превышение общей длины цилиндра по отношению к номинальной длине цилиндра» и «отношение длины коротких и длинных градуировочных линий»