

## Министерство здравоохранения Российской Федерации

## 2167996

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

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074 Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74

17.08.2017 № 02u - 2014/17
Ha № \_\_\_\_\_ or \_\_\_\_

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 экспертизы качества, эффективности и безопасности образцов медицинского ФГБУ «ВНИИИМТ» изделия Росздравнадзора сообщает выявлении Росздравнадзором в обращении недоброкачественного медицинского изделия «Аппарат магнитотерапевтический бегущим импульсным полем малогабаритный 9444-004-40279992-99», «АЛМАГ-01» ТУ ПО заводской номер производства АО «Елатомский приборный завод», Россия, регистрационное удостоверение № ФСР 2007/00136 от 14.12.2009, срок действия не ограничен, не соответствующего требованиям технической документации производителя, содержащейся в комплекте 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 указанного медицинского изделия, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации недоброкачественного медицинского изделия и о результатах проинформировать соответствующий территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора провести мероприятия в соответствии с порядком, предусмотренным Административным регламентом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий, утвержденным приказом Минздрава России от 05.04.2013 № 196н.

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: на 1 л. в 1 экз.

Врио руководителя

Д.В. Пархоменко

от 17.08.2017 <u>№ 02и-2014/17.</u>

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

Сравниваемые сведения/параметры	Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение № ФСР 2007/00136 от 14.12.2009, срок действия не ограничен)	Образцы выявленного медицинского изделия
Потребляемая мощность annapama	Потребляемая мощность аппаратом исполнения «АЛМАГ-01» должна быть 35 В*А±15%,	Максимальная мощность, потребляемая аппаратом: 22,9 В*А. Не соответствует.
Длина шнура, соединяющего электронный блок с группой, состоящей из четырех катушекиндукторов	$(2,1\pm0,1)$ M.	1,89 м Не соответствует.