



Министерство здравоохранения
Российской Федерации
**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

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

20 ФЕВ 2019

№

014-511/19

На №

от

Об отзыве медицинского изделия



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 «ПАУЛЬ ХАРТМАНН», уполномоченного представителя производителя медицинского изделия «Реха-haft (Пеха-хафт), Фиксирующий бинт эластичный, самофиксирующийся 10 см × 4 м*», REF 932 444, LOT 800204172, производства «Пауль Хартмани АГ», Германия, регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/09638 от 04.06.2013 (далее – Медицинское изделие), сообщает об отзыве Медицинского изделия (см. приложение).

Для получения дополнительной информации следует обращаться к производителю ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» по телефону (8)-495-796-9961, факс (8)-495-796-99-60 и адресу: 115114, Москва, ул. Кожевническая, д. 7, стр. 1.

Приложение: на 3 л. в 1 экз.

Руководитель

М.А. Мурашко

ПАУЛЬ ХАРТМАНН ООО

Субъектам обращения
медицинских изделий

Клиентам ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН»

Город Москва, «30» ноября 2018 года**СРОЧНОЕ УВЕДОМЛЕНИЕ О ПРИОСТАНОВЛЕНИИ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО
ИЗДЕЛИЯ И ИЗОЛЯЦИИ В ЗОНЕ БЛОКИРОВКИ**

Настоящим, ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» (ОГРН: 1027700057010 от 24.07.2002 г., ИНН: 7710258600, место нахождения: город Москва, 115114, ул. Кожевническая, д.7, стр.1) извещает о приостановлении применения и изоляции в зоне блокировки медицинского изделия: «Реха-haft (Пеха-хафт), Фиксирующий бинт эластичный, самофиксирующийся 10 см x 4 м*», REF 932 444, LOT 800204172, производства «Пауль Хартманн АГ», Германия, регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/09638 от 27.12.2016г (далее – Медицинское изделие) в связи с письмом Росздравнадзора № 01и-2790/18 от 26.11.2018 (Копия прилагается).

После получения настоящего Уведомления ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» просит Вас немедленно выполнить все указанные ниже действия:

1. Прекратить продажу, использование Продукции и установить точное количество имеющейся у Вас Продукции.
2. Известить об этом Уведомлении своих работников, имеющих отношение к Продукции.
3. Направить копию этого Уведомления своим клиентам, которые приобрели у Вас эту Продукцию или используют ее и предпринять все меры по прекращению ее дальнейшей продажи и/или использования этими лицами и изоляции ее в зоне блокировки медицинских изделий
4. Произвести пересчет Продукции, имеющийся у Вас на складе в учетных единицах ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН».
5. Не позднее «30» января 2019 года направить в ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» по следующим электронным адресам:

Evgeny.Bereznyak@hartmann.info, Elena.Andriyanova@hartmann.info, Evgeny.Belyakov@hartmann.info, Elena.Dobrova@hartmann.info письменное подтверждение получения настоящего Уведомления с указанием количества Продукции, имеющейся на Вашем складе (с учетом Продукции, возвращенной Вашими клиентами) по форме, приведенной в Приложении № 1 к настоящему Уведомлению. (Сканированная копия с подписью и оттиском печати руководителя Вашей организации – по вышеуказанным адресам электронной почты. Оригинал – в почтовом отправлении на имя ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» по адресу: 115114, г. Москва, Кожевническая ул., д. 7, стр. 1)

Приложения:

1. Форма подтверждения получения настоящего Уведомления – 1 экз. на 1 листе;
2. Копия письма Росздравнадзора № 01и-2790/18 от 26.11.2018 - 1 экз. на 1 листе.

С уважением,

Генеральный директор
ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН»



Ю.В. Калабин

**ПОДТВЕРЖДЕНИЕ О ПОЛУЧЕНИИ УВЕДОМЛЕНИЯ О ПРИОСТАНОВЛЕНИИ ПРИМЕНЕНИЯ
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ И ИЗОЛЯЦИИ В ЗОНЕ БЛОКИРОВКИ**

Кому: ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН», 115114, г. Москва, ул. Кожевническая, д.7, стр.1

От кого _____ (фирменное наименование клиента)

Адрес клиента: _____

Контактное лицо _____ (ф.и.о., телефон, e-mail)

«О получении срочного уведомления ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» о приостановлении применения и изоляции в зоне блокировки медицинского изделия от «30» ноября 2018 года».

_____ (фирменное наименование клиента) настоящим подтверждает получение срочного Уведомления о приостановлении применения и изоляции в зоне блокировки медицинского изделия – «Peha-haft (Пеха-хафт), Фиксирующий бинт эластичный, самофиксирующийся 10 см x 4 м*», REF 932 444, LOT 800204172, производства «Пауль Хартманн АГ», Германия, регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/09638 от 27.12.2016г и его передачу всем нашим клиентам, продающим и/или использующим указанное медицинское изделие и всем нашим работникам, имеющим отношение к Продукции.

_____ (фирменное наименование клиента) также подтверждает, что вся Продукция, имеющаяся на нашем складе, не продается и не используется с даты получения вышеуказанного Уведомления, и будет возвращена в ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» не позднее «30» января 2019 года.

Настоящим сообщаем результаты проверки остатков Продукции на нашем складе (с учетом Продукции, возвращенной нашими клиентами) (отметить нужное в квадрате ниже, знаком «V»:

☐

На нашем складе отсутствует Продукция

☐

На нашем складе есть Продукция в количестве _____ упаковок.

« _____ » _____ 2018 года

Руководитель организации _____

Подпись, оттиск печати организации