

## Министерство здравоохранения Российской Федерации

## 2273676

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

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

26.03.2019 № 014-822/19 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 экспертного заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сообщает о выявлении территориальным органом Росздравнадзора по Республике Башкортостан в обращении недоброкачественного медицинского изделия: «UNOMEDICAL Мочеприемник прикроватный стерильный А4, 2.0 л/117 см», LOT 7C05079, производства «ConvaTec Limited.», США, регистрационное удостоверение № ФСЗ 2009/04511 от 17.05.2013 (далее — Медицинское изделие), в связи с несоответствием требованиям технической документации производителя, содержащейся в комплекте данной 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 Медицинского изделия, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации 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:

- таблица сопоставления параметров и характеристик на 1 л. в 1 экз.

June

## Приложение к письму Росздравнадзора

or 26.03.2019 № 01 U-822/19.

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

| Сравниваемые<br>сведения/параметры | Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение № ФСЗ 2009/04511 от 17.05.2013, срок действия не ограничен)  | Образцы выявленного<br>медицинского изделия  |
|------------------------------------|---|--|
| Срок годности                      | Срок годности 5 лет.  | Дата изготовления: 2017-04-<br>04, использовать до 2021-03.<br>(Срок годности 4 года). |
| Маркировка                         | Маркировка потребительской тары изделий однократного применения должна содержать сведения, в том числе: - о стерильности, апирогенности, нетоксичности внутри; - о недопустимости применения в случае нарушения целостности потребительской тары. | Отсутствуют.   |
|                                    | Должна быть маркировка:<br>- условия хранения.  | Отсутствует.   |
| Технические<br>требования          | Стерильные мочеприемники дополнительно должны иметь, в том числе: воздушный антибактериальный фильтр, зажим трубки.   | Отсутствуют.   |
|                                    | Принадлежность МИ: Крючок, фиксирующий к мочеприемнику прикроватному, стерильному и нестерильному.  | Отсутствует.   |