



2371919

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

09.06.2020 № 01И-1086/20

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 уполномоченного представителя производителя ООО «Юникорнмед» медицинского изделия «Зонд уrogenитальный одноразовый стерильный Тип F «Комбинированный» (CERVIX BRUSH) Мод.1», REF PEOO-61, LOT 20190117-1, производства «Цзянсу Яда Технолоджи Трупп Ко., Лтд.», Китай, регистрационное удостоверение от 16.09.2011 № ФСЗ 2011/10587, срок действия не ограничен (далее – Медицинское изделие), сообщает об отзыве Медицинского изделия (см. приложение).

Причина отзыва: информационное письмо Росздравнадзора от 21.04.2020 № 01И-712/20 «О недоброкачественном медицинском изделии».

Для получения дополнительной информации следует обращаться в ООО «Юникорнмед» по телефону (812) 702-3304.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

Руководитель

А.В. Самойлова

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

«ЮНИКОРНМЕД»

ИНН 7811476788 КПП 781101001, ОГРН 1107847370311

192019 САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, МЕЛЬНИЧНАЯ, 18/А,

т/ф. (812) 702-33-04

расходные медицинские материалы

**UNICORN
MED** 

В Федеральную службу по надзору
в сфере здравоохранения
109074, Москва, Славянская пл., д. 4, стр. 1

Исх № 42-04 от 29.04.2020г.

Субъектам обращения медицинских изделий

Информационное письмо об отзыве продукции

ООО «Юникорнмед», являющееся уполномоченным представителем компании «Цзянсу Яда Технолоджи Групп Ко., Лтд» (Jiangsu Yada Technology Group Co., Ltd), Адрес: Yada Road, Touqiao town, Yangzhou, Jiangsu, China) по поручению производителя принял решение об отзыве из обращения медицинского изделия ««Зонд уrogenитальный одноразовый стерильный Тип F «Комбинированный» {CERVIX BRUSH) Мод.1», REF РЕОО-61, LOT 20190117-1, производства «Цзянсу Яда Технолоджи Трупп Ко., Лтд.», Китай, регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/10587 от 16.09.2011 на основании письма Росздравнадзора № 01и-712/20 от 21.04.2020г.

ООО «Юникорнмед» просит всех субъектов обращения медицинских изделий провести проверку наличия указанного МИ и в случае его выявления осуществить возврат в наш адрес: Санкт-Петербург, ул. Кубинская д.75, предварительно связавшись по телефону: (812) 702-3304.

Приносим извинения за причиненные неудобства.

С уважением,

Генеральный директор



/Осипов Д.Ю./