



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



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

РУКОВОДИТЕЛЬ

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

20.01.2021 № 014-72/21

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 «Веньчжоу Бэйпу Сайенс энд Технолоджи Ко., Лтд.», производителя медицинского изделия:

«Игла внутривенная, размер: 0.5x19мм (25Gx3/4")», LOT 190730, дата производства 2019-07, производства «Веньчжоу Бэйпу Сайенс энд Технолоджи Ко., Лтд.», Китай, регистрационное удостоверение от 25.02.2011 № ФСЗ 2011/09136, срок действия не ограничен (далее – Медицинское изделие) сообщает об отзыве Медицинского изделия (см. приложение).

Причина отзыва: информационное письмо Росздравнадзора от 17.11.2020 № 01и-2164/20 «О недоброкачественном медицинском изделии».

Для возврата Медицинского изделия следует обращаться к поставщику.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

А.В. Самойлова

温州市贝普科技有限公司

WENZHOU BEIPU SCIENCE & TECHNOLOGY CO LTD

Address: No.7 JinShui Road Wenzhou Industrial Park, Zhejiang Province, 325013 Wenzhou, China

Федеральная служба по надзору в
сфере здравоохранения

Адрес: 109074, г. Москва, Славянская пл. 4, стр. 1

В связи с выявленной технической ошибкой при маркировке медицинского изделия производитель «Веньжоу Бейпу Сайенс энд Технолоджи Ко, Лтд.», Китай сообщает о добровольном отзыве медицинского изделия с маркировкой «Игла внутривенная, размер 0,5 X 19 мм (25G X 3/4")», LOT 190730, дата производства 2019-07, сопровождаемого сведениями о регистрационном удостоверении от 25.02.2011 № ФСЗ 2011/09136, из оборота с территории Российской Федерации.

В связи с этим просим Росздравнадзор содействовать в объявлении о данном заявлении субъектам обращения медицинских изделий.

Субъектов обращения медицинских изделий просим своевременно выявить наличие неиспользованных изделий с выявленным несоответствием, а именно, с указанной выше маркировкой и нахождением внутри упаковки изделия, фото которого размещено в настоящем письме,

с целью возврата поставщику.

Приносим свои извинения за доставленные неудобства.

Директор: Director

ФИО: Zhang Hongjie

дата 2020.12.14

печать (stamp)

