

#### Министерство здравоохранения Российской Федерации

# 2568300

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

### **РУКОВОДИТЕЛЬ**

	кая пл. 4, стр. 1, Москва, 109074	
Телефо	n: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74 www.roszdravnadzor.ru	
06.10	2023 № <u>014 ~ 842</u> /23	
Ha №	OT	

О незарегистрированном 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 в обращении Территориальным органом Росздравнадзора по Москве и Московской области незарегистрированного медицинского изделия: «Имплантат грудной круглый гелевый Siltex, высокий профиль, когезив II, 375 мл, артикул 324-4375», производства «Ментор Медикал Системс Б.В.», Нидерланды, (далее – Медицинское изделие).

Медицинское изделие сопровождается сведениями о регистрационном удостоверении от 29.04.2016 № ФСЗ 2009/05296, выданном на медицинское изделие «Имплантаты грудные гелевые», производства «Ментор Медикал Системс Б.В.», Нидерланды.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинских изделий провести проверку наличия в Медицинского обращении установленном провести изделия, В порядке мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Медицинского изделия и 0 результатах проинформировать соответствующий территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора провести мероприятия в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

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.

А.В. Самойлова

Приложение к письму	Росздравнадзора
---------------------	-----------------

от <u>06.10.2023</u> № <u>01.4~842/23.</u>

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

Сравниваемые	Образцы выявленного	Комплект регистрационной
сведения/параметры	медицинского изделия	документации (регистрационное
		удостоверение от 29.04.2016 № ФСЗ
		2009/05296
Артикул	«324-4375»	Сведения об артикуле «324-4375»
		отсутствуют
Объем	«375 cc»	Сведения об объеме «375 cc»
		отсутствуют