



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

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

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109012
Телефон: (499) 578 02 20; (499) 578 06 70; (495) 698 45 38
www.roszdravnadzor.gov.ru

19.07.2024 № Одчн 780/24

На № _____ от _____

О фальсифицированном
медицинском изделии



2594866

Субъектам обращения
медицинских изделий

Руководителям
территориальных органов
Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о выявлении в обращении на территории Калининградской области фальсифицированного медицинского изделия:

«Клинок спиральный 4-х лопастной, канюлированный Ø 11 мм, длина 105 мм, ТУ 9438-006-58261811-2017», REF 767.105, LOT: 20210602, дата производства: 2021-06, использовать до: 2031-06, сопровождаемого сведениями о производителе: ООО «ОСТЕОМЕД-М», Россия и регистрационном удостоверении от 26.12.2018 № ФСР 2008/02791.

Одновременно сообщаем о признании недействительным информационного письма Росздравнадзора от 30.01.2024 № 01И-92/24 «О незарегистрированном медицинском изделии».

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинских изделий провести проверку наличия в обращении указанного медицинского изделия, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации и о 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.

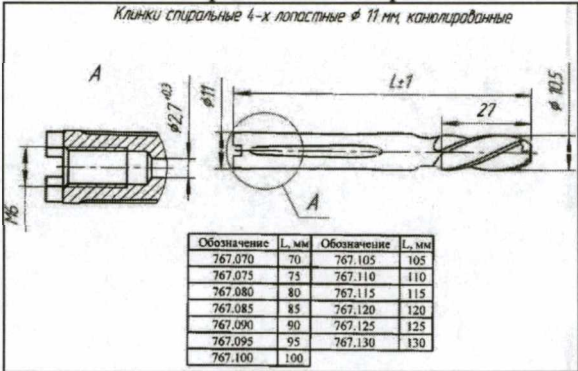

Приложение: Таблица сопоставления параметров и характеристик, указанных в комплекте регистрационной документации, с параметрами и характеристиками образцов выявленного медицинского изделия, а также фотоизображение выявленного медицинского изделия на 4 л. в 1 экз.

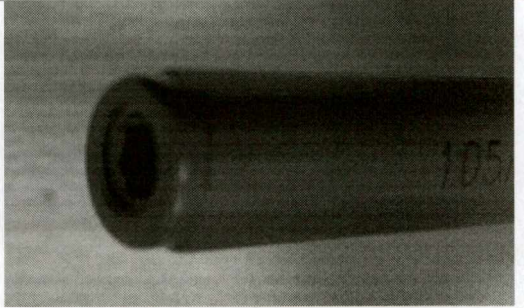
Врио руководителя



Д.В. Пархоменко

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

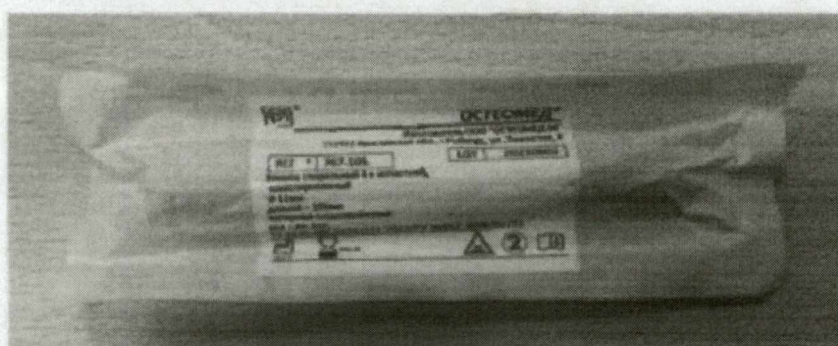
Сравниваемые сведения/параметры	Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение от 26.12.2018 № ФСР 2008/02791, срок действия не ограничен)	Образцы выявленного медицинского изделия
<p>Конструкция</p>	<p>Сведения ТУ 9438-006-58261811-2017 из КРД к РУ № ФСР 2008/02791 от 26.12.2018: Пункт 1.2.1, 1.4.2 (номенклатура изделий) Общий вид, габаритные размеры и масса составных изделий наборов должны соответствовать приведенным на рис. 1-318.</p>  <p style="text-align: center;">Рис. 109</p>	 <p><i>Конструкция представленного образца отличается от эскизного изображения, представленного в ТУ 9438-006-58261811-2017 из КРД к РУ № ФСР 2008/02791 от 26.12.2018 наличием сквозного отверстия;</i></p> <p><i>Конструкция представленных образцов разборная и не соответствует конструкции представленной на рис. 109</i></p> <p><i>Диаметр тыльной части образцов: Требуемое значение Ø 11. Измеренные значения, мм: А1: 12,0, А2: 11,9 Резьба в составной части Мб: Резьба отсутствует Диаметр отверстия в составной части: Требуемое значение Ø 2,7^{+0,3}, мм: Измеренное значение: А1: 3,5, А2: 3,5</i></p>
<p>Маркировка изделия</p>	<p>Сведения ТУ 9438-006-58261811-2017 из КРД к РУ № ФСР 2008/02791 от 26.12.2018: Пункты 1.5.1, 1.5.3 На каждом имплантате должны быть указаны: – товарный знак изготовителя; – каталожный номер.</p>	

Сравниваемые сведения/параметры	Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение от 26.12.2018 № ФСР 2008/02791, срок действия не ограничен)	Образцы выявленного медицинского изделия
		 <p><i>Информация не представлена</i></p>
Упаковка	Сведения ТУ 9438-006-58261811-2017 из КРД к РУ № ФСР 2008/02791 от 26.12.2018:	
	Пункты 1.6.1, 1.6.3 Изделия, входящие в наборы, должны быть уложены в пакеты по ГОСТ 12302 из полиэтиленовой пленки по ГОСТ 10354, толщиной не менее 0,15 мм	<i>Средняя измеренная толщина пленки 0,06 мм</i>
Маркировка потребительской тары	Пункты 5.1, 9.7 ГОСТ 19126-2007: На потребительской таре или на прикрепляемом к ней ярлыке должны быть указаны: – сведения о приемке инструментов отделом технического контроля;	<i>Информация не представлена</i>

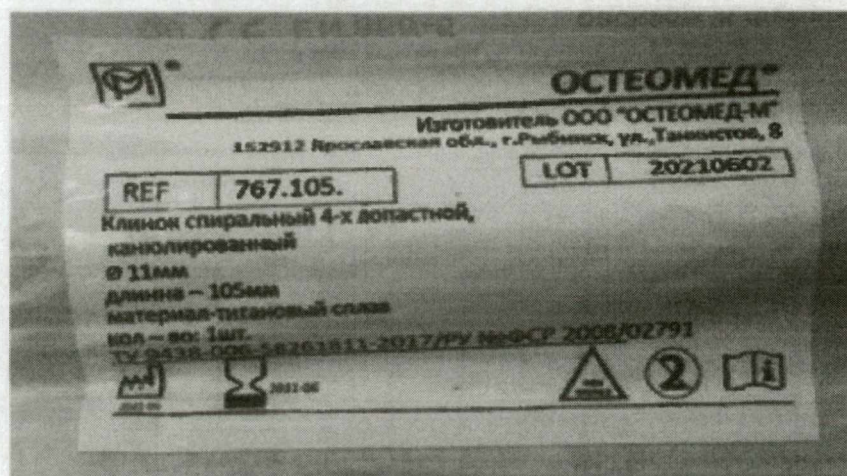
**Фотографические изображения образцов изделия образца медицинского изделия
«Клинок спиральный 4-х лопастной, канюлированный, Ø 11мм, длина - 105мм.
ТУ 9438-006-58261811-2017»**



Фотографическое изображение 1

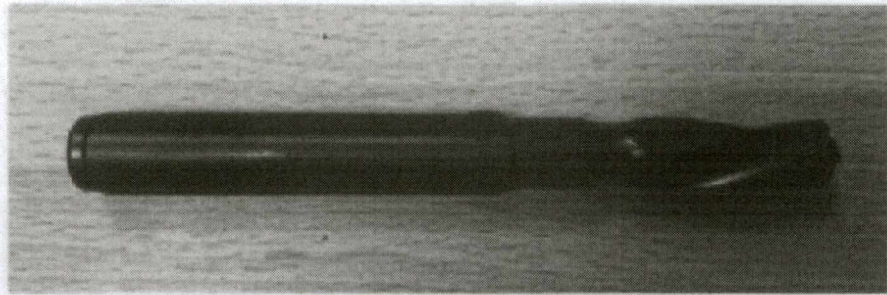


Фотографическое изображение 2

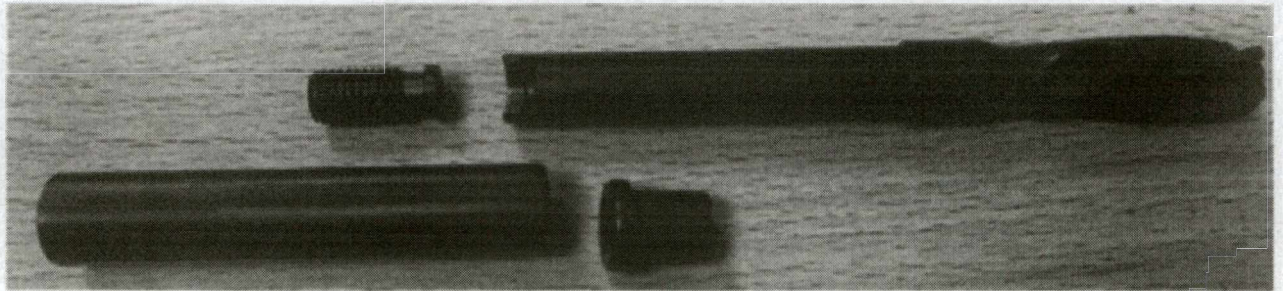


Фотографическое изображение 3

Фотографические изображения 1 - 3 – Внешний вид и маркировка потребительской упаковки



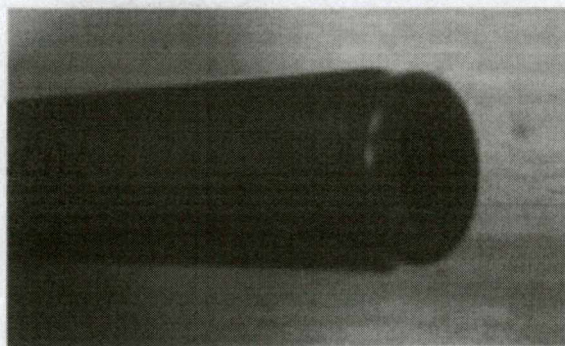
Фотографическое изображение 4



Фотографическое изображение 5



Фотографическое изображение 6



Фотографическое изображение 7

Фотографические изображения 4 - 7 – Внешний вид образца