



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

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

**РУКОВОДИТЕЛЬ**

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

01.11.2025 № 01И-1109/25

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О недоброкачественном  
медицинском изделии



2623477

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 отрицательного заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сообщает о выявлении в обращении Территориальным органом по Волгоградской области недоброкачественного медицинского изделия:

«Сенсор для мониторингования глюкозы ТачКеар С9 СиДжиЭм (TouchCare S9 CGM), модель MD3660 - 2 шт.», LOT: E08013F99, REF: MD 3660 (2х), дата производства не указано, использовать до 30.11.2026, производства "Медтрум Текнолоджис Инк.", Китай, регистрационное удостоверение № РЗН 2024/23234 от 08.08.2024 (см. приложение).

Субъектам обращения медицинских изделий предлагается провести проверку наличия в обращении указанного медицинского изделия, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению его обращения, 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, установлена уголовная ответственность 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 на 2 л. в 1 экз.

А.В. Самойлова

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 № РЗН 2024/23234 от 08.08.2024, срок действия не ограничен)	Образцы выявленного медицинского изделия
Санитарно-химические показатели	Изопропанол, мг/л: <b>0,10</b>	Изопропанол, мг/л: <b>0,72± 0,12</b>
Маркировка	Пункт 11.1.1 11.1.3, 11.1.4 ГОСТ Р 50444-2020: Маркировка изделий должна соответствовать требованиям настоящего стандарта, общих стандартов, и/или стандартов на изделия конкретных видов, и/или технических условий и должна однозначно идентифицировать изделие и содержать минимум следующую информацию: - месяц и год изготовления изделия	месяц и год изготовления изделия  Не указано на маркировке представленного образца
	Маркировка потребительской упаковки изделий однократного применения должна содержать сведения: апирогенности, нетоксичности внутри	Не указано на маркировке представленного образца
	Символы маркировки должны соответствовать требованиям ГОСТ Р МЭК 60601-1, ГОСТ Р ИСО 15223-1, ГОСТ Р МЭК 878, стандартов на изделия конкретных видов.	На индивидуальные упаковки образцов изделия не нанесены символы в соответствии с требованиями ГОСТ Р МЭК 60601-1-2022
	Пункт 6.1, 7.4 ГОСТ Р 50444-2020, п. 7.2.10 ГОСТ Р МЭК 60601-1-2022: Рабочие части Степень защиты от поражения электрическим током, согласно классификации 6.2, необходимо маркировать соответствующим символом для всех РАБОЧИХ ЧАСТЕЙ, т.е. РАБОЧИЕ ЧАСТИ ТИПА В - символом МЭК 60417-5840, РАБОЧИЕ ЧАСТИ ТИПА ВF - символом МЭК 60417-5333, РАБОЧИЕ ЧАСТИ ТИПА CF - символом МЭК 60417-5335 (все согласно 2002-10); см. таблицу D.1, символы 19, 20 и 21.	Изделие классифицировано с рабочей частью типа ВF Специальный символ отсутствует

Сравниваемые сведения /параметры	Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение № РЗН 2024/23234 от 08.08.2024, срок действия не ограничен)	Образцы выявленного медицинского изделия
Маркировка	<p>Пункт 16.2 Выписки из технической документации: Проект маркировки сенсора модели MD3660 для применения на территории РФ:</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>Сенсор для мониторинга уровня глюкозы ТачКеар (TouchCare), вариант исполнения: Сенсор для мониторинга глюкозы ТачКеар С9 СаДжаЭм (TouchCare S9 CGM), модель MD3660, В составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Сенсор для мониторинга глюкозы ТачКеар С9 СаДжаЭм (TouchCare S9 CGM), модель MD3660 - 2 шт.,</li> <li>2. Аппликатор сенсора - 2 шт.,</li> <li>3. Фиксатор - 2 шт.</li> <li>4. Инструкция по применению.</li> </ol> <p style="text-align: center;">Изделие нетоксично </p> <p>Уполномоченный представитель в РФ: Общество с ограниченной ответственностью «Витанга» (ООО «Витанга»), Адрес места нахождения: 117420, г. Москва, ул. Профсоюзная, д. 57, Ш/42/410 Фактический/почтовый адрес: 121596, г. Москва, Можайское шоссе, д.165, стр.1 Тел: 8-800-200-77-48, touchcare.ru Регистрационное удостоверение: XXXX/XXXXX от XX.XX.XXXX</p> </div>	<p>Русскоязычная маркировка не соответствует по внешнему виду: штрих код, QR-код, серия, срок годности</p> 
Длина вводимой части иглы	<p>Пункт 11.1 Выписки из технической документации: Длина вводимой части иглы <b>10 мм (±10%)</b></p>	<p>Измеренная длина вводимой части иглы <b>7 мм</b></p>
Индивидуальная упаковка	<p>Пункт 11.1 Выписки из технической документации: Усилие при отслаивании крышки индивидуальной упаковки <b>10-25 Н</b></p> <p>Ширина шва индивидуальной упаковки: <b>3 ± 1 мм</b></p>	<p>Измеренное усилие при отслаивании крышки индивидуальной упаковки: <b>7,6 Н</b></p> <p>Минимальная измеренная ширина шва индивидуальной упаковки в узкой части: <b>8 мм</b> Максимальная измеренная ширина шва индивидуальной упаковки в широкой части: <b>10 мм</b></p>
Эксплуатационная документация	<p>Инструкция по применению Сведения о поставке брошюры и Инструкции по применению в электронном виде (по QR-коду) отсутствуют.</p>	<p>В составе изделия отсутствует, оформленная в бумажном формате, инструкция по применению. Вложена брошюра. Инструкция по применению представлена через QR-код в электронном виде.</p>