



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

10.01.2026 № 01ч-21/26

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О недоброкачественном  
медицинском изделии



2639174

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 Росздравнадзора по Ивановской области и Владимирской области недоброкачественного медицинского изделия:

«Универсальная медицинская тележка по ТУ 32.50.50.-003-39821003-2021 вариант исполнения Фармация 44м», серийный номер: 22453, дата производства 16.12.2024, гарантийный срок эксплуатации 3 года, срок службы 10 лет, производства ООО «Фармация», Россия, регистрационное удостоверение от 14.04.2023 № РЗН 2023/20070, представляющего непосредственную угрозу причинения вреда жизни и здоровью граждан при применении медицинского изделия.

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 3 л. в 1 экз.

А.В. Самойлова

Приложение к письму Росздравнадзора  
от 20.01.2026 № 014-21/26.

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 2023/20070 от 14.04.2023 срок действия не ограничен)  | Образцы выявленного медицинского изделия   |
|---------------------------------|--|--|
| Внешний вид изделия             | <p>Согласно фотографическим изображениям из состава КРД к РУ № РЗН 2023/20070 от 14.04.2023:</p>  |  <p>1 – В соответствии с Приложением к Регистрационному удостоверению на медицинское изделие от 14 апреля 2023 № РЗН 2023/20070 лист 64 перечисление XLIV модель Фармация 44-М отсутствует компонент из состава медицинского изделия "Балка УМТЗ-БА – 1 шт."</p> |
| ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010         |  |  |
| Токи утечки                     | <p>В случае обрыва ПРОВОДА ЗАЩИТНОГО ЗАЗЕМЛЕНИЯ любого изделия МЕ СИСТЕМЫ, кроме ИЗДЕЛИЯ С ПОСТОЯННЫМ ПРИСОЕДИНЕНИЕМ К ПИТАЮЩЕЙ СЕТИ, ТОК УТЕЧКИ НА ДОСТУПНУЮ ЧАСТЬ от</p>           | Измерено, мкА: 1739  |

| Сравниваемые сведения/ параметры | Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение № РЗН 2023/20070 от 14.04.2023 срок действия не ограничен)   | Образцы выявленного медицинского изделия |
|----------------------------------|---|--|
|                                  | частей или между частями МЕ СИСТЕМЫ в пределах СРЕДЫ ПАЦИЕНТА не должен превышать 500 мкА.  |  |
| Эксплуатационная документация    | - инструкции по монтажу, сборке и модификации МЕ СИСТЕМЫ, гарантирующие длительное соответствие настоящему стандарту;   | Информация отсутствует                   |
|                                  | - инструкцию по очистке и, когда это применимо, - инструкцию по дезинфекции и стерилизации каждого изделия или его части, формирующего часть МЕ СИСТЕМЫ (см. 11.6.6 и 11.6.7);  | Информация отсутствует                   |
|                                  | - дополнительные меры по обеспечению безопасности, которые должны применяться при монтаже МЕ СИСТЕМЫ;   | Информация отсутствует                   |
|                                  | - дополнительные меры, которые должны предприниматься при профилактическом обслуживании;  | Информация отсутствует                   |
|                                  | - предупреждение о том, что дополнительный МНОГОРОЗЕТОЧНЫЙ СЕТЕВОЙ СОЕДИНИТЕЛЬ или удлинительный шнур не должен подсоединяться к МЕ СИСТЕМЕ;  | Информация отсутствует                   |
|                                  | - пояснение РИСКОВ, возникающих в результате подсоединения немедицинского изделия, которое поставляется в составе МЕ СИСТЕМЫ, непосредственно к настенной розетке, тогда как это немедицинское изделие предназначено для питания от МНОГОРОЗЕТОЧНОГО СЕТЕВОГО СОЕДИНИТЕЛЯ с разделительным трансформатором; | Информация отсутствует                   |
|                                  | - пояснение РИСКОВ, возникающих в результате подсоединения любого изделия, которое не поставлялось как часть МЕ СИСТЕМЫ, к МНОГОРОЗЕТОЧНОМУ СЕТЕВОМУ СОЕДИНИТЕЛЮ;   | Информация отсутствует                   |

| Сравниваемые сведения/ параметры           | Комплект регистрационной документации (регистрационное удостоверение № РЗН 2023/20070 от 14.04.2023 срок действия не ограничен)   | Образцы выявленного медицинского изделия  |
|--|---|---|
|  | - инструкции ОПЕРАТОРУ, чтобы он одновременно не касался частей, указанных в 16.4, и ПАЦИЕНТА.  | Информация отсутствует  |
|  | d) рекомендации ОТВЕТСТВЕННОЙ ОРГАНИЗАЦИИ:<br>- по выполнению всех ПРОЦЕДУР регулировок, очистки, стерилизации и дезинфекции;   | Информация отсутствует  |
|  | - относительно того, что сборка МЕ СИСТЕМЫ и ее модификация в течение фактического срока службы требуют оценки соответствия требованиям настоящего стандарта.   | Информация отсутствует  |
| Разделительные устройства                  | Если ФУНКЦИОНАЛЬНОЕ СОЕДИНЕНИЕ между МЕ ИЗДЕЛИЕМ и другими изделиями МЕ СИСТЕМЫ или другими системами может вызывать превышение допустимого ТОКА УТЕЧКИ, то должны применяться меры обеспечения безопасности в виде РАЗДЕЛИТЕЛЬНЫХ УСТРОЙСТВ. | РАЗДЕЛИТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА отсутствуют в составе МЕ СИСТЕМЫ  |
| ТУ 32.50.50-003-39821003-2021              |   |   |
| Маркировка                                 | - сведения о приемке изделия отделом технического контроля;   | Информация отсутствует  |
| Маркировка                                 | - максимальная потребляемая мощность не должна превышать - 5 кВт;   | Информация отсутствует  |
| Руководство по эксплуатации                |   |   |
| Описание изделия                           | Описание медицинского изделия представлено в руководстве по эксплуатации  | Описание медицинского изделия, представленное с образцом выявленного медицинского изделия, не соответствует Комплекту регистрационного досье  |
| Правила эксплуатации/меры предосторожности | В п. 3.6 Меры предосторожности руководства по эксплуатации, представленные в Комплекте регистрационного досье   | Правила эксплуатации/меры предосторожности в руководстве по эксплуатации, представленные с образцом выявленного медицинского изделия, не соответствуют Комплекту регистрационного досье |