



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



2160232

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

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

23.06.2017 № 014-1513/17

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 информирует об информации, поступившей от уполномоченного представителя производителя ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН», об отзыве из обращения выявленного медицинского изделия «Пеха-софт без пудры/ Peha-soft powder free Перчатки медицинские Перчатки смотровые латексные, неопудренные, нестерильные», LOT 696409002, REF 9421625, производства «Пауль Хартманн АГ», Германия, регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/11297 от 30.10.2012, срок действия не ограничен (подробное описание прилагается).

Причина отзыва: информационное письмо Росздравнадзора от 18.04.2017 № 01И-912/17 «О приостановлении применения медицинского изделия».

Для получения дополнительной информации следует обращаться в ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» по адресу: Москва, 115114, ул. Кожевническая, д. 7, стр. 1, а также по эл. адресам, указанным в приложении.

Приложение: на 3 л. в 1 экз.

Руководитель

М.А. Мурашко

от 23.06.2017 № 01и-1513/17

ПАУЛЬ ХАРТМАНН ООО

Субъектам обращения
медицинских изделий

Клиентам ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН»

Город Москва, «10» мая 2017 года**СРОЧНОЕ УВЕДОМЛЕНИЕ ОБ ОТЗЫВЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

Настоящим, ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» (ОГРН: 1027700057010 от 24.07.2002 г., ИНН: 7710258600, место нахождения: город Москва, 115114, ул. Кожевническая, д.7, стр.1) извещает об отзыве из обращения медицинского изделия «Пеха-софт без пудры/Peha-soft powder free Перчатки медицинские Перчатки смотровые латексные, неопудренные, нестерильные», производства «Пауль Хартманн АГ», Германия, LOT 696409002, REF 9421625, сопровождаемого регистрационным удостоверением № ФСЗ 2011/11297 от 30.10.2012 (далее – Медицинское изделие) в связи с письмом Росздравнадзора от 18.04.2017 № 01и-912/17 (Копия прилагается).

После получения настоящего Уведомления ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» просит Вас немедленно выполнить все указанные ниже действия:

1. Прекратить продажу, использование Продукции и установить точное количество имеющейся у Вас Продукции.
2. Известить об этом Уведомлении своих работников, имеющих отношение к Продукции.
3. Направить копию этого Уведомления своим клиентам, которые приобрели у Вас эту Продукцию или используют ее и предпринять все меры по прекращению ее дальнейшей продажи и/или использования этими лицами и немедленному ее возврату на Ваш склад.
4. Произвести пересчет Продукции, имеющийся у Вас на складе в учетных единицах ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН».
5. Не позднее «10» июня 2017 года направить в ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» по следующим электронным адресам:
Denis.Pavlov@hartmann.info,
Elena.Andriyanova@hartmann.info,
Evgeny.Belyakov@hartmann.info,
Elena.Dobrova@hartmann.info письменное подтверждение получения настоящего Уведомления с указанием количества Продукции, имеющейся на Вашем складе (с учетом Продукции, возвращенной Вашими клиентами) по форме, приведенной в Приложении № 1 к настоящему Уведомлению. (Сканированная копия с подписью и оттиском печати руководителя Вашей организации – по вышеуказанным адресам электронной почты. Оригинал – в почтовом отправлении на имя ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» по адресу: 115114, г. Москва, Кожевническая ул., д. 7, стр. 1)
6. Не позднее «10» июля 2017 года вернуть Продукцию в ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН», согласовав способ, дату и время передачи Продукции с ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН».

ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» приносит Вам искренние извинения за доставленные неудобства. Расходы, понесенные Вами в связи с возвратом Продукции, будут возмещены при условии их документального подтверждения.

Приложения:

1. Форма подтверждения получения настоящего Уведомления – 1 экз. на 1 листе;
2. Копия письма Росздравнадзора от 18.04.2017 г. № 01и-912/17 - 1 экз. на 1 листе.

С уважением,

Генеральный директор
ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН»



Ю.В. Калабин

Исп. Подлеснова Л.С

**ПОДТВЕРЖДЕНИЕ О ПОЛУЧЕНИИ УВЕДОМЛЕНИЯ ОБ ОТЗЫВЕ
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

Кому: ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН», 115114, г. Москва, ул. Кожевническая, д.7, стр.1

От кого _____ (фирменное наименование клиента)

Адрес клиента: _____

Контактное лицо _____ (ф.и.о., телефон, e-mail)

«О получении срочного уведомления ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» Об отзыве с рынка медицинского изделия от «10» мая 2017 года».

_____ (фирменное наименование клиента) настоящим подтверждает получение срочного Уведомления об отзыве с рынка медицинского изделия - «Пеха-софт без пудры/Peha-soft powder free Перчатки медицинские Перчатки смотровые латексные, неопудренные, нестерильные», производства «Пауль Хартманн АГ», Германия, LOT 696409002, REF 9421625, сопровождаемого регистрационным удостоверением № ФСЗ 2011/11297 от 30.10.2012 («Продукция») от «10» мая 2017 года и его передачу всем нашим клиентам, продающим и/или использующим указанное медицинское изделие и всем нашим работникам, имеющим отношение к Продукции.

_____ (фирменное наименование клиента) также подтверждает, что вся Продукция, имеющаяся на нашем складе, не продается и не используется с даты получения вышеуказанного Уведомления, и будет возвращена в ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» не позднее «10» июля 2017 года.

_____ (фирменное наименование клиента) также подтверждает, что нами предприняты все необходимые действия по возврату Продукции нашими клиентами, продающими и/или использующими ее.

Настоящим сообщаем результаты проверки остатков Продукции на нашем складе (с учетом Продукции, возвращенной нашими клиентами) (отметить нужное в квадрате ниже, знаком «V»):

На нашем складе отсутствует Продукция

На нашем складе есть Продукция в количестве _____ упаковок.

« _____ » _____ 2017 года

Руководитель организации _____

Подпись, оттиск печати организации