



Тимченко Татьяна Владимировна

Добрый вечер! Как уничтожаются МИ с истекшим сроком годности (гиалуроновая кислота - протез синовиальной жидкости)?



Лаптева Елена Альбертовна

Надежда Евгеньевна, подлежит ли МИ выводу из оборота (списанию), если в паспорте на МИ указан срок службы 5 лет по истечению этого срока? Или можно как-то продлить его эксплуатацию, при его исправности?



Мухамедшина Анна Павловна

Добрый вечер. У меня на остатках, одновременно находятся, к примеру, устройства для вливания инфузионных растворов подлежащие декларированию и не подлежащие ни декларированию, ни сертификации. Одинаковые устройство и назначение. Как в этом случае быть?



Иванов Михаил Вячеславович

Если удостоверение просрочено, но при контрольной технической проверке срок эксплуатации увеличен. Как поступить?



Жорников Денис Александрович

Здравствуйте! Насколько обязательным является наличие специального помещения для хранения медицинских изделий в медицинской организации или МИ (одноразовый расходный материал) можно хранить непосредственно в помещении, где он будет использоваться (например, в процедурной в количестве недельного запаса)?



Ромашенко Марина Владимировна

Добрый вечер, если на изделии не указан номер регистрационного удостоверения, то значит оно не зарегистрировано? Или на импортных изделиях не обязаны указывать номер РУ страны, куда оно поставлено? Какая обязательная маркировка должна быть на импортном изделии?



Черкашина Ирина Владимировна

Добрый вечер! Какое образование и документ, разрешающий осуществлять контроль за техническим состоянием медицинской аппаратуры должен иметь инженер по медицинской технике медицинской организации (больницы)?





Тимченко Татьяна Владимировна

Нужно ли подавать уведомление о работе с МИ аптечной организацией?



Горбатенко Дарья Сергеевна

Добрый вечер! РУ на МИ было изменено. В новом РУ номер остался тот же, но дата поменялась. Какое РУ (старое или новое РУ) необходимо требовать от поставщика, если организация, принимающая МИ не может определить дату производства МИ?



Курсовская Ольга Владимировна

Добрый вечер, обязан ли поставщик указывать в товарно-сопроводительной документации номер серии на МИ, или достаточно сведений о декларации?



Мухамедшина Анна Павловна

Копия декларации/сертификата содержит номер регистрационного удостоверения. Если предъявлена заверенная копия декларации/сертификата или сопроводительный документ с указанием только декларации/сертификата, достаточно ли этого для выполнения п.72, Постановления № 55?



Мухамедшина Анна Павловна

Распространяется ли п. 12 постановления 55 на сертификат, выданный в системе добровольной сертификации?



Лаптева Елена Альбертовна

Надежда Евгеньевна, если в приказе №89 МИ не указано, а в паспорте на МИ требования о поверке имеются, то как быть?



Мансурова Резеда Рафиковна

Имеет ли право больничная аптека принимать и хранить реактивы?



Тихомирова Лариса Олеговна

Почему раствор гиалуроновой кислоты для внутрисуставного введения регистрируется как мед.изделие, ведь оказывается фармакологическое действие?





Лаптева Елена Альбертовна

Может ли медицинский техник заменить в штате инженера?



Лесникова Елена Владимировна

Что означает "сухое" место в условиях хранения МИ?



Тимофеева Светлана Юрьевна

нужно ли поверять МИ находящихся на консервации?



Новикова Наталья Валентиновна

Росздравнадзор располагает информацией об аптечных организациях, получивших лицензию на фармацевтическую деятельность, предполагающую реализацию МИ. Какой смысл дополнительно уведомлять Росздравнадзор об обращении МИ в аптечных организациях?



Ямщикова Татьяна Николаевна

если открывается новая аптечная точка у организации работающей до 2004 года, нужно ли направлять уведомление на новые точки, т.к реализация мед.изд. осуществляется в новой точке.



Кербер Игорь Александрович

Уважаемая Надежда Евгеньевна! Здравствуйте! Как определить корректный срок годности расходного медицинского имущества в следующем случае? Так, есть 1 стерильная упаковка, внутри находится 2 предмета щитощётка и контейнер с транспортное средой - каждый их них по отдельности без дополнительной отдельной упаковки. На контейнере срок годности - до декабря 2020г. На стерильной упаковке срок годности - до января 2020г. Производство - США. Правильно ли понимаю, что в соответствии с актуальным российским законодательством срок годности для всего изделия нужно считать январь 2020г.? В соответствии с российским законодательством, можно ли данное изделие считать дефективным?



Новикова Наталья Валентиновна

На чем основано требование держать под замком карантинную зону?

