



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



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

РУКОВОДИТЕЛЬ

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

07.07.2022 № 074-740/22

На № _____ от _____

О безопасности
медицинских изделий

Субъектам обращения
медицинских изделий

Руководителям
территориальных
органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в рамках исполнения государственной функции по мониторингу безопасности медицинских изделий, находящихся в обращении на территории Российской Федерации, доводит до сведения субъектов обращения медицинского изделия письмо ООО «Б.Браун Медикал», уполномоченного представителя производителя, о новых данных по безопасности при применении медицинского изделия «Насос инфузионный шприцевой "Перфузор® Спэйс" (Perfusor® Space) с принадлежностями», производства «Б. Браун Мельзунген АГ», Германия, регистрационное удостоверение от 28.04.2022 № РЗН 2013/905, срок действия не ограничен.

В случае необходимости получения дополнительной информации обращаться в ООО «Б.Браун Медикал» (191040, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Пушкинская, д. 10, тел. +7 (812) 320-40-04, факс: +7 (812) 320-50-71).

Приложение: на 14 л. в 1 экз.

А.В. Самойлова

ОГРН 1037843006233
ИНН / КПП 7825465916 / 509950001
www.bbraun.ru office.spb.ru@bbraun.com
тел (812) 320-40-04, факс (812) 320-50-71Исх. № 497/22 ББМ от 04 апреля 2022 г.
Ответ на Письмо РЗН № 10-7066/22 от 09.02.2022г.
«О новых данных по безопасности
медицинского изделия»

ООО «Б.Браун Медикал» является уполномоченным представителем компании Б. Браун Мельзунген АГ, Германия/В. Braun Melsungen AG, Germany (далее-Производитель) на территории Российской Федерации.

В ответ на Уведомление № 10-7066/22 от 09.02.2022 г. о новых данных по безопасности медицинского изделия «Насос инфузионный шприцевой «Перфузор® Спэйс» (Perfusor® Space)», Артикул (REF) 8713030, (ПУ № РЗН 2013/905 от 18.10.2021 г.) ООО «Б.Браун Медикал» информирует о нижеследующем:

Производителем было инициировано уведомление № AIS 01/22 от 07.01.2022 г. о корректирующих действиях на местах, связанных с безопасностью медицинских «Насос инфузионный шприцевой «Перфузор® Спэйс» (Perfusor® Space)», Артикул (REF) 8713030, ПУ № РЗН 2013/905 от 18.10.2021 г. (см. приложение 2).

Данное уведомление было инициировано из-за потенциального риска несоответствующего выполнения необходимых действий при окончательной проверке медицинского изделия «Насос инфузионный шприцевой «Перфузор® Спэйс» (Perfusor® Space)», Артикул (REF) 8713030 (с серийными номерами, указанными в Приложении №1). До настоящего момента в Б. Браун Мельзунген АГ, Германия (В. Braun Melsungen AG, Germany) не поступало сообщений о причинении вреда или других неблагоприятных явлениях для пациентов, которые могли бы быть связаны с указанной выше причиной.

В пресс-релизе регуляторного агентства Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (filecamp.com) <https://mhra-gov.filecamp.com/s/xgKStzHvIECOkHcD/d> указаны серийные номера изделий, которые поставлялись на территорию Соединённого Королевства Великобритании и Северной Ирландии. В Российскую Федерацию поставлялись только изделия с серийными номерами, указанными в Приложении №1.

Производителем были приняты превентивные и корректирующие действия в рамках производственного процесса для предотвращения данной проблемы в будущем.

ООО «Б.Браун Медикал» провела все необходимые действия, указанные в уведомлении производителя. Данные меры предпринимались в отношении медицинского изделия указанного артикула (8713030) только и исключительно с серийными номерами, поступившими на Российский рынок и указанными в Приложении №1. Данные изделия могут быть возвращены в обращение и безопасно применяться в соответствии с инструкцией по применению.

В рамках корректирующих действий по обеспечению качества и безопасности медицинского изделия, ООО «Б.Браун Медикал» просит Вас разместить на официальном сайте Росздравнадзора данное письмо, с приложенными документами.

Результаты рассмотрения документов просьба направить в адрес ООО «Б.Браун Медикал» почтой по адресу: 196128, Санкт-Петербург, а/я 34, предварительно, направив скан на электронную почту: ra.ru@bbraun.com

Приложения:

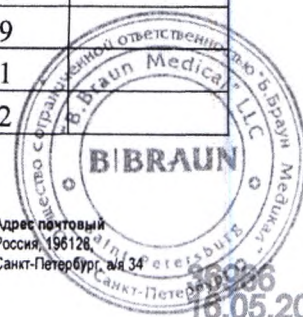
Якутова И. А.

- | | | |
|----|--|-------|
| 1. | Перечень серийных номеров, в отношении которых проводятся корректирующие мероприятия. | 1 л. |
| 2. | Уведомление № AIS 01/22 от 07.01.2022 г. о корректирующих действиях на местах, связанных с безопасностью медицинского изделия на русском и английских языках | 10 л. |
| 3. | Письмо ООО «Б.Браун Медикал» субъектам обращения медицинских изделий Исх. № 43/22 ББМ от 14.01.2022г. | 2 л. |

**Заместитель руководителя отдела регистрации,
обеспечения и контроля качества****Н.А. Шишмакова**ОГРН 1037843006233
ИНН 7825465916
КПП 509950001Банковские реквизиты
р/с 40702810555000164228
в Северо-Западный банк
ПАО Сбербанк
г. Санкт-Петербург
к/с 30101810500000000653
БИК 044030653Коды статистики
ОКПО 57938828
ОКВЭД 46.46Адрес местонахождения
Россия, 191040
Санкт-Петербург
ул. Пушкинская, дом 10Адрес почтовый
Россия, 196128,
Санкт-Петербург, а/я 3436966
16.05.2022

Приложение №1**Перечень серийных номеров, в отношении которых проводятся корректирующие мероприятия**

625306	625890	627602	631070	631289	633591	639952
625314	625891	627608	631073	631300	633594	639955
625326	627134	627617	631082	631302	633598	639956
625335	627184	627624	631089	631306	633782	639966
625337	627198	627628	631091	631307	633794	639969
625344	627200	627633	631094	631309	633796	639976
625347	627203	627634	631096	631312	633797	639981
625351	627207	627638	631107	631313	633799	639983
625352	627214	627642	631111	631315	634143	639989
625381	627217	627649	631122	631321	634266	639991
625437	627218	627652	631123	631325	634270	639993
625438	627444	627653	631124	631326	634277	640001
625443	627458	627654	631125	631334	634279	640048
625445	627459	627666	631129	631337	634280	640079
625447	627461	627667	631136	631338	634281	640083
625449	627465	627672	631137	631347	634284	640092
625451	627466	627673	631148	631349	634285	640298
625454	627467	627676	631157	631353	634290	640311
625462	627469	627679	631160	631358	634291	640312
625468	627470	627680	631164	631367	634298	640317
625470	627473	627681	631169	631384	634301	640318
625472	627482	627685	631171	631397	634305	
625474	627485	627687	631204	631399	634308	
625478	627487	627689	631207	631402	634314	
625480	627495	627691	631214	631405	634318	
625767	627496	627692	631215	631434	634320	
625772	627499	627693	631219	631438	634326	
625818	627500	630879	631220	631854	634328	
625819	627502	631007	631225	631870	634329	
625825	627518	631030	631228	633561	639452	
625827	627519	631032	631242	633563	639870	
625832	627551	631039	631245	633566	639887	
625852	627558	631043	631252	633571	639894	
625863	627565	631044	631256	633572	639909	
625867	627567	631046	631259	633576	639921	
625873	627574	631050	631261	633580	639922	
625875	627582	631052	631267	633581	639928	
625876	627592	631053	631271	633582	639939	
625884	627595	631057	631272	633584	639941	
625889	627600	631061	631275	633590	639942	



16.05.2022

Report Form

Field Safety Corrective Action

Medical Devices Vigilance System

(MEDDEV 2.12/1 rev 7)

new case, keep base data

Version 2.7en
2012-12-03

1 Administrative information
To which NCA(s) is this report being sent?
Type of report <input checked="" type="radio"/> Initial report <input type="radio"/> Follow-up report <input type="radio"/> Final report
Date of this report 2022-01-07
Reference number assigned by the manufacturer FSCA 2022-01-07
FSCA reference number assigned by NCA
Incidence reference number assigned by NCA
Name of the co-ordinating NCA/Competent Authority (if applicable)

2 Information on submitter of the report
Status of submitter <input type="radio"/> Manufacturer <input type="radio"/> Authorised Representative within EEA and Switzerland <input checked="" type="radio"/> Others: (identify the role) Distributor

3 Manufacturer information	
Name B.Braun Melsungen AG	
Contact Name Dr. Stephan Krause	
Address Carl-Braun-Strasse 1	
Postcode 34212	City Melsungen
Phone +49 5661-71-1339	Fax
E-mail md-vigilance_hc-opm@bbraun.com	Country DE - Germany

new

4 Authorised Representative Information

new

Name	
Contact Name	
Address	
Postcode	City
Phone	Fax
E-mail	Country DE - Germany

5 National contact point information

new

National contact point name	
Name of the contact person	
Address	
Postcode	City
Phone	Fax
E-mail	Country US - USA

Class	
<input type="radio"/> AIMD Active implants <input type="radio"/> MDD Class III <input checked="" type="radio"/> MDD Class IIb <input type="radio"/> MDD Class IIa <input type="radio"/> MDD Class I <input type="radio"/> IVD Annex II List A <input type="radio"/> IVD Annex II List B <input type="radio"/> IVD Devices for self-testing <input type="radio"/> IVD General	
Nomenclature system (preferable GMDN)	Nomenclature code
GMDN	13217
Nomenclature text	
Infusion Pumps, Syringe	
Commercial name/ brand name / make	
Perfusor Space	
Model number	Catalogue number
	8713030
Serial number(s)	Lot/batch number(s)
Device Mfr Date	Expiry date

Notified Body (NB) ID-number
0123
Accessories / associated devices (if applicable)
Software version number (if applicable)

7 Description of the FSCA

Background information and reason for the FSCA

There is indication that one individual may not have conducted certain steps in the final inspection of defined Perfusor Space Pumps. We therefore cannot exclude the risk that potentially non-conforming pumps have left the manufacturing and went into clinical use. The risk can be limited to pumps manufactured in the period between Jul-2021 and Dec-2021.

Description and justification of the action (corrective / preventive)

The B. Braun Melsungen AG will execute additional control-procedures on the affected set of Perfusor Space pumps in the context of a Field Safety Corrective Action.

Advice on actions to be taken by the distributor and the user

Follow the instructions in the FSN

Progress of FSCA , together with reconciliation data (Mandatory for a Final FSCA)

Time schedule for the implementation of the different actions

The additional control-procedures on the affected set of Perfusor Space pumps need to be executed globally. Depending of the accessibility of hospital facilities and pumps we assume that the action will be finalized in Q1 2022 (not later than Q2 2022)

Attached please find

- Field Safety Notice (FSN) in English
 FSN in national language
 Others (please specify)

FSN Status

- Draft FSN
 Final FSN

The medical device has been distributed to the following countries:

within the EEA and Switzerland

- | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> AT | <input checked="" type="checkbox"/> BE | <input type="checkbox"/> BG | <input checked="" type="checkbox"/> CH | <input type="checkbox"/> CY | <input checked="" type="checkbox"/> CZ | <input checked="" type="checkbox"/> DE | <input checked="" type="checkbox"/> DK |
| <input type="checkbox"/> EE | <input checked="" type="checkbox"/> ES | <input checked="" type="checkbox"/> FI | <input checked="" type="checkbox"/> FR | <input checked="" type="checkbox"/> GB | <input checked="" type="checkbox"/> GR | <input type="checkbox"/> HU | <input checked="" type="checkbox"/> IE |
| <input type="checkbox"/> IS | <input checked="" type="checkbox"/> IT | <input type="checkbox"/> LI | <input type="checkbox"/> LT | <input checked="" type="checkbox"/> LU | <input checked="" type="checkbox"/> LV | <input type="checkbox"/> MT | <input checked="" type="checkbox"/> NL |
| <input type="checkbox"/> NO | <input checked="" type="checkbox"/> PL | <input checked="" type="checkbox"/> PT | <input checked="" type="checkbox"/> RO | <input checked="" type="checkbox"/> SE | <input type="checkbox"/> SI | <input checked="" type="checkbox"/> SK | <input checked="" type="checkbox"/> TR |

Candidate Countries

- HR

All EEA, candidate countries and Switzerland

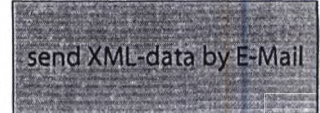
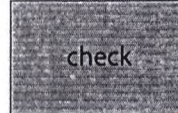
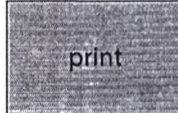
Others:

AE, BA, BB, BR, CN, ID, IR, KE, KR, KZ, LK, MX, MY, NG, PE, RU, SA, SV, TM, TW, US, UY, VN, XS, ZA

Submission of this report does not, in itself, represent a conclusion by the manufacturer and/or authorised representative or the National Competent Authority that the content of this report is complete or accurate, that the medical device(s) listed failed in any manner and/or that the medical device(s) caused or contributed to the alleged death or deterioration in the state of the health of any person.

Signature

I affirm that the information given above is correct to the best of my knowledge



Форма отчета Корректирующее действие по безопасности медицинского изделия

Система контроля за обращением медицинских
изделий
(MEDDEV 2.12/1 ред. 7)

новый случай, не менять
основные данные

Версия 2.7en
2012-12-03

1. Административная информация	
В какие ГКО (государственный контрольный орган) направлен данный отчет?	
Тип отчета	
<input checked="" type="radio"/> Первоначальный отчет	
<input type="radio"/> Последующий отчет	
<input type="radio"/> Заключительный отчет	
Дата отчета	
07.01.2022	
Регистрационный номер (присваивается производителем)	
FSCA 2022-01-07	
Регистрационный номер КДБМИ (присваивается ГКО)	
Регистрационный номер инцидента (присваивается ГКО)	
Название координирующего уполномоченного ГКО (при наличии)	

2. Данные о лице, подающем отчет	
Статус лица, подающего отчет	
<input type="radio"/> Производитель	
<input type="radio"/> Уполномоченный представитель в ЕЭЗ и Швейцарии	
<input checked="" type="radio"/> Прочее: (указать деятельность) Дистрибьютор	

3. Данные о производителе		новое
Наименование		
Б. Браун Мельзунген АГ		
Контактное лицо		
Д-р Штефан Краузе		
Адрес		
Карл-Браун-Штрассе 1		
Почтовый индекс	Город	
34212	Мельзунген	
Телефон	Факс	
+49 5661-71-1339		
Эл. почта	Страна	
md-vigilance_hc-opm@bbraun.com	DE — Германия	

36966
16.05.2022

4. Данные уполномоченного представителя

НОВОЕ

Наименование	
Контактное лицо	
Адрес	
Почтовый индекс	Город
Телефон	Факс
Эл. почта	Страна
	DE — Германия

5. Данные национальной контактной организации

НОВОЕ

Наименование национальной контактной организации	
ФИО контактного лица	
Адрес	
Почтовый индекс	Город
Телефон	Факс
Эл. почта	Страна
	US — США

6. Данные о медицинском изделии

новое

Класс	
<input type="radio"/> Активные имплантируемые медицинские изделия <input type="radio"/> MDD (директива по медицинским изделиям), класс III <input checked="" type="radio"/> MDD, класс IIb <input type="radio"/> MDD, класс IIa <input type="radio"/> MDD, класс I	
<input type="radio"/> IVD (директива по медицинским изделиям для диагностики in vitro), приложение II, перечень A <input type="radio"/> IVD, приложение II, перечень B <input type="radio"/> IVD, медицинские изделия, предназначенные для самодиагностики <input type="radio"/> IVD, общее	
Номенклатура (желательно GMDN (всемирная номенклатура медицинских изделий))	Код по номенклатуре
GMDN	13217
Описание по номенклатуре	
Насосы инфузионные, шприцы	
Торговое наименование / торговая марка / модель	
«Перфузор Спэйс»	
Номер модели	Номер по каталогу
	8713030
Серийные номера	Номера партии/серии
Дата изготовления изделия	Дата истечения срока годности

Номер нотифицированного органа
0123
Комплектующие / совместно используемые медицинские изделия (если применимо)
Версия программного обеспечения (если применимо)

7. Данные о КДБМИ

Общая информация и причины для КДБМИ

Имеются признаки того, что работником, возможно, были проигнорированы определенные этапы заключительной проверки соответствующих насосов «Перфузор Спэйс». Это не позволяет нам исключить риск выпуска и клинического применения потенциально некачественных насосов. Категорию риска можно ограничить насосами, произведенными в период с июля 2021 года по декабрь 2021 года.

Описание и обоснование действия (корректирующее/предупредительное)

Компания Б. Браун Мельзунген АГ проведет дополнительные процедуры контроля на партии возможно дефектных насосов «Перфузор Спэйс» в рамках корректирующего действия по безопасности медицинского изделия.

Указания относительно действий, которые необходимо предпринять дистрибьюторам и пользователям

Следуйте инструкциям в УБМИ

Проведение КДБМИ и данные об урегулировании (обязательно для заключительного отчета КДБМИ)

Мероприятия и сроки реализации корректирующих действий

Дополнительные процедуры контроля для партии возможно дефектных насосов «Перфузор Спэйс» подлежат осуществлению во всех странах его обращения. С учетом доступности больничных помещений и насосов предполагаем, что действие будет завершено в 1 квартале 2022 г. (не позднее 2 квартала 2022 г.)

Приложения

Уведомление по безопасности медицинского изделия (УБМИ), на английском языке

УБМИ на государственном языке

Прочее (указать)

Статус УБМИ

Проект УБМИ

Заключительное УБМИ

Медицинское изделие было распространено в следующих государствах:

в ЕЭЗ и Швейцарии

<input checked="" type="checkbox"/> AT	<input checked="" type="checkbox"/> BE	<input type="checkbox"/> BG	<input checked="" type="checkbox"/> CH	<input type="checkbox"/> CY	<input checked="" type="checkbox"/> CZ	<input checked="" type="checkbox"/> DE	<input checked="" type="checkbox"/> DK
<input type="checkbox"/> EE	<input checked="" type="checkbox"/> ES	<input checked="" type="checkbox"/> FI	<input checked="" type="checkbox"/> FR	<input checked="" type="checkbox"/> GB	<input checked="" type="checkbox"/> GR	<input type="checkbox"/> HU	<input checked="" type="checkbox"/> IE
<input type="checkbox"/> IS	<input checked="" type="checkbox"/> IT	<input type="checkbox"/> LI	<input type="checkbox"/> LT	<input checked="" type="checkbox"/> LU	<input checked="" type="checkbox"/> LV	<input type="checkbox"/> MT	<input checked="" type="checkbox"/> NL
<input type="checkbox"/> NO	<input checked="" type="checkbox"/> PL	<input checked="" type="checkbox"/> PT	<input checked="" type="checkbox"/> RO	<input checked="" type="checkbox"/> SE	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> SK	<input checked="" type="checkbox"/> TR

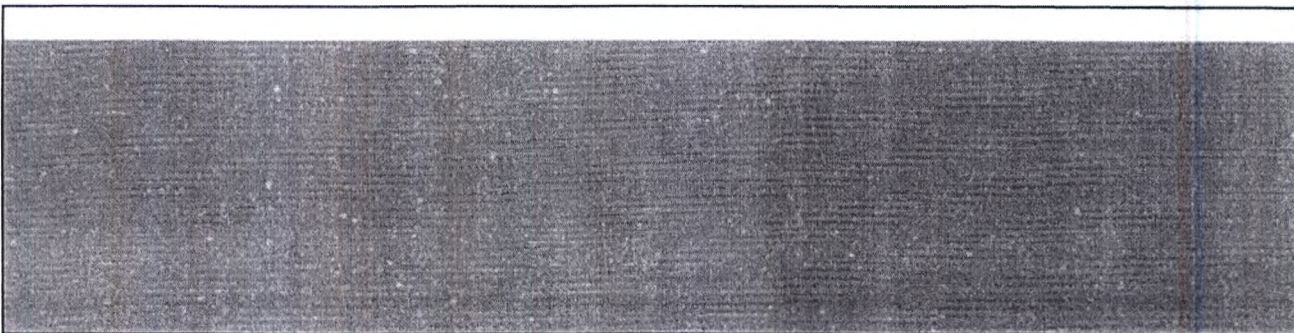
Страны — кандидаты на вступление в ЕС

HR

Все страны ЕЭЗ, страны — кандидаты на вступление в ЕС и Швейцария

Прочее:

AE, BA, BB, BR, CN, ID, IR, KE, KR, KZ, LK, MX, MY, NG, PE, RU, SA, SV, TM, TW, US, UY, VN, XS, ZA

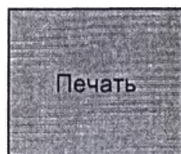


Подача данного отчета не является подтверждением заключения производителя и/или его уполномоченного представителя либо государственного контрольного органа о полноте или точности содержания данного отчета. Данный отчет также не является признанием того, что медицинское изделие, информация о котором приведена в отчете, является дефектным и/или что медицинское изделие привело к предполагаемому летальному исходу или ухудшению состояния здоровья человека или способствовало этому.

Подпись



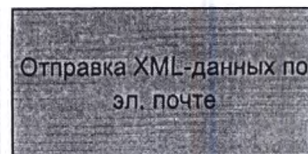
Подтверждаю, что по всем имеющимся у
меня сведениям представленная
информация верна



Печать



Проверка



Отправка XML-данных по
эл. почте

ООО «Б.Браун Медикал»
Россия, 191040, Санкт-Петербург, ул. Пушкинская, д.10
Почтовый адрес: Санкт-Петербург, 196128, а/я 34

ОГРН 1037843006233
ИНН / КПП 7825465916 / 509950001
www.bbraun.ru office.spb.ru@bbraun.com
тел (812) 320-40-04, факс (812) 320-50-71

Исх. № 43/22 ББМ от 14 января 2022 г.

О проведении дополнительных контрольных тестов на ограниченной партии насосов «Перфузор Спэйс» в рамках корректирующего действия по безопасности медицинского изделия

ООО «Б.Браун Медикал» выражает Вам свое почтение!

ООО «Б.Браун Медикал» является уполномоченным представителем компании Б. Браун Мельзунген АГ, Германия (B. Braun Melsungen AG, Germany) и сообщает, что нижеуказанные медицинские изделия «Насос инфузионный шприцевой «Перфузор® Спэйс» (Perfusor® Space)», Артикул (REF) 8713030, с серийными номерами, указанными в Приложении №1) могли быть отгружены в адрес Вашей компании:

В рамках корректирующих действий по обеспечению качества и безопасности медицинского изделия, ООО «Б.Браун Медикал» просит Вас провести следующие мероприятия при наличии медицинского изделия с указанным в списке серийным номером:

– Переместить имеющиеся медицинские изделия в соответствии с перечнем серийных номеров Приложения №1 в зону карантинного хранения до приезда сервисных инженеров ООО «Б.Браун Медикал» и проведения сервисных мероприятий, а также уведомить регионального представителя ООО «Б.Браун Медикал» для согласования дальнейших действий.

– Проинформировать ответственных сотрудников/пользователей соответствующих лечебных учреждений, в которые могли быть переданы вышеуказанные медицинские изделия, о необходимости перемещения имеющихся медицинских изделий в соответствии с перечнем серийных номеров Приложения №1 в зону карантинного хранения до приезда сервисных инженеров ООО «Б.Браун Медикал» и проведения сервисных мероприятий.

– Лечебным учреждениям разрешить посещение сервисным инженерам ООО «Б.Браун Медикал» для проведения необходимых сервисных мероприятий.

– Подтвердить получение данной информации.

Причиной данных мероприятий является Уведомление от производителя № AIS 01/22 от 07.01.2022 г. о корректирующих действиях на местах, связанных с безопасностью медицинских изделий Б. Браун Мельзунген АГ, Германия (B. Braun Melsungen AG, Germany), согласно которому возможен риск, что могли быть не выполнены все необходимые действия при окончательной проверке медицинского изделия «Насос инфузионный шприцевой «Перфузор® Спэйс» (Perfusor® Space)», Артикул (REF) 8713030. До настоящего момента в Б. Браун Мельзунген АГ, Германия (B. Braun Melsungen AG, Germany) не поступало сообщений о причинении вреда или других неблагоприятных явлениях для пациентов, которые могли бы быть связаны с указанной выше причиной.

Данные меры предпринимаются в отношении медицинского изделия указанного артикула (8713030) только и исключительно с серийными номерами, указанными в Приложении №1.

Заместитель руководителя отдела регистрации,
обеспечения и контроля качества


Н. А. Шишмакова


ОГРН 1037843006233
ИНН 7825465916
КПП 509950001

Банковские реквизиты
р/с 40702810555000164228
в Северо-Западный банк
ПАО Сбербанк
г. Санкт-Петербург
к/с 3010181050000000653
БИК 044030653

Коды статистики
ОКПО 57938826
ОКВЭД 46.46

Адрес местонахождения
Россия, 191040
Санкт-Петербург
ул. Пушкинская, дом 10
Адрес почтовый
Россия, 196128
Санкт-Петербург, а/я 34

36966
16.05.2022

Приложение №1

Перечень серийных номеров, в отношении которых проводятся корректирующие мероприятия

625306	625890	627602	631070	631289	633591	639952
625314	625891	627608	631073	631300	633594	639955
625326	627134	627617	631082	631302	633598	639956
625335	627184	627624	631089	631306	633782	639966
625337	627198	627628	631091	631307	633794	639969
625344	627200	627633	631094	631309	633796	639976
625347	627203	627634	631096	631312	633797	639981
625351	627207	627638	631107	631313	633799	639983
625352	627214	627642	631111	631315	634143	639989
625381	627217	627649	631122	631321	634266	639991
625437	627218	627652	631123	631325	634270	639993
625438	627444	627653	631124	631326	634277	640001
625443	627458	627654	631125	631334	634279	640048
625445	627459	627666	631129	631337	634280	640079
625447	627461	627667	631136	631338	634281	640083
625449	627465	627672	631137	631347	634284	640092
625451	627466	627673	631148	631349	634285	640298
625454	627467	627676	631157	631353	634290	640311
625462	627469	627679	631160	631358	634291	640312
625468	627470	627680	631164	631367	634298	640317
625470	627473	627681	631169	631384	634301	640318
625472	627482	627685	631171	631397	634305	
625474	627485	627687	631204	631399	634308	
625478	627487	627689	631207	631402	634314	
625480	627495	627691	631214	631405	634318	
625767	627496	627692	631215	631434	634320	
625772	627499	627693	631219	631438	634326	
625818	627500	630879	631220	631854	634328	
625819	627502	631007	631225	631870	634329	
625825	627518	631030	631228	633561	639452	
625827	627519	631032	631242	633563	639870	
625832	627551	631039	631245	633566	639887	
625852	627558	631043	631252	633571	639894	
625863	627565	631044	631256	633572	639909	
625867	627567	631046	631259	633576	639921	
625873	627574	631050	631261	633580	639922	
625875	627582	631052	631267	633581	639928	
625876	627592	631053	631271	633582	639939	
625884	627595	631057	631272	633584	639941	
625889	627600	631061	631275	633590	639942	