



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

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

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



2180582

Субъектам обращения  
медицинских изделий

Руководителям  
территориальных органов  
Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления  
здравоохранением субъектов  
Российской Федерации

30.10.2017 № 014-2707/17

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Об отмене действия  
информационного письма  
от 26.05.2017 № 01И-1223/17  
и изъятии из обращения  
отдельных партий  
медицинского изделия

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», постановлением Правительства Российской Федерации от 25.09.2012 № 970 «Об утверждении положения о государственном контроле за обращением медицинских изделий», приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 05.04.2013 № 196н «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий», в связи с возникновением угрозы причинения вреда здоровью граждан при применении медицинского изделия и на основании экспертных заключений ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора от 11.04.2017 №13/ГЗ-17-078Э-027 и от 21.08.2017 № 13/ГЗ-17-321Э/1-027 (в редакции от 15.09.2017), отменяет действие информационного письма Росздравнадзора от 26.05.2017 № 01И-1223/17 и сообщает об изъятии из обращения отдельных партий медицинского изделия:

«ReNu® MultiPlus универсальный раствор», 60 мл, производства «Бауш энд Ломб Инкорпорейтед», США, регистрационное удостоверение № ФСЗ 2007/00771 от 17.12.2007, срок действия не ограничен, LOT MB4589 и LOT MC0830.

Приказ Росздравнадзора от 30.10.2017 № 9130.

Руководитель

М.А. Мурашко