



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



2188034

Субъектам обращения
медицинских изделий

Руководителям
территориальных
органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

23.11.2017 № 014-2907/17

На № _____ от _____

О замене сопроводительных
документов на медицинское изделие

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в связи с поступившей информацией от производителя ООО «НВП «Орбита» сообщает о замене несоответствующих сопроводительных документов на медицинское изделие «Аппарат дозированного вытяжения позвоночника и вибрационного массажа мышечно-связочного аппарата ОРМЕД-профилактик», производства ООО «НВП «Орбита», Россия», регистрационное удостоверение № ФСР 2010/07241 от 29.03.2010, срок действия не ограничен (см. Приложение).

Для получения дополнительной информации следует обращаться в ООО «НВП «Орбита» по тел. +7 347 227 54 00, e-mail: ormed@ormed.ru.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

Руководитель

М.А. Мурашко



Общество с ограниченной ответственностью
"Научно-внедренческое предприятие "ОРБИТА"
Россия, 450095, РБ, г. Уфа, ул. Центральная 53/3
тел/факс: /347/227-54-00, 281-45-13,
ИНН 0274064983, КПП 027201001
e-mail: ormed@ormed.ru, www.ormed.ru

ISO 9001:2011

Scientific Introduction Enterprise
"ORBITA" Limited Liability Company
53/3 Tsentralnaya Street, Ufa city, Russia, 450095,
Phone/Fax: /347/227-54-00, 281-45-13
TIN 0274064983, RBC 027201001
e-mail: ormed@ormed.ru, www.ormed.ru

Исх 126 от « 10 » ноября 2017г.

Информационное письмо

Доводим до субъектов обращения медицинских изделий, что в связи с выявлением опечатки при указании номера Технических условий (ТУ 9444-001-22636951-00 вместо ТУ 9444-001-22636951-2010) в Руководстве по эксплуатации на «Аппарат дозированного вытяжения позвоночника и вибрационного массажа мышечно-связочного аппарата ОРМЕД-профилактик» необходимо заменить сопроводительные документы на новые. При обнаружении данного несоответствия просьба обратиться к изготовителю Аппарата.

Главный инженер ООО «НВП «Орбита»



Пчелинцев Д.А.

Приложение к письму Росздравнадзора

от 23.11.2017 № 014-2907/17