



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

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

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

01.07.2014 № 014-940/14

На № _____ от _____

О незарегистрированных
медицинских изделиях



223234

Субъектам обращения
медицинских изделий

Руководителям территориальных
органов Росздравнадзора

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает, что в связи с изменением адреса и последующей ликвидацией производителя ООО НПО «МЕГАПОЛИС» г. Москва, г. Зеленоград, проезд 4807-й, д.2, стр.4, на медицинские изделия, произведенные после 16.07.2012, не распространяется действие нижеперечисленных регистрационных удостоверений:

- «Аппарат физиотерапевтический для одновременного электрического, электромагнитного, квантового и микровибрационного воздействия «Физиокорректор» по ТУ 9444-004-73526833-2009», регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06162 от 11.07.2011, срок действия не ограничен;

- «Аппарат физиотерапевтический для одновременного электрического, электромагнитного, квантового и микровибрационного воздействия «МЕДИКОМ 4» по ТУ 9444-005-73526833-2009», регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06163 от 11.07.2011, срок действия не ограничен;

- «Аппарат корректировки состояния биологически активных зон методом обратной связи – «БИОКОРРЕКТОР» по ТУ 9444-002-73526833-2010», регистрационное удостоверение № ФСР 2011/10454 от 11.07.2011, срок действия не ограничен;

- «Аппарат корректировки состояния биологически активных зон методом обратной связи - ФААС-01 по ТУ 9444-002-73526833-2010», регистрационное удостоверение № ФСР 2011/11267 от 12.07.2011, срок действия не ограничен.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинской продукции провести проверку наличия в обращении указанных медицинских изделий, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации незарегистрированных медицинских изделий и о результатах проинформировать соответствующий территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора провести мероприятия в соответствии с порядком, предусмотренным Административным регламентом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий», утвержденным приказом Минздрава России от 05.04.2013 № 196н (регистрация Минюста России от 07.08.2013 № 29290).

Врио руководителя

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'M.A. Murashko', written in a cursive style.

М.А. Мурашко