



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



Субъектам обращения
медицинских изделий

Руководителям
территориальных
органов Росздравнадзора

20.10.2014 № 011-1621/14
На № _____ от _____

О незарегистрированных
медицинских изделиях

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о поступившей от территориального органа Росздравнадзора по Забайкальскому краю информации о выявлении в обращении незарегистрированных медицинских изделий:

- «Иммуноглобулины диагностические бруцеллезные флуоресцирующие сухие («РИФ-Бру-СтавНИПЧИ»)), производства ФКУЗ «Ставропольский противочумный институт Роспотребнадзора, 355035, Россия, г. Ставрополь, ул. Советская, 13-15;

- «Сыворотки моноспецифические агглютинирующие бруцеллезные антиабортус и антимелитензис», производства «Казахский научный центр карантинных и зоонозных инфекций им. М. Айкимбаева, Комитета Государственного санитарно-эпидемиологического надзора Министерства здравоохранения Республики Казахстан», Казахстан;

- «Диагностикум эритроцитарный лептоспирозный антигенный, сухой, производства «Казахский научный центр карантинных и зоонозных инфекций им. М. Айкимбаева, Комитета Государственного санитарно-эпидемиологического надзора Министерства здравоохранения Республики Казахстан», Казахстан;

- «Диагностикум эритроцитарный чумной антигенный в комплекте с ингредиентами», производства «Казахский научный центр карантинных и зоонозных инфекций им. М. Айкимбаева, Комитета Государственного санитарно-эпидемиологического надзора Министерства здравоохранения Республики Казахстан», Казахстан.

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



М.А.Мурашко