

603009 г. Нижний Новгород  
пр. Гагарина, д. 37 корп. 23  
Для корреспонденции:  
603107 г. Н. Новгород, а/я 22  
Приемная: тел/факс (831) 277-81-77



www.pharm.nnov.ru  
e-mail:pharm@pharm.nnov.ru

Филиал ООО «Фармкомплект» –  
«Фармкомплект» - Екатеринбург»  
620137, г. Екатеринбург  
ул. Даниила Зверева, д. 31, литер «Р»  
Тел. 8 (343) 311-02-00  
Тел/факс 8(343) 311-02-00 (108)

**ФАРМКОМПЛЕКТ**

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

Субъектам обращения  
лекарственных средств

## Уведомление

Доводим до Вашего сведения, что ООО «Фармкомплект» принимает к возврату медицинское изделие «Бандаж (пояс) медицинский эластичный согревающий без жестких вставок, ТУ 9396-006-65196391-2010», модель «TONUS» 9509, производства «ТД Тонус Эласт», г.Москва, сопровождаемого сведениями о регистрационном удостоверении № ФСР 2011/09951 от 25.01.2011 г. забракованное по письму Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № 01И-2357/16 от 24.11.2016г.(о незарегистрированном медицинском изделии)

Партии принимаются с действующим сроком годности, медицинское изделие выпущенное после 2014г. (страна Латвия) не принимаются на возврат.

Партия 082016 всех размеров, на возврат не принимается, по ней идет РУ(производитель Латвия)

**Просим в срок до 08.12.2016г.** предоставить информацию о количестве остатков по телефону 8-343-311-02-01 или 8-343-311-02-00 или [sey@pharmk.ru](mailto:sey@pharmk.ru) с указанием № накладной, и номера вашего контактного телефона.

**Срочно! Ждем оформленные возвраты!**

**Обращаем Внимание:** перед тем, как вернуть остатки забракованного лекарственного средства обязательно предоставить претензию в претензионный отдел поставщика с указанием номера накладной по которой получили товар и получить ответ (разрешение) о возврате товара.

Специалист по сертификации

Седова Е.Ю.



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



2110016

Субъектам обращения  
медицинских изделий

Руководителям  
территориальных  
органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления  
здравоохранением субъектов  
Российской Федерации

24.11.2016 № 014-2357/16  
На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О незарегистрированном  
медицинском изделии

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании экспертного заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сообщает о выявлении в обращении территориальным органом Росздравнадзора по Тюменской области, Ханты-Мансийскому автономному округу, Югре и Ямало-Ненецкому автономному органу незарегистрированного медицинского изделия «Бандаж (пояс) медицинский эластичный согревающий без жестких вставок, ТУ 9396-006-65196391-2010», модель, TONUS 9509, производства ООО «ТД Тонус Эласт», г. Москва, сопровождаемого сведениями о регистрационном удостоверении № ФСР 2011/09951 от 25.01.2011.

В связи с несоответствием наименования изделия, сырьевого состава, а также отсутствием сведений о модели и товарном знаке, на выявленное изделие не распространяется действие регистрационного удостоверения № ФСР 2011/09951 от 25.01.2011, выданного на медицинское изделие «Бандажи медицинские эластичные согревающие по ТУ 9396-006-65196391-2010», производства ООО «ТД Тонус Эласт», г. Москва.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинских изделий провести проверку наличия в обращении указанного медицинского изделия, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации незарегистрированного медицинского изделия 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.

Обращаем внимание, что в соответствии с ч. 4 ст. 38 Федерального закона

от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти.

Руководитель



М.А. Мурашко