



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 46 11

08.02.2013 № 04и-132/13

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О незарегистрированных  
медицинских изделиях

Субъектам обращения  
медицинских изделий

Управлениям Росздравнадзора  
по субъектам Российской  
Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о поступившей от Управления Росздравнадзора по Хабаровскому краю информации о выявлении в обращении незарегистрированных медицинских изделий (импортер ООО «Импорт-плюс», г. Новосибирск):

- Пластырь обезболивающий «Тяньхэ Чжуйфэн Гао» производства фирмы «Guilin Tianhe Pharmaceutical Co., Ltd.», Китай;
- Пластырь противоревматический «Тяньхэ Шаныши Чжитун Гао» производства фирмы «Guilin Tianhe Pharmaceutical Co., Ltd.», Китай;
- Пластырь мозольный «Шуйяншань-Бэньфень Тегао» производства фирмы «Guilin Tianhe Pharmaceutical Co., Ltd.», Китай;
- Пластырь противоотечный «Тяньхэ Шесян Чжуанту Гоа» производства фирмы «Guilin Tianhe Pharmaceutical Co., Ltd.», Китай;
- Пластырь мускусный для снятия боли «Шесян-Чжитун Тегао» производства фирмы «Yueyang Jinshou Pharmaceutical Co., Ltd.», Китай;
- Пластырь косметологический для стоп (выводящий токсины) производства фирмы «Гуанджойская химическая компания», Китай.

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 соответствующее территориальное управление Росздравнадзора.

Управлениям Росздравнадзора по субъектам Российской Федерации провести мероприятия в соответствии с порядком, предусмотренным Административным регламентом Росздравнадзора по исполнению государственной функции по контролю за производством, оборотом и использованием изделий медицинского назначения, утвержденным приказом Минздравсоцразвития России от 08.09.2011 № 1027н (регистрация Минюста России от 28.11.2011 № 22408), согласно

требованиям Положения о государственном контроле за обращением медицинских изделий, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 25.09.2012 № 970.

Врио руководителя



Е.А.Тельнова