



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



2105121

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

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

23.08.2016 № 0211-1626/16
01И-2035/15 от 26.11.2015
На № _____ от _____

О возобновлении применения
медицинского изделия

Субъектам обращения
медицинских изделий

Руководителям
территориальных органов
Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», постановлением Правительства Российской Федерации от 25.09.2012 № 970 «Об утверждении положения о государственном контроле за обращением медицинских изделий», приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 05.04.2013 № 196н «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий», на основании экспертного заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора от 23.06.2016 № 13/ГЗ-16-301Э-027 сообщает о возобновлении применения медицинского изделия:

«Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции трийодтиронина в сыворотке крови (ТЗ свободный-ИФА-БЕСТ) по ТУ 9398-253-23548172-2010», производства ЗАО «Вектор-Бест», регистрационное удостоверение № ФСР 2011/10233 от 03.03.2011, срок действия не ограничен.

Приказ Росздравнадзора от 23.08.2016 № 8635.

Врио руководителя

Д.В. Пархоменко