



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

Субъектам обращения  
медицинских изделий

Руководителям территориальных  
органов Росздравнадзора

24.05.2013 № 16и-503/13

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О незарегистрированном  
медицинском изделии

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о поступившей от территориального органа Росздравнадзора по Удмуртской Республике информации о выявлении в обращении незарегистрированного медицинского изделия:

«Марля медицинская нестерильная 2м х 90см» производства ООО «АЛ-МЕД», Россия, Тверская область, Калининский район, Черногоубовский с/о, район д. Батино.

Одновременно сообщаем, на указанное изделие не распространяется действие регистрационного удостоверения № ФСР 2008/03045 от 18.07.2008, выданного на медицинское изделие «Отрезы марлевые медицинские по ГОСТ 16427-93 следующих типоразмеров: 1м х 90см; 2м х 90см; 3м х 90см; 5м х 90 см» производства ООО Компания «Ал-Мед» (Россия, 170001, г. Тверь, ул. Спартака, д. 19).

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинской продукции 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 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

М.А.Мурашко