



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



2052705

Субъектам обращения  
медицинских изделий

Руководителям  
территориальных  
органов Росздравнадзора

11.01.2016 № 014-6/16

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О незарегистрированных  
медицинских изделиях

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о поступившей информации от территориального органа Росздравнадзора по Тульской области о выявлении в обращении незарегистрированных медицинских изделий производства Avizor S.A., La Canada, 17, 28850 Torrejon de Ardoz (Madrid), Испания:

- «Раствор «ВСЕ В ОДНОМ» для удаления белков и липидов Avizor Aquasoft Comfort»;

- «Раствор «ВСЕ В ОДНОМ» для удаления белков и липидов Avizor Aquasoft Comfort +».

Одновременно сообщаем, что в связи с несоответствием наименования на выявленные изделия не распространяется действие регистрационного удостоверения № ФСЗ 2008/00058 от 09.12.2008, срок действия не ограничен, выданного на медицинское изделие «Средства по уходу за контактными линзами: 1. Avizor Enzyme. 2. Avizor Aquasoft. 3. Avizor Comfort Drops. 4. Avizor Lens Cases», производства Avizor S.A., La Canada, 17, 28850 Torrejon de Ardoz (Madrid), Испания.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинских изделий провести проверку наличия в обращении выявленных 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).

Руководитель

М.А.Мурашко