



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации  
**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

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



Субъектам обращения  
медицинских изделий

Руководителям  
территориальных  
органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления  
здравоохранением субъектов  
Российской Федерации

07.02.2017 № 014 - 264 / 17  
На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О незарегистрированных  
медицинских изделиях

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о выявлении в обращении территориальным органом Росздравнадзора по Тамбовской области незарегистрированных медицинских изделий:

- «Шкаф медицинский ШД 1/02 цоколь» ГОСТ 16371-93, торговая марка «МедТоргМебель»;
- «Шкаф медицинский ШД 1/04 цоколь» ГОСТ 16371-93, торговая марка «МедТоргМебель»;
- «Стол для кабинета врача СК 2-03 цоколь» ГОСТ 16371-93, торговая марка «МедТоргМебель»;
- «Стол для кабинета врача СК 2-03 цоколь» ГОСТ 16371-93, торговая марка «МедТоргМебель», дата производства январь 2016 года, производства ИП Кутумкин Д.Б., адрес изготовителя: 606016, Нижегородская область, г. Дзержинск, ул. Студенческая, д.30, офис 121, сопровождаемые сведениями о регистрационном удостоверении № РЗН 2016/4076 от 11.05.2016, срок действия не ограничен.

Обращаем внимание, что дата производства выявленных медицинских изделий не соответствует дате выдачи регистрационного удостоверения № РЗН 2016/4076 от 11.05.2016, выданного на медицинское изделие «Мебель медицинская по ТУ 5620-001-36725405-2015», производства ООО «МЕДТОРГМЕБЕЛЬ», адрес: 606019, Россия, Нижегородская область, г. Дзержинск, ул. Студенческая, д. 49А, кв. 1.

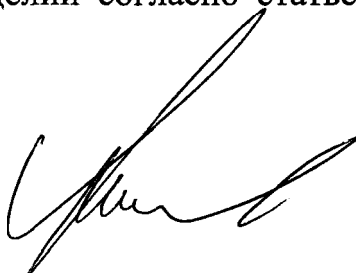
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинских изделий провести проверку наличия в обращении указанных медицинских изделий, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации и о результатах проинформировать 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).

Дополнительно информируем, что за нарушения в сфере обращения медицинских изделий предусмотрена административная ответственность согласно статьям 6.28 и 6.33 «Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях», а также установлена уголовная ответственность за обращение фальсифицированных, недоброкачественных и незарегистрированных медицинских изделий согласно статье 238.1 Уголовного кодекса Российской Федерации.

Руководитель



М.А. Мурашко