



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации



2153726

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

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

28.04.2017 № 014-1033 / 17  
На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О незарегистрированных  
медицинских изделиях

Субъектам обращения  
медицинских изделий

Руководителям  
территориальных  
органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления  
здравоохранением субъектов  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о выявлении в обращении Территориальным органом Росздравнадзора по Свердловской области незарегистрированных медицинских изделиях, реализуемых салонами-магазинами «Дом Здоровья» (Интернет сайт компании <http://dom-zdorov.com>):

- «Пояс миостимулятор Дом здоровья», производитель не указан;
- «Массажное кресло Дом здоровья», производитель не указан;
- «Нефритовый пояс Дом здоровья», производитель не указан;
- «Нефритовый ковер Дом здоровья», производитель не указан;
- «Плечевой массажер Дом здоровья», производитель не указан;
- «Ножной массажер Дом здоровья», производитель не указан;
- «Массажно-терапевтическая кровать Дом здоровья», производитель не указан;
- «Массажер для головы Дом здоровья», производитель не указан.

Обращаем внимание, что вся вышеуказанная продукция предназначена для профилактики и лечения различных заболеваний способами и методами общепринятыми для физиотерапевтических процедур: тепловое, механическое, электроимпульсное, магнитное, аккупунктурное воздействие на организм человека.

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