



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

Субъектам обращения  
медицинских изделий

Руководителям территориальных  
органов Росздравнадзора

10.09 2014 № ОИ-1376/14  
На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О незарегистрированных  
медицинских изделиях

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о распространении информации в сети Интернет о незарегистрированных медицинских изделиях производства «Nuga Medical Co., Ltd», Республика Корея:

- «Многофункциональная массажная кровать Нуга Бест NM-5000Plus»;
- «Кровать-массажер Нуга Бест NM-5000»;
- «Ручной проектор NM-200»;
- «Турманиевый жилет МНР-100»;
- «Турманиевые матрасы NM-2500S и NM-2500D»;
- «Турманиевая подушка NM-30»;
- «Турманиевый коврик NM-80»;
- «Согревающий пояс NM-90»;
- «Насуставники (наколенники) Нуга Бест NM-70 (Магнитный инфракрасный аппарат для суставов NM-70)»;
- «Массажер для ног «Второе сердце» NM-55 (Биомат NM-55)»;
- «Прибор ультразвуковой терапии с миостимуляцией NM-700P».

Одновременно сообщаем, что в связи с несоответствием наименования на выявленные изделия:

- «Многофункциональная массажная кровать Нуга Бест NM-5000Plus»;
- «Кровать-массажер Нуга Бест NM-5000»;

не распространяется действие регистрационного удостоверения ФС № 2005/266 от 22.02.2005, срок действия до 22.02.2015, выданного на медицинское изделие «Массажер-стимулятор термотерапевтический персональный NM-5000 с принадлежностями», производства «Nuga Medical Co., Ltd», Республика Корея.

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

обращении указанных медицинских изделий, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации незарегистрированных медицинских изделий 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 обращением медицинских изделий, утвержденным приказом Минздрава России от 05.04.2013 № 196н (регистрация Минюста России от 7 августа 2013 г. № 29290).

Врио руководителя



М.А. Мурашко