



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

20.02.2016 № 01а-358/16

На № _____ от _____

О медицинском изделии,
сопровожаемом поддельным
регистрационным удостоверением

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о выявлении в обращении медицинского изделия «Установки стоматологические: Azimut 100A, 200A, 200B, 300A, 300B, 400A, 400B, 500A, 500B, 600A, 600B, 700A, 700B с принадлежностями», производства «Цзунчан компания с ограниченной ответственностью по медицинской технике», КНР, сопровождаемого поддельным регистрационным удостоверением № ФС 2004/1601 от **14.12.2010**, срок действия до **14.12.2020**.

Обращаем Ваше внимание, что на территории Российской Федерации в установленном порядке зарегистрировано медицинское изделие «Установки стоматологические: Azimut 100A, 200A, 200B, 300A, 300B, 400A, 400B, 500A, 500B, 600A, 600B, 700A, 700B с принадлежностями», производства «Цзунчан компания с ограниченной ответственностью по медицинской технике», КНР, регистрационное удостоверение № ФС 2004/1601 от **14.12.2004**, срок действия истек **14.12.2014**.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения медицинских изделий провести проверку наличия в обращении медицинского изделия, сопровождаемого поддельным регистрационным удостоверением, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению обращения на территории Российской Федерации указанного медицинского изделия, 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.

Руководитель

М.А. Мурашко