



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



10.10.2016 № 014-1955/16

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 поступлении информации от производителя медицинского изделия «Термостерилизаторы Panacea 2432, Ministeril 427», производства С.В.М. S.r.l., Италия, регистрационное удостоверение ФС № 2006/601 от 03.05.2006, срок действия истек 03.05.2016, о выявлении в обращении незарегистрированных медицинских изделиях с наименованиями:

- «Термостерилизатор «PANACEA ELECTRONIC»;
- «Термостерилизатор «Panacea MICRO»;
- «Термостерилизатор PANACEA «La Pettite»;
- «Термостерилизатор «PANACEA ELECTRONIC», модель 3910;
- «Термостерилизатор «Panacea MICRO», модель Maxi 3910;
- «Термостерилизатор «Panacea MICRO», модель Mini 3910;
- «Термостерилизатор «PANACEA», модель 429;
- «Термостерилизатор Panacea «la petite» Electronic», модель 2433,

сопровождаемых регистрационным удостоверением ФС № 2006/601 от 03.05.2006, срок действия истек 03.05.2016.

Одновременно сообщаем, что в связи с отсутствием в регистрационном удостоверении сведений о вышеуказанных медицинских изделиях, на выявленные медицинские изделия не распространяется действие регистрационного удостоверения ФС № 2006/601 от 03.05.2006, срок действия истек 03.05.2016, выданного на «Термостерилизаторы Panacea 2432, Ministeril 427», производства С.В.М. S.r.l., Италия.

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