

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

ПИСЬМО
от 18 мая 2015 г. N 01И-788/15

О ПРИОСТАНОВЛЕНИИ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации", постановлением Правительства Российской Федерации от 25.09.2012 N 970 "Об утверждении положения о государственном контроле за обращением медицинских изделий", приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 05.04.2013 N 196н "Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий", в связи с угрозой причинения вреда жизни и здоровью граждан сообщает о приостановлении применения медицинского изделия "Набор реагентов для определения антигенов эритроцитов крови человека (Цоликлоны анти-А, -В, -D, -С, -Е, -с, -е, -Сw, -К, -k, -М, -N) по ТУ 9398-001-11255708-2011" производства ООО "Гемостандарт", Россия, г. Москва, регистрационное удостоверение N ФСР 2012/13299 от 10.04.2012, срок действия не ограничен, на основании приказа Росздравнадзора от 18.05.2015 N 3304.

Информационное письмо Росздравнадзора от 28.11.2014 N 01И-1920/14 признать утратившим силу в связи с публикацией данного письма.

Вр.и.о. руководителя
М.А.МУРАШКО