



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

01.02.2016 № 01И-151/16  
01И-1696/15 12.10.2015  
На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_



Субъектам обращения  
медицинских изделий

Руководителям  
территориальных органов  
Росздравнадзора

О возобновлении применения  
медицинского изделия

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», постановлением Правительства Российской Федерации от 25.09.2012 № 970 «Об утверждении положения о государственном контроле за обращением медицинских изделий», приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 05.04.2013 № 196н «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий», на основании экспертного заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора от 18.12.2015 № 13/ГЗ-15-512Э-027 сообщает о возобновлении применения медицинского изделия «Набор реагентов «ДС-ИФА-Тирод-анти-Tr» Тест-система иммуноферментная для количественного определения аутоантител к тироглобулину по ТУ 9398-110-05941003-2013», производства ООО «НПО Диагностические системы», регистрационное удостоверение № ФСР 2008/02921 от 06.05.2014, срок действия не ограничен, на основании приказа Росздравнадзора от 01.02.2016 № 768.

Руководитель

М.А.Мурашко