



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



2539009

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74
www.roszdravnadzor.ru

14.11.2022 № 014 ~ 1169 / 22

На № _____ от _____

О проведении коррекционных мероприятий

Субъектам обращения
медицинских изделий

Руководителям
территориальных
органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в соответствии с информацией, полученной от ООО «Сименс здравоохранение» уполномоченного представителя производителя «Сименс Хелскэа ГмбХ», Германия сообщает о проведении коррекционных мероприятий в отношении медицинского изделия «Система ангиографическая Artis Q ceiling» в связи с информационным письмом Росздравнадзора от 10.10.2022 № 01и-1073/22.

Информируем, что на медицинские изделия «Система ангиографическая Artis Q в исполнениях: Artis Q floor, Artis Q ceiling, Artis Q biplane», выпущенные в обращение на территорию Российской Федерации после 02.11.2022 и сопровождаемые сведениями о регистрационном удостоверении от 29.09.2022 № РЗН 2016/4468, не распространяется действие информационного письма Росздравнадзора от 10.10.2022 № 01и-1073/22.

А.В. Самойлова