



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

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

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

**09 АПР 2020** № **0246-642/20**

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О внесении изменений в  
информационное письмо Росздравнадзора  
от 15.01.2019 № 01И-106/19



2365354

Субъектам обращения  
медицинских изделий

Руководителям  
территориальных  
органов Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления  
здравоохранением субъектов  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в связи с поступлением информации о проведении корректирующих мероприятий от ООО «Фарма Групп», уполномоченного представителя производителя медицинского изделия «Набор реагентов: питательные среды консервирующие и добавки к питательным средам, 16. HiCombi Двухфазная система для гемокультур (HiCombi Dual Performance Medium)», производства «HiMedia Laboratories Pvt.Ltd.», Индия, регистрационное удостоверение от 13.12.2012 № ФСЗ 2009/03708, срок действия не ограничен (далее – Медицинское изделие), информирует о внесении изменений в письмо Росздравнадзора от 15.01.2019 № 01И-106/19 и сообщает о допуске к обращению Медицинского изделия с даты выхода данного письма.

Врио руководителя

Д.В. Пархоменко