



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 04 октября 2019 года № РЗН 2019/8992**

На медицинское изделие

Электрокоагулятор плазменный портативный "Pelsar" по ТУ
32.50.50-001-32155840-2018

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Туавита"
(ООО "Туавита"), Россия,
117105, Москва, Новоданиловская наб., д. 4, эт. 4, офис 2

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Туавита"
(ООО "Туавита"), Россия,
117105, Москва, Новоданиловская наб., д. 4, эт. 4, офис 2

Место производства медицинского изделия

ООО "Туавита", Россия, 117105, Москва, Новоданиловская наб.,
д. 4, эт. 4, офис 2

Номер регистрационного досье № РД-25067/66740 от 18.12.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 октября 2019 года № 7-18
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0045652