



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 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 № 7418
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



0045652

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 октября 2019 года № РЗН 2019/8992

Лист 1

На медицинское изделие

Электрокоагулятор портативный "Pelsar" по ТУ 32.50.50-001-32155840-2018,
в составе:

1. Основной блок электрокоагулятора "Pelsar" - 1 шт.
2. Иглы электрокоагулятора: инъекционные одноразовые SIRIO (MASTER),
производства "ТЕХНОФАР СпА", Италия, РУ № ФСЗ 2009/05183 - 3 шт.
3. Зарядное устройство - 1 шт.
4. Паспорт - 1 шт.
5. Инструкция по эксплуатации - 1 шт.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0061928