



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

**№ РЗН 2013/312
ДУБЛИКАТ**

от 22 марта 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Паркелл Инк.", США,
Parkell Inc., 300 Executive Drive, Edgewood, New York 11717 USA
и подтверждает, что медицинское изделие
Тестер жизнеспособности пульпы, модели Digitest II, Gentlepulse
производства
"Паркелл Инк.", США,
Parkell Inc., 300 Executive Drive, Edgewood, New York 11717 USA
место производства:
300 Executive Drive, Edgewood, New York 11717 USA

класс потенциального риска 2в

ОКП 94 4280

вид медицинского изделия ...

соответствующее регистрационному досье № 42870 от 06.12.2012

приказом Росздравнадзора от 22 марта 2013 года № 969-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

выдан приказом Росздравнадзора от 28 февраля 2019 года № 1639,
оригинал регистрационного удостоверения признается недействительным.
Дубликат выдан 28 февраля 2019 года

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлов

0042319