



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05888

На медицинское изделие

Aппарат рентгенодиагностический дентальный Planmeca ProOne, с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Планмека Ой", Финляндия,

Planmeca Oy, Asentajankatu 6, FIN-00880 Helsinki, Finland

Производитель

"Планмека Ой", Финляндия,

Planmeca Oy, Asentajankatu 6, FIN-00880 Helsinki, Finland

Место производства медицинского изделия

Planmeca Oy, Asentajankatu 6, FIN-00880 Helsinki, Finland

Номер регистрационного досье № 73066 от 20.10.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4220

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 декабря 2009 года № 10867-Пр/09 и приказом от 09 августа 2016 года № 8019 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной служово но надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0022035

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05888

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат рентгенодиагностический дентальный Planmeca ProOne, с принадлежностями:

Принадлежности:

1. Пульт экспозиции (Exposure button).

2. Носители информации с программным обеспечением Planmeca (от 1 до 5 штук).

3. Набор для калибровки (Calibration tools).

Приказом от 09 августа 2016 года № 8019 о замене долущено к обращению на территории Российской Федерации в в приказом от 09 августа 2016 года м в приказом от 09 августа 2016 года и приказом от 09 августа 2016 года 2

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Муранко

0023693