



СТОМАРТ
DENTAL SOLUTIONS



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 сентября 2011 года № ФСЗ 2011/10543

На медицинское изделие

Компрессор медицинский стоматологический DK50

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЭКОМ спол. с р.о.", Словацкая Республика,

EKOM spol. s r.o., Priemyselna 5031/18, 921 01 Piest'any, Slovak Republic

Производитель

"ЭКОМ спол. с р.о.", Словацкая Республика,

EKOM spol. s r.o., Priemyselna 5031/18, 921 01 Piest'any, Slovak Republic

Место производства медицинского изделия

EKOM spol. s r.o., Priemyselna 5031/18, 921 01 Piest'any, Slovak Republic

Номер регистрационного досье № 20697 от 03.06.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 5250**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 сентября 2011 года № 5824-Пр/11
и приказом от 12 октября 2016 года № 10882 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0024357

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 сентября 2011 года № ФСЗ 2011/10543

Лист 1

На медицинское изделие

Компрессор медицинский стоматологический DK50:

Варианты исполнения:

DK50 DE, MC 40, C230, C235, SLE 350, SLE 500, DK50, DK50-10, DK50 PLUS MOBILE, DK50 PLUS/M MOBILE, DK50 PLUS/K MOBILE, DK50-50, DK50-50/K, DK50-50/M, DK50-50S, DK50-50S/K, DK50-50S/M, DK50 2R/50, DK50 2R/50/K, DK50 2R/50/M, DK50 2R/50/M3, DK50 2R/50S, DK50 2R/50S/K, DK50 2R/50S/M, DK50 2R/50S/M3, DK50 2R/110, DK50 2R/110/K, DK50 2R/110/M, DK50 2R/110S, DK50 2R/110S/K, DK50 2R/110S/M, DK50 2x2R/110, DK50 2x2R/110/K, DK50 2x2R/110/M, DK50 2x2R/110S, DK50 2x2R/110S/K, DK50 2x2R/110S/M, DK50 2V/M3, DK50 2VS/M3, DK50 2V MOBILE, DK50 2V/M MOBILE, DK50 2V/K MOBILE, DK50 2V/M3 MOBILE, DK50 2V/50, DK50 2V/50/K, DK50 2V/50/M, DK50 2V/50/M3, DK50 2V/50S, DK50 2V/50S/K, DK50 2V/50S/M, DK50 2V/50S/M3, DK50 6x2VTD, DK50 9x2VTD, DK50 12x2VTD, DK50 15x2VTD, DK50 4VR/50, DK50 4VR/50/K, DK50 4VR/50/M, DK50 4VR/50S, DK50 4VR/50S/K, DK50 4VR/50S/M, DK50 4VR/110, DK50 4VR/110/K, DK50 4VR/110/M, DK50 4VR/110S, DK50 4VR/110S/K, DK50 4VR/110S/M, DK50 2x4VR/110, DK50 2x4VR/110/K, DK50 2x4VR/110/M, DK50 2x4VR/110S, DK50 2x4VR/110S/K, DK50 2x4VR/110S/M, DK50 4x4VRT, DK50 6x4VRT, DK50 9x4VRT, DK50 12x4VRT, DK50 15x4VRT, DK50 4x4VRT/M, DK50 6x4VRT/M, DK50 9x4VRT/M, DK50 12x4VRT/M, DK50 15x4VRT/M, DK50 4x4VRTD, DK50 6x4VRTD, DK50 9x4VRTD, DK50 12x4VRTD, DK50 15x4VRTD.

2

Приказом от 12 октября 2016 года № 10882 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0026648