



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05888

На медицинское изделие

**Аппарат 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 службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0022035

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).

Z

Приказом от 09 августа 2016 года № 8019 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0023693