



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 ноября 2009 года № ФСЗ 2009/05645

На медицинское изделие
Приемник изображения высокочувствительный интраоральный Planmeca ProSensor, 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 № 72320 от 15.10.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5220

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 ноября 2009 года № 9566-Пр/09
и приказом от 09 августа 2016 года № 7984 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0022034

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 ноября 2009 года № ФСЗ 2009/05645

Лист 1

На медицинское изделие

Приемник изображения высокочувствительный интраоральный Planmeca ProSensor, с принадлежностями:

Принадлежности:

1. Блок управления Ethernet (Planmeca ProSensor control box, Ethernet version).
2. Блок управления USB (Planmeca ProSensor control box, USB version).
3. Кабели Ethernet (от 1 до 5 штук).
4. Кабели USB (от 1 до 5 штук).
5. Набор позиционеров датчика (Sensor holder set).
6. Носители информации с программным обеспечением Planmeca (от 1 до 5 штук).

Z

Приказом от 09 августа 2016 года № 7984 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0023692