



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
FEDERAL SERVICE OF HEALTH CARE AND SOCIAL DEVELOPMENT CONTROL

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
REGISTRATION CERTIFICATE

№ ФСЗ 2009/05886

от 30 декабря 2009 года

Срок действия: не ограничен

Настоящее удостоверение выдано

"Планмека Ой", Финляндия,

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

и подтверждает, что изделие медицинского назначения (изделие медицинской техники)

Аппарат рентгенодиагностический дентальный Planmeca Proline XC, с принадлежностями (см. Приложение на 1 листе).

производства

"Планмека Ой", Финляндия,

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

Класс потенциального риска 2б

ОКП 94 4220

Соответствует комплекту регистрационной документации

КРД № 73048 от 20.10.2009

приказом Росздравнадзора от 30.12.2009 № 10865-Пр/09

разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития**



Н.В. Юргель

007779

DB 335 517

Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

www.goszdravnadzor.ru


**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**

**ATTACHMENT
№ ФСЗ 2009/05886**

Лист 1

Принадлежности:

1. Цефалостат (Cephalostat).
2. Цифровой приемник изображения DIMAX.
3. Кассета для цефалометрической съемки (Ceph cassette).
4. Кассета для панорамной съемки (Pan cassette).
5. Плата и кабель Ethernet interface.
6. Плата и кабель PCI interface.
7. Носители информации с программным обеспечением Planmeca (от 1 до 5 штук).
8. Система маркировки пленки Autoprint.
9. Набор для калибровки (Calibration tools).



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития



Н.В. Юргель

30 декабря 2009 года

009250