



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17.04.2020 № ФСЗ 2009/05645

На медицинское изделие

Приемник изображения высокочувствительный интраоральный Planmeca ProSensor HD,  
с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ИП Малахов Константин Сергеевич

Производитель

"Планмека Ой"

Место производства медицинского изделия

Финляндия, Дальнее зарубежье, Planmeca Oy, Asentajankatu 6, 00880 Helsinki, Finland

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2009/05645

Вид медицинского изделия: 119710

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 26.60.11.130

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 17.04.2020. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_подпись\_

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17.04.2020 № ФСЗ 2009/05645

Лист 2

На медицинское изделие

Приемник изображения высокочувствительный интраоральный Planmeca ProSensor HD,  
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) (при необходимости). 6. Носители информации с программным обеспечением Planmeca (от 1 до 5 штук).

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_подпись\_