



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 июня 2010 года № ФСЗ 2010/07158

На медицинское изделие

Система стоматологической визиографии Sorix² (Сопикс²) с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Актеон Групп", Франция,

ACTEON Group, 17 avenue Gustave Eiffel - Z.I. du Phare, 33708 Merignac, France

Производитель

"СОПРО", Франция,

SOPRO, ZAC Athelia IV Avenue des Genevriers, 13705 LA CIOTAT CEDEX, France

Место производства медицинского изделия

ZAC Athelia IV Avenue des Genevriers, 13705 LA CIOTAT CEDEX, France

Номер регистрационного досье № 23744 от 15.04.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4230

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 июня 2010 года № 5364-Пр/10
и приказом от 05 мая 2016 года № 3850 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0019145

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 июня 2010 года № ФСЗ 2010/07158

Лист 1

На медицинское изделие

Система стоматологической визиографии Sorix² (Сопикс²) с принадлежностями:

1. Сенсор размера № 1 - 1 шт.
2. Сенсор размера № 2 - 1 шт. (по требованию).

Принадлежности:

1. USB контроллер - 1 шт.
2. 3,7 м USB кабель - 1 шт.
3. Держатель сенсора - 1 шт.
4. Защитные чехлы - 10 шт.

≠

Приказом от 05 мая 2016 года № 3850 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0019277