



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 декабря 2007 года № ФСЗ 2007/00912

На медицинское изделие

Аппарат стоматологический для электрокоагуляции Servotome

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Актеон Групп", Франция,

Acteon Group, 17, Avenue Gustave Eiffel - Z.I. du Phare, B.P. 30216, 33708 Merignac Cedex, France

Производитель

"Сателек С.А.С.", Франция,

Satelec S.A.S., 17, Avenue Gustave Eiffel - Z.I. du Phare, B.P. 30216, 33708 Merignac Cedex, France

Место производства медицинского изделия

17, Avenue Gustave Eiffel - Z.I. du Phare, B.P. 30216, 33708 Merignac Cedex, France

Номер регистрационного досье № 26742 от 17.08.2007

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 26 декабря 2007 года № 5315-Пр/07
и приказом от 28 апреля 2016 года № 3715 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0019138

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 декабря 2007 года № ФСЗ 2007/00912

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат стоматологический для электрокоагуляции Servotome:

1. Базовый блок.
2. Педаль управления со шнуром.
3. Шнур электросети.
4. Наконечник со шнуром.
5. Насадки электродов (10 шт.).
6. Заземлитель.



Приказом от 28 апреля 2016 года № 3715 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010269