



## Medical Device Licence

## Homologation d'un instrument médical

Licence Number: 99892

No d'homologation:

First Issue Date: 2017/10/24

Première date de délivrance:

### Device Class/Classe de l'instrument: 2

This Licence is issued in accordance with the Medical Devices Regulations, Section 36, for the following medical device:

La présente homologation est délivrée en vertu de l'article 36 du Règlement sur les instruments médicaux pour l'instrument médical suivant:

### Licence Name/Nom de l'homologation:

SEQEX FAM

### Licence Type/Type d'homologation:

System / Système

### Manufacturer Name & Address/Nom du fabricant & adresse

#### SISTEMI SRL

VIA DELLE SPONE, 34  
CIRE DI PERGINE  
TRENTO, TRENTO  
ITALY  
38057

Carey Agnew, A/Director, Medical Devices Bureau/Directrice intérimaire, Bureau des matériels médicaux

Application Number: 270258  
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 143155  
Identificateur du fabricant:



---

**Components/Parts/Accessories/Devices for this Licence**  
**Les composantes, parties, accessoires et instruments médicaux pour cette homologation**

SEQEX FAM

**Device ID/No de l'instrument: 823541**

**Device Identifier / Identificateur de l'instrument  
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):**

FAM

SEQEX RADIANT MAT

**Device ID/No de l'instrument: 830015**

**Device Identifier / Identificateur de l'instrument  
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):**

INTERNOSTUOIA

SEQEX PRO INTENSIVE PAD

**Device ID/No de l'instrument: 830016**

**Device Identifier / Identificateur de l'instrument  
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):**

APPINTPRO

SEQEX HOME UNIT INTENSIVE PAD

**Device ID/No de l'instrument: 830017**

**Device Identifier / Identificateur de l'instrument  
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):**

APPINTHU

SEQEX FIELD INCREASERS

**Device ID/No de l'instrument: 830018**

**Device Identifier / Identificateur de l'instrument  
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):**

INCREM

SEQEX PROBE "HANDFUL SPOT"

**Device ID/No de l'instrument: 830019**

**Device Identifier / Identificateur de l'instrument  
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):**



---

HS