



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 10 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05675

На медицинское изделие
Аппарат микротоковой терапии Biogenie с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Биожени Интернасьональ САРЛ", Франция,
Biogenie International SARL, ze de la Braconne, Bat 4, 16600 Mornac, France

Производитель
"Биожени Интернасьональ САРЛ", Франция,
Biogenie International SARL, ze de la Braconne, Bat 4, 16600 Mornac, France

Место производства медицинского изделия
Biogenie International SARL, ze de la Braconne, Bat 4, 16600 Mornac, France

Номер регистрационного досье № 73802 от 22.10.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4410

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 декабря 2009 года № 10115-Пр/09
и приказом от 22 ноября 2016 года № 13075 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной
службы по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0025763

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05675

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат микротоковой терапии Biogenie с принадлежностями:

Исполнения Biogenie RB Capillaire, Biogenie Face & Buste:

1. Блок питания.

2. Основной блок.

Принадлежности:

1. Соединительные провода - 4 шт.

2. Электрод белый.

3. Спонжи - 10 шт.

4. Электрод черный с индикатором.

5. Электрод-расческа.

З



Приказом от 22 ноября 2016 года № 13075-о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной
службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0028496