



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 марта 2022 года № ФСЗ 2011/10237

На медицинское изделие

Устройство цифровое для определения срока беременности "Клиаблу"
(Clearblue)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ЭсПиДи Свис Пресижн Дайагностикс ГмбХ, Швейцария,
SPD Swiss Precision Diagnostics GmbH, 47, Route de St Georges, 1213 Petit-Lancy,
Geneva, Switzerland

Производитель

ЭсПиДи Свис Пресижн Дайагностикс ГмбХ, Швейцария,
SPD Swiss Precision Diagnostics GmbH, 47, Route de St Georges, 1213 Petit-Lancy,
Geneva, Switzerland

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-48073/94288 от 01.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 марта 2022 года № 1855
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0060075

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 марта 2022 года

№ ФСЗ 2011/10237

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство цифровое для определения срока беременности "Клиаблу"
(Clearblue):

Место производства:

1. Abbott Diagnostics (Shanghai) Co., Ltd., 151 Libing Road, China (Shanghai) Pilot Free Trade Zone, Shanghai 201203, China.
2. Truvant Europe Sp. z o.o., Sosnowiec-Pieńki, ul. Przemysłowa 1, SSC3, 95-010 Stryków, Poland.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0098684