



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 марта 2022 года № ФСЗ 2008/02461

На медицинское изделие
Тест на беременность Клиаблю (Clearblue)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"ЭсПиДи Свис Пресижи Дайагностик ГмбХ", Швейцария,
SPD Swiss Precision Diagnostics GmbH, 47, Route de Saint-Georges, 1213 Petit
Lancy, Geneva, Switzerland

Производитель
"ЭсПиДи Свис Пресижи Дайагностик ГмбХ", Швейцария,
SPD Swiss Precision Diagnostics GmbH, 47, Route de Saint-Georges, 1213 Petit
Lancy, Geneva, Switzerland

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-48075/94283 от 01.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

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 № 1861
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0060074

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 марта 2022 года

№ ФСЗ 2008/02461

Лист 1

На медицинское изделие

Тест на беременность Клиаблу (Clearblue),
варианты исполнения:

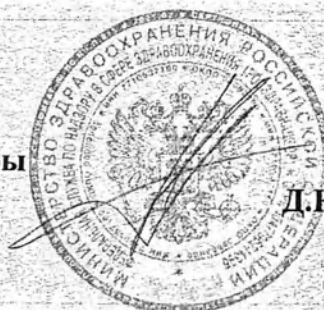
- 1 тест-полоска;
- 2 тест-полоски.

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.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0098683