



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 сентября 2022 года № ФСЗ 2012/12888

На медицинское изделие

Тест на беременность Clearblue Plus (Клиаблу Плюс)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

Производитель

**"ЭсПиДи Свис Пресижн Дайагностикс 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-52111/64507 от 16.09.2022

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 26 сентября 2022 года № 9049
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0063853

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 сентября 2022 года № ФСЗ 2012/12888

Лист 1

На медицинское изделие

Тест на беременность Clearblue Plus (Клиаблу Плюс):

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

0108418