



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 октября 2024 года № ФСЗ 2010/06660

На медицинское изделие

Устройство цифровое для определения овуляции «Клиаблу» (Clearblue)
с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

Производитель

"ЭсПиДи Свис Пресижи 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-64436/71182 от 13.09.2024

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 03 октября 2024 года № 5688
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0079919

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 октября 2024 года № ФСЗ 2010/06660

Лист 1

На медицинское изделие

**Устройство цифровое для определения овуляции «Клиаблу» (Clearblue)
с принадлежностями:**

Принадлежности:

- тест-полоски - 7 шт.
- тест-полоски - 20 шт.

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

0148006