

EC Patvirtinimo deklaracija

Radiometer Medical ApS

Åkandevvej 21
DK-2700 Brønshøj
Danija

Mes tvirtiname, kad žemiau išvardinti produktai atitinka Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EC reikalavimus, 1998m. spalio mėn. 27d., *in vitro* diagnostinių medicinos prietaisų, kaip nurodyta priede III.

Klasė:	x Bendra	Priedas II/Sąrašas A	Priedas II/sąrašas B
--------	----------	----------------------	----------------------

Produktų grupė: ABL800 FLEX kraujo dujų, oksimetrijos, elektrolitų ir metabolitų analizatorius

Name	Ref. No.	GMDN	CE-mark
ABL800 BASIC w/Autocheck	393-844	56676	2007-01
ABL800 FLEX w/Autocheck	393-845	56676	2006-09
ABL805 w/Autocheck & FLEXQ	393-805	56676	2007-01
ABL805 w/Autocheck	393-806	56676	2005-01
ABL810, ABL820, ABL830 w/Autocheck & FLEXQ	393-820	56676	2005-12
ABL810, ABL820, ABL830 w/Autocheck	393-821	56676	2005-12
ABL815, ABL825, ABL835 w/Autocheck & FLEXQ	393-825	56676	2006-02
ABL815, ABL825, ABL835 w/Autocheck	393-826	56676	2004-09

Išdavimas:

Vardas: Anna Jessen

Vieta: Kopenhaga, Danija

Pareigos: Reguliavimo reikalų direktorė

Parašas: 

Data: 2021-03-29