



Biolife ItaPana s.rl

Viale Moaza, 272
20128 Milano - Italy
Tel +39 02.25.209.1
Fax +39 02.25.76.128
info@biolifeitaliana.it
our.biolifeitaliana3t

Certified Quality System
ISO 13485:2016
Cert. n. D2001500012
Cen. n. D2001500013



EC atitikties deklaracija

In vitro diagnostikos medicinos prietaisų direktyva 98/79/EC pagal Annex III IVDD

Biolife Italiana Srl
Viale Monza 272, 20128 Milan

pareiškia, kad diagnostiniai reagentai, išvardyti pridedamame prietaisų sąraše, klasifikuojami kaip IVD medicinos prietaisai, atitinka atitinkamas EC Tarybos direktyvos 98/79/EC nuostatas ir atitinka IVDD III priedą, kurį įgyvendina Europos Sąjungos medicinos įrenginių taisyklės.

„Biolife Italiana Srl“ sutinka sukurti, įgyvendinti ir prižiūrėti dokumentuotą pogaminimo patirties stebėsenos procesą, įskaitant pranešimus apie įvykius, apie kuriuos reikia pranešti pagal Europos medicinos prietaisų budrumo sistemos gaires.

„Biolife Italiana Srl“ patvirtina, kad jokie vaistai/vaistai nėra įtraukti į jokių prietaisų, kuriam taikomas prietaisų sąrašas

Biolife Italiana Srl
Dr Massimo Brunelli

BIOLIFE ITALIANA S.R.L.

Vykdomasis direktorius

Milanas, gegužės 10, 2017

CE_DECLARATION_BL_05-2017-REV.8



Biolife Italiana s.r.l.

VN NNfoaza, 27a
2028 fifiUoo - ItWy
Tel +39 02.25.209.1
F +39 02.25.76.428
infoJbiolifeitaliaoa.it
www.biolifeitaliaimit

Certified Quality System
ISO 13485*016
Cert. n° D2001500012
ISO 9001 *015
Cert. n° D2001500013



Sąrašas

Kat. Nr.° Komercinis pavadinimas

Dehidratuotos terpės mikrobiologijai

40535Q1 CHROMOGENIC SALMONELLA AG.BASE-100G
40535Q2 CHROMOGENIC SALMONELLA AG.BASE-SOOG
40535Q3 CHROMOGENIC URINE AGAR II 100G