

EC Patvirtinimo deklaracija

Radiometer Medical ApS

Åkandevej 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:

☒ **Bendra**

Priedas II/Sąrašas A

Priedas II/sąrašas B

Produktų grupė: stiklo kapiliarai kraujo mėginiams paimti

Pavadinimas	Užsakymo Nr.	GMDN	CE-ženklimas
Clinitubes D956G-70-45	905-954	61419	2014-11
Clinitubes D956G-70-35	905-661	61419	2002-02
Clinitubes D956G-70-100	905-663	61419	2002-01
Clinitubes D956G-70-125	905-664	61419	2002-02
Clinitubes D956G-70-210	905-666	61419	2002-01
Clinitubes D957G-70-35	942-869	61419	2002-01
Clinitubes D941G-NA-240-55	942-873	61387	2002-01
Clinitubes D941G-240-85	942-875	61387	2002-01
Clinitubes D941G-NA-240-85	942-876	61387	2002-01
Clinitubes D957G-70-100	942-878	61419	2002-01
Clinitubes D957G-70-125	942-880	61419	2002-01
Clinitubes D941G-80-140	942-882	61387	2002-01
Clinitubes D957G-70-210	942-884	61419	2002-01

Clinitubes D941G-240-55	942-885	61387	2002-01
Clinitubes D957G-70-45	942-968	61419	2014-11

Išdavimas:

Vardas: Gitte Juel Friis

Pareigos:Reguliavimo reikalų direktorius

Vieta: Kopengaha, Danija

Parašas:

Data: 2019-01-25

1 Keitimo istorija

Peržiūra	Autorius	Pakeitimo apibūdinimas
1	ZAL	įgyvendinama nauja forma
2	ZAL	Nr. 9425-873 ir Nr. 942-876: Na (Natrium=Sodium) pridedama Nr. 942-968: D956G taisytas į D957G

