

CE 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:



Priedas II/Sąrašas A

Priedas II/sąrašas B

Produktų grupė: ABL serijos tirpalai ir reikmenys

Pavadinimas	Nr.	GMDN	CE-žyma
Krešulių gaudytojas	906-016	56669	2003-10
ABL700 serijos ir ABL800 FLEX krešulių gaudytojas	906-020	56669	2003-11
H700QUALICHECK adapteris	924-036	56669	2003-10
S5362 Hypochlorito tirpalas	943-906	59058	2003-12
S7770 ctHb kalibravimo tirpalas	944-021	35933	2003-12

Vardas: Gitte Juel Friis

Pareigos:Reguliavimo reikalų direktorius

Vieta: Kopenhaga, Danija

Parašas:

Data: 2019-10-25

