

# 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:  x Bendra  II priedas, A sąrašas  II priedas, B sąrašas

### Produktų grupė: AutoCheck

| Name                      | Ref. No. | GMDN  | CE-mark |
|---------------------------|----------|-------|---------|
| S7335 AutoCheck3+ LEVEL 1 | 944-082  | 52860 | 2003-12 |
| S7345 AutoCheck3+ LEVEL 2 | 944-083  | 52860 | 2004-02 |
| S7355 AutoCheck3+ LEVEL 3 | 944-084  | 52860 | 2004-02 |
| S7365 AutoCheck3+ LEVEL 4 | 944-085  | 52860 | 2003-12 |
| S7735 AutoCheck5+ LEVEL 1 | 944-074  | 52860 | 2003-12 |
| S7745 AutoCheck5+ LEVEL 2 | 944-075  | 52860 | 2003-12 |
| S7755 AutoCheck5+ LEVEL 3 | 944-076  | 52860 | 2003-12 |
| S7765 AutoCheck5+ LEVEL 4 | 944-077  | 52860 | 2003-12 |
| S7835 AutoCheck6+ LEVEL 1 | 944-094  | 52860 | 2006-11 |
| S7845 AutoCheck6+ LEVEL 2 | 944-095  | 52860 | 2006-11 |
| S7855 AutoCheck6+ LEVEL 3 | 944-096  | 52860 | 2006-11 |
| S7865 AutoCheck6+ LEVEL 4 | 944-097  | 52860 | 2006-11 |

**Išdavimas:**

Vardas: Gitte Juel Friis

Vieta: Kopenhaga, Danija

Pareigos: Reguliavimo reikalų direktorius

Parašas:



Data:

2019-10-15

