

CE SERTIFIKATAS

Šis sertifikatas patvirtina, kad vadovaujantis InVitro Diagnostika Medicinos Prietaisų Direktyva 98/79/EC ir Medicinos Prietaisų Direktyva 93/42/EEC, Medicinos Prietaisų Saugos Tarnyba (MDSS) prisiima visą atsakomybę ir įsipareigoja kaip atstovas:

**Acon Laboratories, Inc.
10125 Mesa Rim Road
92121 San Diego, CA
UNITED STATES OF AMERICA**

kaip numatyta ir reikalaujama minėtoje Direktyvoje. Europos Medicinos Prietaisų Duomenų bankas (EUDAMED) įsteigtas nuo 2011 m. gegužės 1 d. Apie gamintojo in vitro diagnostikos medicinos prietaisus ir medicinos prietaisus pranešama Vokietijos kompetentingai institucijai ir suteikė registracijos numerius, nurodytus:

Priede A, datuotame 2017 m. spalio 17 d.

Gamintojas pateikė MDSS atitinkamą Atitikties Deklaraciją (-as), patvirtinančia, kad in vitro diagnostikos medicinos prietaisai ir medicinos prietaisai vykdo Direktyvų 98/79/EC ir 93/42/EEC taikomus reikalavimus. Laikantis Vokietijos įstatymų, Vokietijai paskirtas saugos pareigūnas.

2017-10-17

/parašas/
Joy Grimm
/pareigos/
MDSS GmbH

Vertimas tikras