 

***EB atitikties deklaracija***

*Aš, pasirašęs asmuo, patvirtinu, kad toliau nurodyti gaminiai atitinka 1998 m. spalio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 98/79/EB dėl in vitro diagnostikos medicinos prietaisų III priedą (ir susijusius valstybių narių, kurių rinkoje bus tiekiamas prietaisas, teisės aktus, į kuriuos yra perkelta direktyva) bei  
  
2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų pagal II priedą (švino, gyvsidabrio, kadmio, šešiavalenčio chromo, polibromintų bifenilų ir polibromintų difenileterių) naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo VI priedą (ir susijusius valstybių narių, kurių rinkoje bus tiekiamas prietaisas, teisės aktus, į kuriuos yra perkelta direktyva).*

*Gamintojas:* Ventana Medical Systems, Inc.

*Adresas:* 1910 E. Innovation Park Drive

Tucson, AZ USA 85755

*Įgaliotas* ROCHE DIAGNOSTICS GmbH

*atstovas Europoje* Sandhofer Strasse 116

D-68305 Mannheim

Vokietija

*Pagaminimo vieta:* Tucson, AZ JAV

*Produkto pavadinimas:* BENCHMARK XT

*Ventana P/N:* 750-700

*Roche P/N:* 05265231001

*Klasifikacija:* Bendroji IVD

*Techninių duomenų failas:* TDF 0040

*Pirmojo CE paženklinimo data:* 2003 m. gruodžio 4 d.

Įgalioto asmens vardas ir pavardė: Deepshikha Bhandari

Viceprezidentas, reguliavimo veikla

Parašas: /*Parašas*/ Data: /*2016 m. liepos 22 d.*/