



EC Declaration of Conformity
Déclaration de conformité CE
EG Konformitätserklärung

We, **VWR International bvba**,
Nous, **Researchpark Haasrode 2020**,
Wir, **Geldenaaksbaan 464**,
B-3001 Leuven

hereby declare that the products, mentioned in Schedule comply with the essential requirements of the following Directives of the European Parlement and council:

déclarons par la présente que les produits mentionnés en annexe sont conformes aux exigences essentielles des Directives du Parlement Européen et du Conseil suivantes :

bestätigen hiermit, daß die Produkte im Anhang den grundlegenden Anforderungen der folgenden Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates entsprechen:

98/79/EC

of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices
du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro
vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostika

Year of CE marking: **2007**

Année d'apposition du marquage CE:

Jahr der CE-Kennzeichnung :

Place and date of issue: **Leuven, 27/02/2012**

Lieu et date d'émission :

Ort und Ausgabe Datum:



Yves Van Damme

European Regulatory Affairs Manager



Frankie Vangeel

Managing Director



EC Declaration of Conformity
Déclaration de conformité CE
EG Konformitätserklärung

Schedule 1

Annexe 1

Anhang 1

Article Number	Article description
612-2494	LOOP HARD 1µl IN TUBE / 50 ÖSE RIGIDE 1µL EN TUBE / 50 IMPFÖSE HART 1 µL IM RÖHRCHEN / 50
612-2495	INOCULATION NEEDLE IN TUBE / 50 INOCULATEUR AIGUILLE EN TUBE / 50 IMPFNADEL IM RÖHRCHEN / 50
612-2496	LOOP HARD 10µl IN TUBE / 50 ÖSE RIGIDE 10µl EN TUBE / 50 IMPFÖSE HART 10µl IM RÖHRCHEN / 50
612-2497	LOOP SOFT 1µl IN TUBE / 50 ÖSE SOUPLE 1µl EN TUBE / 50 IMPFÖSE FLEXIBEL 1µl IM RÖHRCHEN / 50
612-2498	LOOP SOFT 10µl IN TUBE / 50 ÖSE SOUPLE 10µL EN TUBE / 50 IMPFÖSE FLEXIBEL 10µL IM RÖHRCHEN / 50
612-2655	INOCULATION NEEDLES 20/POUCH IRRADIATED INOCULATEUR AIGUILLE STÉRILE / 20 IMPFNADEL STERIL/20
612-9351	LOOP HARD 1µl, 10 / POUCH IRRADIATED ÖSE RIGIDE 1µl, STÉRILE / 10 IMPFÖSE HART 1µl, 10 / BEUTEL STERIL
612-9352	LOOP HARD 1µL 20 / POUCH IRRADIATED ÖSE RIGIDE 1 µL STÉRILE / 20 IMPFÖSE HART 1 µL 20 / BEUTEL STERIL
612-9353	LOOP HARD 10µL 10 / POUCH IRRADIATED ÖSE RIGIDE 10µL STÉRILE /10 IMPFÖSE HART 10µL 10 / BEUTEL STERIL
612-9354	LOOP HARD 10µL 20 / POUCH IRRADIATED ÖSE RIGIDE 10µL STÉRILE /20 IMPFÖSE HART 10µL 20 / BEUTEL STERIL
612-9355	LOOP SOFT 1µL 10 / POUCH IRRADIATED ÖSE SOUPLE 1µL STÉRILE /10 IMPFÖSE FLEXIBEL 1µL 10 / BEUTEL STERIL
612-9356	LOOP SOFT 1µL 20 / POUCH IRRADIATED ÖSE SOUPLE 1 µL STÉRILE /20 IMPFÖSE FLEXIBEL 1µL 20 / BEUTEL STERI
612-9357	LOOP SOFT 10µl, 10 / POUCH IRRADIATED ÖSE SOUPLE 10µl, STÉRILE /10 IMPFÖSE FLEXIBEL 10µl, 10/ BEUTEL STERIL

2/3

VWR International bvba/sprl Researchpark Haasrode 2020, Geldenaaksebaan 464, B-3001 Leuven, Belgium

Tel.: 016 385 011 • Fax: 016 385 385 • E-mail: info@be.vwr.com

Revision 01 of Feb 2012



EC Declaration of Conformity
Déclaration de conformité CE
EG Konformitätserklärung

612-9358	LOOP SOFT 10µl 20 / POUCH IRRADIATED ÖSE SOUPLE 10µl STÉRILE /20 <i>IMPFÖSE FLEXIBEL 10µl 20/ BEUTEL STERIL</i>
612-9359	LOOP HARD 10µl, 40 PCS RESEAL. BAG STERILE ÖSE RIGIDE 10µl, STÉRILE BARQUETTE /40 <i>IMPFÖSE HART 10µl, WIEDERVERSCHLISSBAR STERIL/40</i>
612-9360	LOOP HARD 1µL 40 PCS RESEAL. BAG STERILE ÖSE RIGIDE 1µL STÉRILE BARQUETTE DE 40 <i>IMPFÖSE HART 1µL WIEDERVERSCHLISSBAR STERIL/40</i>
612-9361	LOOP SOFT 1µL 40 PCS RESEAL. BAG STERILE ÖSE SOUPLE 1µL STÉRILE BARQUETTE /40 <i>IMPFÖSE FLEXIBEL 1µL WIEDERVERSCHLISSBAR STERIL/40</i>
612-9362	LOOP SOFT 10 µL 40 PCS RESEAL. BAG STERILE ÖSE SOUPLE 10µL STÉRILE BARQUETTE / 40 <i>IMPFÖSE FLEXIBEL 10µL WIEDERVERSCHLISSBAR STERIL/40</i>
612-9366	INOCULATION NEEDLE 40 PCS RESEAL. BAG STERILE INOCULATEUR AIGUILLE STÉR. BARQUETTE/40 <i>IMPFNADEL WIEDERVERSCHLISSBAR STERIL/40</i>