

DECLARACION DE CONFORMIDAD CE
CE DECLARATION OF CONFORMITY

DIRECTIVA PRODUCTOS SANITARIOS PARA EL DIAGNOSTICO IN VITRO 98/79/CE
MEDICAL DEVICES DIRECTIVE FOR IN VITRO DIAGNOSTIC 98/79/EC

FABRICANTE PRODUCTO:
PRODUCT MANUFACTURER:

DELTALAB S.A.

KOPIJA TIKRA

DIRECCIÓN:
ADDRESS:

Plaza de la Verneda, 1
Pol. Ind. La Llana
08191 . RUBI (Barcelona) Spain

Genovaitė Adžikauskienė
direktorius pavaduotoja
administravimui

DECLARAN BAJO SU RESPONSABILIDAD QUE EL PRODUCTO:
DECLARE UNDER THEIR RESPONSIBILITY THAT THE PRODUCT

Nombre PUNTAS
Name TIPS

Código 200024, 199084RC, KIT001, 199084R, 327-13, 301-11, 301-10, 301-09,
Code KIT002, 199079R, 200010, 200010R, KIT007, 200010C, 200078,
199078RC, KIT009, 199078R, 327-40, 327-40RC, 200026, 327-17,
200009, 200009B, 200009R, KIT005, 200009C, 200072, 199014RC,
KIT006, 199014R, 200016, 200016B, KIT010, 200016C, 200016R,
200014, 199604, 199083, KIT008, 199083R, 199620, 200017, 200019,
200074, 199076RC, KIT015, 200074C, 200077, 200077R, KIT012,
200077C, 200021, 200012, 200012B, 200012R, KIT003, 199614R,
200070, 200070R, KIT004, 200070C, 200080.1, 200080.1R, 200080.1C,
200082, 200082R, 200082C, 199614, 200022, 200020, 200020V,
200018.

Finalidad Prevista
Intended Use

TRANSPORTE DE MUESTRAS LÍQUIDAS
LIQUID SAMPLES TRANSPORT

Código GMDN 16822
GMDN Code

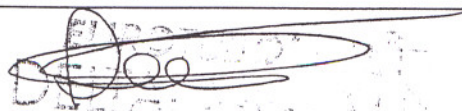
CUMPLE LOS REQUISITOS DE LAS NORMAS Y DIRECTIVAS:
CONFORMS WITH THE REQUISITES OF THE STANDARDS AND DIRECTIVES:

EC Directive 98/79/CE

Directiva Productos Sanitarios para el Diagnostico
"in vitro".
In vitro Diagnostic Medical Devices Directive.

FECHA: 01 DICIEMBRE DE 2.003

DATE: DECEMBER 01th, 2.003

Nombre: Name	ROSA LUQUE LINARES
Firmado:	
Signed	
Cargo:	Director Ejecutivo
Function	

CE ATITIKTIES DEKLARACIJA

IN VITRO MEDICINOS PRIETAISŲ DIREKTYVA 98/79/CE

PRODUKTO GAMINTOJAS

DELTALAB S.A.

ADRESAS

Plaza de la Verneda, 1
E-08191 RUBI, ISPANIJA

PATVIRTINA SU PILNA ATSAKOMYBE KAD PRODUKTAS:

Pavadinimas

ANTGALIAI

Kodai

200024, 199084RC, KIT001, 199084R, 327-13, 301-11, 301-10, 301-09, KIT002, 199079R, 200010, 200010R, KIT007, 200010C, 200078, 199078RC, KIT009, 199078R, 327-40, 327-40RC, 200026, 327-17, 200009, 200009B, 200009R, KIT005, 200009C, 200072, 199014RC, KIT006, 199014R, 200016, 200016B, KIT010, 200016C, 200016R, 200014, 199604, 199083, KIT008, 199083R, 199620, 200017, 200019, 200074, 199076RC, KIT015, 200074C, 200077, 200077R, KIT012, 200077C, 200021, 200012, 200012B, 200012R, KIT003, 199614R, 20070, 200070R, KIT004, 200070C, 200080.1, 200080.1R, 200080.1C, 200082, 200082R, 200082C, 199614, 200022, 200020, 200020V, 200018

Paskirtis

Skystų mėginių transportavimas

GMDN kodas

16822

ATITINKA ŠIOS DIREKTYVOS REIKALAVIMUS

EC Direktyva 98/79/CE „In-vitro“ diagnostinių medicinos prietaisų direktyva

DATA:

2003 m. gruodžio 1 d

Vardas	ROSA LUQUE LINARES
Parašas	
Pareigos	Vykduantysis direktorius

Tikslus ir oficialus dokumento vertimas iš anglų kalbos
Vertėjas pagal LR BK 293 dtr. įspėtas
Vertė : Regina Žlabytė
Data 2004 m. spalio 26 d.
UAB "Diagnostinės Sistemos"
P. Smuglevičiaus 1, Vilnius
Tel.: 8 5 274 04 94

