



DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

conforme all'Allegato III della Direttiva 98/79/CE Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro e ss.mm.ii.
according to Annex III of the Directive 98/79/EC In Vitro Diagnostic Medical Devices as amended

fabbricante
manufacturer

VACUTEST KIMA S.R.L.
articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via dell'Industria, 12
35020 ARZERGRANDE (PD) - ITALIA

telefono
phone

+39-0499719511

fax
fax

+39-0499719543

posta
elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

Identificazione dei prodotti

**PROVETTE SOTTOVUOTO 13X100 MM PET K2EDTA ASP. 6 ML TAPPO
VIOLA**

Product identification

**STERILE VACUUM TEST W. K2 EDTA VOL. 6 ML 13X100 MM LAVENDER
CAP**

numero di
catalogo
part number

135400

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e ss.mm.ii
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e ss.mm.ii. Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, è conservata a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data

place and date

Arzergrande, 01/05/2021

firma

signature

VACUTEST KIMA S.R.L.
Quality Assurance