

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Διά του παρόντος δηλώνουμε ότι τα προϊόντα που αναφέρονται στο παρόν πληρούν τις σχετικές απαιτήσεις όλων των κανονισμών που αναφέρονται κατωτέρω και έχουν κατασκευαστεί και εγκριθεί σύμφωνα με το σύστημα διαχείρισης ποιότητας (QM) που ισχύει κατά τη στιγμή της έκδοσης.

Vi erklærer herved at de nevnte produktene oppfyller de relevante kravene i alle forordninger nevnt nedenfor og at de er produsert og godkjent etter det QM-systemet som er gyldig på utstedelsestidspunktet.

Όνομα και διεύθυνση του κατασκευαστή: SARSTEDT AG & Co. KG
Navn og adresse til produsenten: Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Ενιαίος αριθμός καταχώρισης SRN: DE-MF-000005649
Engangs-registreringsnummer SRN:

Ο προαναφερόμενος κατασκευαστής φέρει την αποκλειστική ευθύνη για την έκδοση της παρούσας δήλωσης συμμόρφωσης.

Produsenten angitt ovenfor har alene ansvar for utstedelsen av denne samsvarserklæringen.

Όνομασία προϊόντος: Multivette® 600
Produktnavn: Multivette® 600

Αρ. προϊόντος: Bλ. Annex
Artikkelnr.: Se Annex

Σκοπός χρήσης: Δοχείο δείγματος για φλεβική και τριχοειδή
Tiltent bruk: αιμοληψία
Prøvebeholder for venøs og kapillær
blodoppsamling

Κατηγορία/ Klasse: A

Συμμετοχή του κοινοποιημένου οργανισμού
στην αξιολόγηση της συμμόρφωσης: Κανένας
Deltakelse av teknisk kontrollorgan
vedrørende samsvarsvurdering: Ingen

Αναγνωριστικό πιστοποιητικού: Ανεφάρμοστο
Sertifikatnummer: Gjelder ikke

Εφαρμοσμένη διαδικασία αξιολόγησης της
συμμόρφωσης: (EU) 2017/746, Annex II-IV

Anvendt samsvarsvurderingsprosess:

Σήμανση „CE“
CE-merke



Τόπος
Sted Nümbrecht

Ημερομηνία/ Dato: 20.04.2022
Ισχύει έως/ Gyldig til: 27.09.2024

Υπογραφή: Dr. Steffen Landerer
Underskrift: Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible person (Article 5 MDR/IVDR)



SARSTEDT

Anhang Annex

Die folgenden Artikel-Nr. bzw. Artikel-Gruppen sind unter der Produktgruppe der Multivette® 600 zusammengefasst:

The following product numbers or product groups are summarized under the product group Multivette® 600:

15.1670
15.1670.100
15.1671
15.1671.100
15.1671.101
15.1672
15.1673
15.1673.100
15.1674
15.1675
15.1675.100

Ort/Place: Nümbrecht

Datum/ Date: 20.04.2022

Unterschrift:
Signature: Dr. Steffen Landerer
Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible person (Article 15 MDR/IVDR)

