

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Hermed erklærer vi, at de her nævnte produkter er fremstillet og godkendt i henhold til de relevante krav i alle nedenstående forordninger og i henhold til det kvalitetsstyringssystem, der er gældende på tidspunktet for udstedelsen.

Hierbij verklaren wij dat de hier genoemde producten voldoen aan de relevante eisen van alle onderstaande verordeningen en volgens het op het moment van afgifte geldige QM-systeem zijn vervaardigd en goedgekeurd.

Fabrikantens navn og adresse:
Naam en adres van de fabrikant:

SARSTEDT AG & Co. KG
Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Individuelt registreringsnummer SRN:
Eenmalig registratienummer SRN:

DE-MF-000005649

Den ovennævnte fabrikant er eneste ansvarlige for udstedelsen af denne overensstemmelseserklæring.

Voor de afgifte van deze conformiteitsverklaring is uitsluitend de bovengenoemde fabrikant verantwoordelijk.

Produktnavn:

Sedimentationsstativer og pipetter til
blodsedimentation

Productnaam:

Bloedbezinkingstafels en -pipetten

Artikelnr.:

Se Annex
Zie Annex

Formålsbestemmelse:

Manuel bestemmelse af
erythrocytsedimentationshastigheden
Handmatige bepaling van de
erythrocytsedimentatiesnelheid

Beoogd gebruik:

Klasse

A

Deltagelse af det bemyndigede organ i
overensstemmelsesvurderingen:
Betrokkenheid van de aangemelde instantie bij
de conformiteitsbeoordeling:

Ingen

Geen

Certifikatets mærke:
Kenmerk van het certificaat:

Ikke relevant
Niet van toepassing

Anvendt procedure for
overensstemmelsesvurdering:

(EU) 2017/746, Annex II-IV

Toegepaste conformiteitsbeoordelingsprocedure:

CE-mærke
CE-markering



By
Plaats

Nümbrecht

Dato/ Datum: 20.05.2022

Gyldig indtil/ Geldig tot: 27.09.2024

Underskrift:
Handtekening:

Dr. Steffen Landerer
Conformity Assessment Specialist

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



SARSTEDT

Anhang Annex

Die folgenden Artikel-Nr. bzw. Artikel-Gruppen sind unter der Produktgruppe der Blutsenkungs-Ständer und Pipetten zusammengefasst:

The following product numbers or product groups are summarized under the product group blood sedimentation racks and pipettes:

90.1091
90.1090
90.1060
90.1060.062
86.1996
86.1996.062

Ort/Place: Nümbrecht

Datum/ Date: 20.05.2022

Unterschrift:
Signature: Dr. Steffen Landerer
Conformity Assessment Specialist

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

