

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Šiuo dokumentu patvirtiname, kad jame nurodytos priemonės atitinka visuose toliau išvardytuose reglamentuose nustatytus atitinkamus reikalavimus ir buvo pagamintos ir išleistos pagal rengiant deklaraciją galiojusią kokybės valdymo sistemą.

Ar šio apliecinām, ka šeit norādītie izstrādājumi atbilst tālāk norādīto Regulu nozīmīgajām prasībām un ir ražoti un saņēmuši atļaujas saskaņā ar izsniegšanas laikā spēkā esošo kvalitātes pārvaldības sistēmu.

Gamintojo pavadinimas ir adresas:
Ražotāja nosaukums un adrese:

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

Unikalasis registracijos numeris (SRN):
Unikālais reģistrācijas numurs SRN:

DE-MF-000005649

Ši atitikties deklaracija išduota tik pirmiau nurodyto gamintojo atsakomybe.

Iepriekš norādītais ražotājs uzņemas pilnu atbildību par šīs Atbilstības deklarācijas izsniegšanu.

Priemonės pavadinimas:
Izstrādājuma nosaukums:

Kraujo nusodinimo stendai ir pipetės
Asins sedimentācijas statīvi un pipetes

Gaminio Nr.:
Preces Nr.:

Žr. Annex
Skat Annex

Numatyta paskirtis:

Eritrocitų nusėdimo greičio nustatymas
rankiniu būdu

Paredžėtasis lietojums:

Eritrocitų sedimentacijos ātruma manuāla
noteikšana

Klasė/Klase:

A

Notifikuotosios įstaigos dalyvavimas atliekant
atitikties vertinimą:
Pilnvarotās iestādes iesaistīšanās atbilstības
izvērtēšanā:

Nēra

Nav

Sertifikato ženklas:
Sertifikāta identifikācijas kods:

Netaikytina
Nav piemērojams

Taikyta atitikties vertinimo procedūra:
Izmantotais atbilstības izvērtēšanas process:

(EU) 2017/746, Annex II-IV

CE ženklas:
CE marķējums



Vieta Nümbrecht

Data/ Datums: 20.05.2022
Galioja iki/ Derīguma termiņš: 27.09.2024

Parašas: Dr. Steffen Landerer
Paraksts: 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)

