

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Declarăm prin prezenta că produsele menționate aici îndeplinesc cerințele relevante ale tuturor reglementărilor menționate mai jos și că au fost fabricate și eliberate în conformitate cu sistemul de management al calității valabil la data eliberării.

Týmto vyhlasujeme, že tu uvedené výrobky spĺňajú príslušné požiadavky všetkých nižšie uvedených predpisov a boli vyrobené a schválené v súlade so systémom riadenia kvality platným v čase vydania.

Numele și adresa producătorului:
Meno a adresa výrobcu:

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

Număr unic de înregistrare SRN:
Jednorazové registračné číslo SRN:

DE-MF-000005649

Producătorul menționat mai sus își asumă răspunderea exclusivă pentru emiterea acestei declarații de conformitate.

Vyššie uvedený výrobca nesie výhradnú zodpovednosť za vydanie tohto vyhlásenia o zhode.

Denumirea produsului:
Názov výrobku:

Standuri și pipete de sedimentare a sângelui
Stojany a pipety na sedimentáciu krvi

Nr. articol:
Č. výrobku:

A se vedea Annex
Pozri Annex

Utilizarea prevăzută:

Determinarea manuală a vitezei de sedimentare a eritrocitelor
Manuálne stanovenie rýchlosti sedimentácie erytrocytov

Účel použitia:

Clasa/Trieda:

A

Implicarea organismului notificat în evaluarea conformității:

Nici unul

Účasť notifikovaného orgánu na posudzovaní zhody:

Žiadne

Marca de certificare:
Označenie certifikátu:

Nu se aplică
Neuplatňuje sa

Proceduri de evaluare a conformității aplicate:
Uplatnený postup posudzovania zhody:

(EU) 2017/746, Annex II-IV

Marcajul CE
Značka CE



Loc
Miesto

Nümbrecht

Data/ Dátum:

20.05.2022

Valabil până la/ Platné do:

27.09.2024

Semnătura:
Podpis:

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)

