



www.vacutestkima.it

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

conforme all'Allegato III della Direttiva 98/79/CE "Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro" e s.m.i. according to Annex III of the Directive 98/79/EC on "In Vitro Diagnostic Medical Devices" as amended

fabbricante

VACUTEST KIMA S.r.l. - articoli per laboratori analisi

manufacturer

disposable labware

indirizzo address Via dell'Industria, 12

35020 Arzergrande (PD) - Italia

telefono phone

+39-049-9720624

+39-049-9720182

posta elettronica e-mail

info@vacutestkima.it

Sistema di prelievo di sangue e altri liquidi biologici mediante provette con vuoto predeterminato in plastica

identificazione dei prodotti product identification

"VACUTEST KIMA".

"VACUTEST KIMA" vacuum blood and biological liquids collection tubes in plastic.

nome commerciale brand name

"VACUTEST KIMA"

classificazione dei prodotti product classification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. devices other then 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 s.m.i." 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, 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

> firma signature

Arzergrande, 01/01/2015 Assicuratore Qualità / Quality Manager por de Chroser





DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante VACUTEST KIMA S.r.l. -

manufacturer articoli per laboratori analisi - disposable labware

Via dell'Industria, 12 indirizzo

address 35020 Arzergrande (PD) - Italia

posta

telefono +39-049-9720624 +39-049-9720182 elettronica info@vacutestkima.it phone

e-mail

Identificazione dei prodotti PROVETTE SOTTOVUOTO 13X75 MM PET K3EDTA ASP. 2 ML

TAPPO VIOLA

product identification STERILE VACUUM TUBE 13X75 MM W. K3 EDTA FOR 2ML

LAVENDER CAP

numero di numero di scadenza catalogo 13005 lotto expiry part number batch number

product identification

classificazione dei prodotti dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. devices other then 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 s.m.i. 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, sono conservati 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 Arzergrande, 27/05/2020 place and date

VACUTEST KIMA S.R.L. firma signature Assicurazione Oualità





DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante VACUTEST KIMA S.r.l. -

manufacturer articoli per laboratori analisi - disposable labware

Via dell'Industria, 12 indirizzo

address 35020 Arzergrande (PD) - Italia

posta

telefono +39-049-9720624 +39-049-9720182 elettronica info@vacutestkima.it phone

e-mail

Identificazione dei prodotti PROVETTE SOTTOVUOTO 13X75 MM PET K3EDTA ASP. 4 ML

TAPPO VIOLA

product identification STERILE VACUUM TUBES 13X75MM W. K3 EDTA FOR 4 ML

LAVENDER CAP

numero di numero di scadenza catalogo 13030 lotto expiry part number batch number

product identification

classificazione dei prodotti dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. devices other then 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 s.m.i. 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, sono conservati 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, 27/05/2020

VACUTEST KIMA S.R.L. firma signature Assicurazione Oualità



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante **ROLL S.r.I.**

manufacturer - articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo Via Leonardo da Vinci, 24/a

address 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

telefono posta posta

phone +39-049-9719511 | Idx | +39-049-9719542 | elettronica | roll@tecnomeus.it | e-mail

Identificazione dei prodotti PUNTALI GIALLI FINO A 200 UL TIPO EPPENDORF STERILI

RAGGI GAMMA

product identification STERILE YELLOW TIPS UP TO 200 UL FOR EPPENDORF

numero di numero di scadenza catalogo **18171** lotto *expiry* part number batch number date

classificazione dei prodotti dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. devices other then 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 s.m.i. *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, sono conservati 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

Piove di Sacco, 27/05/2020 (data di stampa)

firma ROLL S.r.l.

signature Assicurazione Oualità



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÁ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante **ROLL S.r.I.**

manufacturer - articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo Via Leonardo da Vinci, 24/a

address 35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

telefono posta posta

phone +39-049-9719511 | Idx | +39-049-9719542 | elettronica | roll@tecnomeus.it | e-mail

Identificazione dei prodotti PUNTALI AZZURRI 200-1000 UL TIPO EPPENDORF STERILI

RAGGI GAMMA

product identification STERILE BLUE TIPS 200-1000 UL FOR EPPENDORF

numero di numero di scadenza catalogo **18173** lotto *expiry*

part number batch number date

classificazione dei prodotti product identification dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. devices other then 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 s.m.i. *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, sono conservati 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

Piove di Sacco, 27/05/2020 (data di stampa)

firma ROLL S.r.l.

signature Assicurazione Oualità



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante

MEUS S.r.l. - Produzione di kit diagnostici per analisi e terreni di coltura

manufacturer

pronti per microbiologia

indirizzo address Via Leonardo da Vinci, 24 Z.I. Tognana

35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

telefono phone

+39-049-9719544

+39-049-9719542

posta elettronica

e-mail

meus@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti SIEROGEL IN PROVETTE SEKURPLAST 16X100 MM 10 ML

CON ACCELERATORE

product identification SIEROGEL IN PP TEST TUBES 16X100 MM 10 ML WITH **ACCELERATOR**

numero di catalogo **18272** part number

numero di lotto batch number scadenza expiry date

classificazione dei prodotti product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. devices other then 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 s.m.i. 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, sono conservati 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

Piove di Sacco, 27/05/2020

(data di stampa)

firma signature MEUS S.r.l.

Assicurazione Oualità