



data 19/07/2019

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
manufacturer

ROLL S.r.l.

- articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

**Via Leonardo da Vinci, 24/a
35028 Piove di Sacco (PD) - Italia**

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

ANSE STERILI DA 1 MICROLITRO

product identification

STERILE LOOPS 1 UL

numero di
catalogo
part number

18286

numero di
lotto
batch number

907024

scadenza
expiry
date

31/01/2024

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than 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, 19/07/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità



data 19/07/2019

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
manufacturer

ROLL S.r.l.

- articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

**Via Leonardo da Vinci, 24/a
35028 Piove di Sacco (PD) - Italia**

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

ANSE STERILI DA 10 MICROLITRI

product identification

STERILE LOOPS 10 UL

numero di
catalogo **18288**
part number

numero di
lotto **915029**
batch number

scadenza
expiry date **31/03/2024**

classificazione dei prodotti
product identification

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

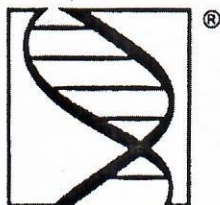
luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 19/07/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità



SYNTESYS

Via G. Galilei, 10/3
35037 Z.I. SELVE DI TEOLO (PD)
Tel. +39 049 9903866 r.a. Fax +39 049 9903867

SYNTESYS S.a.s. di Rinaldo R. & c.



COD.FISCALE P.IVA N.Reg.Imp. Padova 03573950288
e-mail info@syntesys.it - web www.syntesys.it

DECLARATIE DE CONFORMITATE

Conformity declaration



Subsemnatul, Rinaldo Ruggero, reprezentant legal al societatii:
The undersigned, Rinaldo Ruggero legal representative of the company:

Produtor / manufacturer

SYNTESYS S.a.s. di Rinaldo R. & C.

Adresa / address

Via G. Galilei, 10/3, 35037, Zona Industriala, SELVE DI TEOLO (PADOVA), ITALIA

Declar pe proprie raspundere / declares under his own responsibility that the product:

Descriere / Description	Piastre di petri diam. 90 mm 3Vent Sterile Raggi Beta/Polyst.Petri dishes diam. 90 mm 3 Vents Sterile Beta Ray/Cutii Petri diam.90 mm 3 Vent Sterile Raze Beta	
Lot / Lote	18353627	Data scadenta/Expiry Date 11/2023
Cod produs / Code	318246	
Material / Material	Polistirol / Polystyrene	
Ambalaj / Pack	550 pezzi / 550 pcs.	

Ca produsul mai sus mentionat intruneste specificatiile directivei europene 98/79/CE, care reglementeaza dispozitivele medicale de diagnostic in vitro - IVD, si a legii italiene nr 332 din data de 08 Septembrie 2000. Dispozitivul medical de diagnostic in vitro este produs si clasificat conform Anexei III din directiva mai sus mentionata. / It meets the specifications of 98/79/CEE Directive, established by the Italian law n 332, dated 08th Septembrie 2000. The device was classified as belonging to the Annex III, according to the specifications of the established by the the above mentioned directive.

Prin prezenta, declaram ca toata documentatia tehnica aferenta acestei declaratii de conformitate este disponibila la sediul societatii noastre si poate fi consultata de catre orice institutie abilitata, la cerere / Declares that all technical documents attached to this conformity statement are filed in our company and can be consulted by any authorized body on demand.

Data 01.06.2018

SYNTESYS S.a.s.
Reprezentant legal,
Rinaldo Ruggero

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITYconforme all'Allegato V della Direttiva 93/42/CEE *Dispositivi Medici*
*according to Annex V of the Directive 93/42/EEC Medical Devices*fabbricante
*manufacturer***MEUS S.r.l. - Produzione di kit diagnostici per analisi e terreni di coltura
pronti per microbiologia**indirizzo
*address***Via Leonardo da Vinci, 24 Z.I. Tognana
35028 Piove di Sacco (PD) - Italia**telefono
*phone***+39-049-9719544**fax
*fax***+39-049-9719542**posta
elettronica
*e-mail***meus@tecnomeus.it**

Identificazione dei prodotti

**TAMPONI STERILI ASTA IN PLASTICA CONFEZIONE
SINGOLA MARCHIATI "CE"***product identification***STERILE PLASTIC SWABS IND. WRAPPED**numero di
catalogo
*part number***23007**numero di
lotto
*batch number***09391**scadenza
*expiry date***30/04/2022**classificazione dei prodotti
*product identification***Dispositivi medici rientranti nella classe I sterile della Direttiva 93/42/CEE
Medical devices included in the class I sterile Directive 93/42/EEC****Si dichiara**sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva
93/42/CEE *Dispositivi Medici*.Tutta la documentazione tecnica richiesta dalla suddetta 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
93/42/EEC on Medical Devices.**All the supporting documents, as required by the 93/42/EEC Directive, in order to prove conformity to the Essential
Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer*norme tecniche e sistemi
di qualità applicabili
*applicable standards***UNI EN 980, UNI EN 14971, UNI EN 556, UNI EN ISO 9001, UNI EN ISO
13485**luogo e data
*place and date***Piove di Sacco, 19/07/2019**

(data di stampa)

firma
*signature***MEUS S.r.l.
Assicurazione Qualità**

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITYconforme all'Allegato V della Direttiva 93/42/CEE *Dispositivi Medici*
*accordina to Annex V of the Directive 93/42/EEC Medical Devices*fabbricante
*manufacturer***MEUS S.r.l. - Produzione di kit diagnostici per analisi e terreni di coltura
pronti per microbiologia**indirizzo
*address***Via Leonardo da Vinci, 24 Z.I. Tognana
35028 Piove di Sacco (PD) - Italia**telefono
*phone***+39-049-9719544**fax
*fax***+39-049-9719542**posta
elettronica
*e-mail***meus@tecnomeus.it**

Identificazione dei prodotti

**TAMPONI STERILI ASTA IN PLASTICA IN PROVETTE
POLIPROPILENE 12X140 MM ETICHETTATE MARCHIATI
"CE"***product identification***STERILE SWABS PLASTIC STICK IN TEST TUBES 12X140
MM LABELLED**numero di
catalogo **23117**
*part number*numero di
lotto **R0979**
*batch number*scadenza
expiry date **30/04/2022**classificazione dei prodotti
*product identification***Dispositivi medici rientranti nella classe I sterile della Direttiva 93/42/CEE
Medical devices included in the class I sterile Directive 93/42/EEC****Si dichiara**sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva
93/42/CEE *Dispositivi Medici*.Tutta la documentazione tecnica richiesta dalla 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
93/42/EEC on Medical Devices.**All the supporting documents, as required by the 93/42/EEC Directive, in order to prove conformity to the Essential
Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer*norme tecniche e sistemi
di qualità applicabili
*applicable standards***UNI EN 980, UNI EN 14971, UNI EN 556, UNI EN ISO 9001, UNI EN ISO
13485**luogo e data
*place and date***Piove di Sacco, 19/07/2019**

(data di stampa)

firma
*signature***MEUS S.r.l.
Assicurazione Qualità**



data 19/07/2019

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
manufacturer

ROLL S.r.l.
- articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via Leonardo da Vinci, 24/a
35028 Piove di Sacco (PD) - Italia

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

PUNTALI AZZURRI 200-1000 UL TIPO EPPENDORF

product identification

BLUE TIPS UP TO 200- 1000 UL FOR EPPENDORF

numero di
catalogo
part number

18172

numero di
lotto
batch number

911029

scadenza
expiry
date

28/02/2024

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than 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, 19/07/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

Nantong Bestreatm Medical Instruments Co., Ltd.
No.171, Dagang Road, Sanhe Town, Haimen City, Nantong, Jiangsu, 226113, P. R. China

EC Declaration of Conformity

Manufacturer:

**NANTONG BESTREATM MEDICAL
INSTRUMENTS CO., LTD.**

No.171, Dagang Road, Sanhe Town, Haimen City,
Nantong, Jiangsu, 226113, P. R. China

whose single Authorized Representative:

**AMTRE VERITAS STANDARD TECHNICAL
TESTING LTD.**

No 96, HOLCROFT HOUSE INGRAVE
STREET, LONDON, SW11, 2SQ ENGLAND

We, the manufacturer, herewith declare that the products (UMDNS-Code):

Microscope slides(15-185), Microscope cover glasses(15-687), Slides mailers(15-745), Cardboard
slides mailers(15-745), Test tubes(15-187), Glass Tube(15-187), Tube stoppers(17-821), Test tube
racks(15-186), Centrifuge tubes(15-682), Centrifuge tube boxes, Specimen containers(13-655),
Cuvettes(17-749), Petri dishes(15-701), Microtitration plates(LID), Pipette tips(16-822), Pipette tip
boxes, Embedding cassettes(16-428), Freezing tubes, Inoculation loops(15-155), Pasteur
pipettes(15-166), Urine Container(14-303), Stool Container(13-655)

meet the provisions of Directive 98/79/EEC which apply to them.



The product concerned has been manufactured according to "Annex III – IVD others" of Directive 98/79/EEC.

Following the procedure relating to the EC Declaration of Conformity set out in Annex III of Directive 98/79/EEC.

The above mentioned declaration of conformity is exclusively under the responsibility of

NANTONG BESTREATM MEDICAL INSTRUMENTS CO.,LTD

Certification Body: TÜV Rheinland A.G., Köln, Germany

Report number and date: 15096048 001 / 2016-09-05

Expire date of the Certificate: 2021-09-09

Start of CE Marking: 2011-03-24

Haimen, China, Sep.6, 2016

Place, date

Lu Hong General Manager

Legally binding signature, Function