

Declaration of Conformity

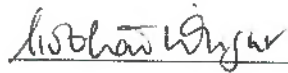
Certificate Identification: 04S88
Legal Manufacturer's Name: Abbott Ireland Diagnostics Division
Legal Manufacturer's Address: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
04S8820	52925	Alanine Aminotransferase2	Self-declared
04S8830	52925	Alanine Aminotransferase2	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	Not Applicable
Storage of technical documentation (name and address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: 
 Full Name (printed): **Siobhan Wright**
 Position: **Director Quality Assurance/
Site Quality Head**

Signature: 
 Full Name (printed): **Thomas Breslin**
 Position: **Manager Regulatory Affairs**

Date of Approval: 17-SEP-2021

Date of Approval: 17-SEP-2021

Date Issued: 17-SEP-2021

Place Issued: **Abbott Ireland Diagnostics Division,
Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.**

Supersedes: **Not Applicable**

Effective Date: 17-SEP-2021

Declaration of Conformity

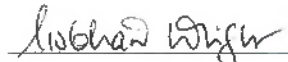
Certificate Identification: 04S90
Legal Manufacturer's Name: Abbott Ireland Diagnostics Division
Legal Manufacturer's Address: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
04S9020	52954	Aspartate Aminotransferase2	Self-declared
04S9030	52954	Aspartate Aminotransferase2	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	Not Applicable
Storage of technical documentation (name and address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: 
 Full Name (printed): **Siobhan Wright**
 Position: **Director Quality Assurance/
Site Quality Head**

Signature: 
 Full Name (printed): **Thomas Breslin**
 Position: **Manager Regulatory Affairs**

Date of Approval: 17-SEP-2021

Date of Approval: 17-SEP-2021

Date Issued: 17-SEP-2021

Place Issued: Abbott Ireland Diagnostics Division,
Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

Supersedes: Not Applicable

Effective Date: 17-SEP-2021



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074ARS0487R5
Basic UDI-DI Name: Alkaline Phosphatase2
Risk Class: Class B

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
04S8720	Alkaline Phosphatase2	52929	W01010105
04S8730	Alkaline Phosphatase2	52929	W01010105
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland		
Manufacturer SRN	IE-MF-000010070		
Authorized Representative (Name and Address)	N/A		
Authorized Representative SRN	N/A		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland		
Notified Body (Name and Identification Number)	TÜV Süd Product Service GmbH Zertifizierstellen, Ridlerstraße 65 • 80339 Munich Germany Notified Body Number 0123		
Conformity Assessment Procedure	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples	EU Certificate No. No. V12 054869 0013	
Common Specifications (CS)	N/A		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Siobhan Wright
Function: Director Quality Assurance/Site Quality

Signature: [Signature]

Date of Approval: 16-DEC-2021

Signed for, and on behalf of: Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland

Date Issued: 16-DEC-2021

Supersedes: N/A

Full Name: Sandra Gallagher

Function: Manager Regulatory Affairs

Signature: [Signature]

Date of Approval: 16-DEC-2021

Place Issued: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland

Effective (Date or Lot Number): 16-DEC-2021

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkiszorulás-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalogové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Risiklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производитель (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalusi registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fremstillingssted) (navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalasis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesis) (İsim ve Adres)

EN	Notified Body (Name and Identification Number)	Conformity Assessment Procedure
BG	Нотифициран орган (име и идентификационен номер)	Процедура за оценка на съответствието
CS	Oznámený subjekt (název a identifikační číslo)	Postup posuzování shody
DA	Bemyndiget organ (navn og identifikationsnummer)	Overensstemmelsesvurderingsprocedure
DE	Benannte Stelle (Name und Identifikationsnummer)	Konformitätsbewertungsverfahren
EL	Κοινοποιημένος Οργανισμός (Όνομα και Αριθμός ταυτοποίησης)	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης
ES	Organismo Notificado (nombre y número de identificación)	Procedimiento de evaluación de la conformidad
ET	Teavitatud asutus (nimi ja identifitseerimisnumber)	Vastavushindamismenetlus
FR	Organisme notifié (nom et numéro d'identification)	Procédure d'évaluation de la conformité
HR	Prijavljeno tijelo (naziv i identifikacijski broj)	Postupak ocjenjivanja sukladnosti
HU	Bejelentett szervezet (név és azonosító szám)	Megfelelőségértékelési eljárás
IT	Organismo notificato (nome e numero di identificazione)	Procedura di valutazione della conformità
LV	Pilnvarotā iestāde (nosaukums un identifikācijas numurs)	Atbilstības novērtēšanas procedūra
LT	Notifikuotoji įstaiga (pavadinimas ir identifikacinis numeris)	Atitikties vertinimo procedūra
NO	Meldt organ (navn og identifikasjonsnummer)	Framgangsmåte for samsvarsvurdering
PL	Jednostka notyfikowana (nazwa i numer identyfikacyjny)	Procedura oceny zgodności
PT	Organismo Notificado (Nome e Número de Identificação)	Procedimento de avaliação da conformidade
RO	Organism notificat (nume și număr de identificare)	Procedură de evaluare a conformității
SK	Notifikovaný orgán (Názov a identifikačné číslo)	Postup posudzovania zhody
SV	Anmält organ (namn och identifikationsnummer)	Förfarande för bedömning av överensstämmelse
TR	Onaylanmış Kuruluş (İsim ve Tanım Numarası)	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü

EN	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples
BG	Система за управление на качеството Приложение IX, глави I и III, включително оценка на техническата документация на съответните изделия въз основа на представителни проби
CS	Systém řízení kvality Příloha IX Kapitoly I a III, včetně posouzení technické dokumentace dotčených prostředků na základě reprezentativních vzorků
DA	Kvalitetsstyringssystem Bilag IX kapitel I og III, Herunder en vurdering af den tekniske dokumentation for relevant udstyr på baggrund af repræsentative prøver
DE	Qualitätsmanagementsystem Anhang IX Kapitel I und III, einschließlich einer Bewertung der Technischen Dokumentation für betroffene Produkte auf der Grundlage repräsentativer Stichproben
EL	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας Παράρτημα IX Κεφάλαια I και III, συμπεριλαμβάνεται αξιολόγηση του τεχνικού φακέλου για προϊόντα που εξετάζονται με βάση αντιπροσωπευτικά δείγματα
ES	Sistema de Gestión de Calidad Anexo IX, capítulos I y III, se incluye una evaluación de la documentación técnica para los productos afectados sobre la base de muestras representativas
ET	Kvaliteedijuhtimissüsteem IX lisa I ja III peatükk Sealhulgas asjaomaste seadmete tehnilise dokumentatsiooni hindamist esindavate valimite põhjal
FR	Système de gestion de la qualité Annexe IX Chapitres I et III, Inclut une évaluation de la documentation technique pour les dispositifs concernés, sur la base d'échantillons représentatifs
HR	Sustav upravljanja kvalitetom Prilog IX., Poglavlja I. i III., uključujući ocjenjivanje tehničke dokumentacije za predmetne proizvode na temelju reprezentativnih uzoraka
HU	Minőségirányítási rendszer IX. melléklet, I. és III. fejezet, ideértve az érintett eszközök műszaki dokumentációjának reprezentatív minták alapján való értékelését
IT	Sistema di gestione della qualità Allegato IX Capitoli I e III, compresa una valutazione della documentazione tecnica per i dispositivi interessati sulla base di campioni rappresentativi
LV	Kvalitātes vadības sistēma IX pielikuma I un III nodaļa, tostarp attiecīgo ierīču tehniskās dokumentācijas novērtējums, pamatojoties uz reprezentatīviem paraugiem
LT	Kokybės valdymo sistema IX priedo I ir III skyriai, įskaitant atitinkamų priemonių techninės dokumentacijos vertinimą remiantis tipiniais pavyzdžiais
NO	Kvalitetsstyringssystem Vedlegg IX kapittel I og III, inkludert en vurdering av den tekniske dokumentasjonen for aktuelt utstyr på grunnlag av representative prøver
PL	System Zarządzania Jakością Załącznik IX, Rozdziały I oraz III, w tym ocena dokumentacji technicznej danych wyrobów na podstawie reprezentatywnych próbek
PT	Sistema de gestão da qualidade Anexo IX Capítulos I e III, Incluindo uma avaliação da documentação técnica para os dispositivos em questão com base em amostras representativas
RO	Sistemul de management al calitatii Anexa IX, Capitolele I și III inclusiv o evaluare a documentației tehnice pentru dispozitivele în cauză pe baza unor probe reprezentative.
SK	Systém riadenia kvality Príloha IX Kapitoly I a III, vrátane posúdenia technickej dokumentácie príslušných pomôcok na základe reprezentatívnych vzoriek
SV	Kvalitetsledningssystem Bilaga IX Kapitel I och III, Inklusive en bedömning av den tekniska dokumentationen för berörda produkter som grundar sig på representativa urval
TR	Kalite Yönetim Sistemi Ek IX Bölüm I ve III Temsili numuneler bazında ilgili cihazlar için teknik dokümantasyonun değerlendirilmesi dahil

EN	EU Certificate No.	Common Specifications (CS)	Full Name
BG	ЕС Сертификат №	Общи спецификации (OC)	Пълно наименование
CS	Číslo certifikátu EU	Společné specifikace	Celý název
DA	EU-certifikatnummer	Fælles specifikationer	Fulde navn
DE	Nr. des EU-Zertifikats	Gemeinsame Spezifikationen (GS)	Vollständiger Name
EL	Αριθμός πιστοποιητικού ΕΕ	Κοινές προδιαγραφές (ΚΠ)	Πλήρης ονομασία
ES	Número certificado UE	Especificaciones comunes	Nombre completo
ET	EL-i sertifikaadi nr	Ühtsed kirjeldused	Täisnimi
FR	N° certificat UE	Spécifications communes	Nom complet
HR	EU potvrda br.	Zajedničke specifikacije („CS“)	Puni naziv
HU	EU-tanúsítvány száma	Egységes előírások	Teljes név
IT	N° del certificato UE	Specifiche comuni (SC)	Nome completo
LV	ES sertifikāta Nr.	Kopīgās specifikācijas	Pilns nosaukums
LT	ES sertifikatas Nr.	Bendrosios specifikacijos	Vardas ir pavardė
NO	EU-sertifikatnr.	Felles spesifikasjoner	Fullt navn
PL	Nr Certyfikatu UE	Wspólne specyfikacje	Imię i nazwisko
PT	Certificado UE N°	Especificações comuns	Nome completo
RO	Nr. certificat UE:	Specificații comune (CS)	Numele complet
SK	Certifikát EÚ č.	Spoločné špecifikácie	Celý názov
SV	Nummer på EU-intyg	Gemensamma specifikationer	Fullständigt namn
TR	AB Sertifika Numarası	Genel Spesifikasyonlar (GS)	Adı Soyadı
EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtében és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Uttstedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnăt pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiği belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за инвитро диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за инвитро диагностика. Тази декларация е направена в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-ě) zdravotnický(-ě) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> . Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale ning selle väljastamise eest vastutab ainult tootja.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> . Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete (IVD rendelet) vonatkozó rendelkezéseinek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége aláján került kiadásra.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> . Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušie, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīcē(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> . Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaração é feita em conformidade com o anexo IV do Regulamento IVD e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declarăm că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrise mai sus sunt conforme cu dispozițiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> . Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EU) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> . Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik. Denna försäkring görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altındadır.

End of form



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074ART0434QT
Basic UDI-DI Name: Albumin BCG2
Risk Class: Class B

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
04T3420	Albumin BCG2	59071	W01010201
04T3430	Albumin BCG2	59071	W01010201
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland		
Manufacturer SRN	IE-MF-000010070		
Authorized Representative (Name and Address)	N/A		
Authorized Representative SRN	N/A		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland		
Notified Body (Name and Identification Number)	TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 Munich, Germany Notified Body Number 0123		
Conformity Assessment Procedure	Quality Management System	EU Certificate No. No. V12 054869 0013	
	Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples		
Common Specifications (CS)	N/A		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: David Spellman
Director Quality Assurance/ Site Quality

Function: Head

Signature:

Date of Approval: 10 SEP 2024

Full Name: Sandra Gallagher

Function: Manager Regulatory Affairs

Signature:

Date of Approval: 09-SEP-2024

Signed for, and on behalf of: Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland

Date Issued: 10 SEP 2024

Place Issued: Lisnamuck Longford Co. Longford Ireland

Supersedes: 13-Mar-2023

Effective (Date or Lot Number): 10 SEP 2024

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-ØVERENSSTEMMELSEERKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACION UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	UDI-ID de base	Nom UDI-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSEGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinio UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EU VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkészlet-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalogové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Risikklass	Listnummer och storlekkod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производител
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinственi registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на изпълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fremstillingssted) (navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoh) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlaštení zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinствени регистрациски broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliojatis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojo atstovo unikalasis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (název a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (název a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesis) (İsim ve Adres)

EN	Notified Body (Name and Identification Number)	Conformity Assessment Procedure
BG	Нотифициран орган (име и идентификационен номер)	Процедура за оценка на съответствието
CS	Oznámený subjekt (název a identifikační číslo)	Postup posuzování shody
DA	Bemyndiget organ (navn og identifikationsnummer)	Overensstemmelsesvurderingsprocedure
DE	Benannte Stelle (Name und Identifikationsnummer)	Konformitätsbewertungsverfahren
EL	Κοινοποιημένος Οργανισμός (Όνομα και Αριθμός ταυτοποίησης)	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης
ES	Organismo Notificado (nombre y número de identificación)	Procedimiento de evaluación de la conformidad
ET	Teavitatud asutus (nimi ja identifitseerimisnumber)	Vastavushindamismenetlus
FR	Organisme notifié (nom et numéro d'identification)	Procédure d'évaluation de la conformité
HR	Prjavljeno tijelo (naziv i identifikacijski broj)	Postupak ocjenjivanja sukladnosti
HU	Bejelentett szervezet (név és azonosító szám)	Megfelelőségértékelési eljárás
IT	Organismo notificato (nome e numero di identificazione)	Procedura di valutazione della conformità
LV	Pilnvarotā iestāde (nosaukums un identifikācijas numurs)	Atbilstības novērtēšanas procedūra
LT	Notifikuotoji įstaiga (pavadinimas ir identifikacinis numeris)	Atitikties vertinimo procedūra
NO	Meldt organ (navn og identifikasjonsnummer)	Framgangsmåte for samsvarsvurdering
PL	Jednostka notyfikowana (nazwa i numer identyfikacyjny)	Procedura oceny zgodności
PT	Organismo Notificado (Nome e Número de Identificação)	Procedimento de avaliação da conformidade
RO	Organism notificat (nume și număr de identificare)	Procedură de evaluare a conformității
SK	Notifikovaný orgán (Názov a identifikačné číslo)	Postup posudzovania zhody
SV	Anmält organ (namn och identifikationsnummer)	Förfarande för bedömning av överensstämmelse
TR	Onaylanmış Kuruluş (İsim ve Tanım Numarası)	Güçlük Değerlendirme Prosedürü

EN	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples
BG	Система за управление на качеството Приложение IX, глави I и III, включително оценка на техническата документация на съответните изделия въз основа на представителни проби
CS	Systém řízení kvality Příloha IX Kapitoly I a III, včetně posouzení technické dokumentace dotčených prostředků na základě reprezentativních vzorků
DA	Kvalitetsstyringssystem Bilag IX kapitel I og III, Herunder en vurdering af den tekniske dokumentation for relevant udstyr på baggrund af repræsentative prøver
DE	Qualitätsmanagementsystem Anhang IX Kapitel I und III, einschließlich einer Bewertung der Technischen Dokumentation für betroffene Produkte auf der Grundlage repräsentativer Stichproben
EL	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας Παράρτημα IX Κεφάλαια I και III, συμπεριλαμβάνεται αξιολόγηση του τεχνικού φακέλου για προϊόντα που εξετάζονται με βάση αντιπροσωπευτικά δείγματα
ES	Sistema de Gestión de Calidad Anexo IX, capítulos I y III, se incluye una evaluación de la documentación técnica para los productos afectados sobre la base de muestras representativas
ET	Kvaliteedijuhimisüsteem IX lisa I ja III peatükk Sealhulgas asjaomaste seadmete tehnilise dokumentatsiooni hindamist esindavate valimite põhjal
FR	Système de gestion de la qualité Annexe IX Chapitres I et III, Inclut une évaluation de la documentation technique pour les dispositifs concernés, sur la base d'échantillons représentatifs
HR	Sustav upravljanja kvalitetom Prilog IX., Poglavlja I. i III., uključujući ocjenjivanje tehničke dokumentacije za predmetne proizvode na temelju reprezentativnih uzoraka
HU	Minőségirányítási rendszer IX. melléklet, I. és III. fejezet, ideértve az érintett eszközök műszaki dokumentációjának reprezentatív minták alapján való értékelését
IT	Sistema di gestione della qualità Allegato IX Capitoli I e III, compresa una valutazione della documentazione tecnica per i dispositivi interessati sulla base di campioni rappresentativi
LV	Kvalitātes vadības sistēma IX pielikuma I un III nodaļa, tostarp attiecīgo ierīču tehniskās dokumentācijas novērtējums, pamatojoties uz reprezentatīviem paraugiem
LT	Kokybės valdymo sistema IX priedo I ir III skyriai, įskaitant atitinkamų priemonių techninės dokumentacijos vertinimą remiantis tipiniais pavyzdžiais
NO	Kvalitetsstyringssystem Vedlegg IX kapittel I og III, inkludert en vurdering av den tekniske dokumentasjonen for aktuelt utstyr på grunnlag av representative prøver
PL	System Zarządzania Jakością Załącznik IX, Rozdziały I oraz III, w tym ocena dokumentacji technicznej danych wyrobów na podstawie reprezentatywnych próbek
PT	Sistema de gestão da qualidade Anexo IX Capítulos I e III, incluindo uma avaliação da documentação técnica para os dispositivos em questão com base em amostras representativas
RO	Sistemul de management al calitatii Anexa IX, Capitolele I si III inclusiv o evaluare a documentatiei tehnice pentru dispozitivele in cauza pe baza unor probe reprezentative
SK	Systém riadenia kvality Príloha IX Kapitoly I a III, vrátane posúdenia technickej dokumentácie príslušných pomôcok na základe reprezentatívnych vzoriek
SV	Kvalitetsledningssystem Bilaga IX Kapitel I och III, Inklusive en bedömning av den tekniska dokumentationen för berörda produkter som grundar sig på representativa urval
TR	Kalite Yönetim Sistemi Ek IX Bölüm I ve III Temsili numuneler bazında ilgili cihazlar için teknik dokümantasyonun değerlendirilmesi dahil

EN	EU Certificate No.	Common Specifications (CS)	Full Name
BG	ЕС Сертификат №	Общи спецификации (ОС)	Пълно наименование
CS	Číslo certifikátu EU	Společné specifikace	Celý název
DA	EU-certifikatnummer	Fælles specifikationer	Fulde navn
DE	Nr. des EU-Zertifikats	Gemeinsame Spezifikationen (GS)	Vollständiger Name
EL	Αριθμός πιστοποιητικού ΕΕ	Κοινές προδιαγραφές (ΚΠ)	Πλήρης ονομασία
ES	Número certificado UE	Especificaciones comunes	Nombre completo
ET	EL-i sertifikaadi nr	Ühtsed kirjeldused	Täisnimi
FR	N° certificat UE	Spécifications communes	Nom complet
HR	EU potvrda br.	Zajedničke specifikacije („CS“)	Puni naziv
IT	EU-tanúsítvány száma	Egységes előírások	Teljes név
LT	N° del certificato UE	Specifiche comuni (SC)	Nome completo
LV	ES sertifikāta Nr.	Kopīgās specifikācijas	Pilns nosaukums
LT	ES sertifikatas Nr.	Bendrosios specifikacijos	Vardas ir pavardė
NO	EU-sertifikatnr.	Felles spesifikasjoner	Fullt navn
PL	Nr Certyfikatu UE	Wspólne specyfikacje	Imię i nazwisko
PT	Certificado UE N°	Especificações comuns	Nome completo
RO	Nr. certificat UE:	Specificații comune (CS)	Numele complet
SK	Certifikát EÚ č.	Spoločné špecifikácie	Celý názov
SV	Nummer på EU-intyg	Gemensamma specifikationer	Fullständigt namn
TR	AB Sertifika Numarası	Genel Spesifikasyonlar (GS)	Adı Soyadı
EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podpsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Becsztás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Natına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PT	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiği belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Valjaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (datum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Udstedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за <i>in vitro</i> диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за <i>in vitro</i> диагностика. Тази декларация е направена в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-é) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> . Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Mene, allakijutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavad eel säteete. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale ning selle väljastamise eest vastutab ainult tootja.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est(sont) conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> . Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezemmel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelet (IVD rendelet) vonatkozó rendelkezéseinek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> . Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušie, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstīta(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamentā un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėti (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu ir yra išduodama tik gaminioje atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> . Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaração é feita em conformidade com o anexo IV do Regulamento IVD e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram ca dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrise mai sus sunt conforme cu dispozitiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European si al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> . Prezenta declaratie este emisa in conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD si este emisa sub responsabilitatea exclusiva a producatorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnická(-e) pomôcka(-y) uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> . Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altındadır.

End of form

Declaration of Conformity

Certificate Identification: 04S89
Legal Manufacturer's Name: Abbott Ireland Diagnostics Division
Legal Manufacturer's Address: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
04S8920	52941	Amylase2	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	Not Applicable
Storage of technical documentation (name and address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: *Siobhan Wright*
Full Name (printed): **Siobhan Wright**
Position: **Director Quality Assurance/
Site Quality Head**

Signature: *Lorraine Whitney*
Full Name (printed): **Lorraine Whitney**
Position: **Senior Manager Regulatory Affairs**

Date of Approval: 24-JUN-20

Date of Approval: 24 JUN 2020

Date Issued: 24-JUN-20

Place Issued: Abbott Ireland Diagnostics Division,
Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

Supersedes: Not Applicable

Effective Date: 24-JUN-20



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074ART0409QU
Basic UDI-DI Name: Total Bilirubin2
Risk Class: Class C

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
04T0920	Total Bilirubin2	53229	W01010203
04T0930	Total Bilirubin2	53229	W01010203

Manufacturer (Name and Address)	Abbott Ireland, Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.		
Manufacturer SRN	IE-MF-000010070		
Authorized Representative (Name and Address)	N/A		
Authorized Representative SRN	N/A		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Abbott Ireland, Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.		
Notified Body (Name and Identification Number)	TÜV SÜD Product Service GmbH Ridlerstraße 65, 80339 München, Germany Notified Body Number 0123		
Conformity Assessment Procedure	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples	EU Certificate No. V12 054869 0013	
Common Specifications (CS)	N/A		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: David Spellman
Function: Director Quality Assurance/ Site Quality
Head
Signature:

Full Name: Rosemary McEntire
Function: Manager Regulatory Affairs
Signature:

Date of Approval: 26 Apr 2024

Date of Approval: 24 APR 2024

Signed for, and on behalf of: Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland

Date Issued: 26 Apr 2024
Supersedes: 16-Dec-2021

Place Issued: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland
Effective (Date or Lot Number): 26 Apr 2024

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EU VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προτόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkészlet-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Koд GMDN	Koд EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalusis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cođ GMDN	Cođ EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fremstillingssted) (navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Įgaliojasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Įgaliojotojo atstovo unikalusis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upowazniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upowaznionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Notified Body (Name and Identification Number)	Conformity Assessment Procedure
BG	Нотифициран орган (име и идентификационен номер)	Процедура за оценка на съответствието
CS	Oznámený subjekt (název a identifikační číslo)	Postup posuzování shody
DA	Bemyndiget organ (navn og identifikationsnummer)	Overensstemmelsesvurderingsprocedure
DE	Benannte Stelle (Name und Identifikationsnummer)	Konformitätsbewertungsverfahren
EL	Κοινοποιημένος Οργανισμός (Όνομα και Αριθμός ταυτοποίησης)	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης
ES	Organismo Notificado (nombre y número de identificación)	Procedimiento de evaluación de la conformidad
ET	Teavitatud asutus (nimi ja identifitseerimisnumber)	Vastavushindamismenetlus
FR	Organisme notifié (nom et numéro d'identification)	Procédure d'évaluation de la conformité
HR	Prijavljeno tijelo (naziv i identifikacijski broj)	Postupak ocjenjivanja sukladnosti
HU	Bejelentett szervezet (név és azonosító szám)	Megfelelőségértékelési eljárás
IT	Organismo notificato (nome e numero di identificazione)	Procedura di valutazione della conformità
LV	Pilnvarotā iestāde (nosaukums un identifikācijas numurs)	Atbilstības novērtēšanas procedūra
LT	Notifikuotoji įstaiga (pavadinimas ir identifikacinis numeris)	Atitikties vertinimo procedūra
NO	Meldt organ (navn og identifikasjonsnummer)	Framgangsmåte for samsvarsvurdering
PL	Jednostka notyfikowana (nazwa i numer identyfikacyjny)	Procedura oceny zgodności
PT	Organismo Notificado (Nome e Número de Identificação)	Procedimento de avaliação da conformidade
RO	Organism notificat (nume și număr de identificare)	Procedură de evaluare a conformității
SK	Notifikovaný orgán (Názov a identifikačné číslo)	Postup posudzovania zhody
SV	Anmält organ (namn och identifikationsnummer)	Förfarande för bedömning av överensstämmelse
TR	Onaylanmış Kuruluş (İsim ve Tanım Numarası)	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü

EN	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples
BG	Система за управление на качеството Приложение IX, глави I и III, включително оценка на техническата документация на съответните изделия въз основа на представителни проби
CS	Systém řízení kvality Příloha IX Kapitoly I a III, včetně posouzení technické dokumentace dotčených prostředků na základě reprezentativních vzorků
DA	Kvalitetsstyringssystem Bilag IX kapitel I og III, Herunder en vurdering af den tekniske dokumentation for relevant udstyr på baggrund af repræsentative prøver
DE	Qualitätsmanagementsystem Anhang IX Kapitel I und III, einschließlich einer Bewertung der Technischen Dokumentation für betroffene Produkte auf der Grundlage repräsentativer Stichproben
EL	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας Παράρτημα IX Κεφάλαια I και III, συμπεριλαμβανεται αξιολόγηση του τεχνικού φακέλου για προϊόντα που εξετάζονται με βάση αντιπροσωπευτικά δείγματα
ES	Sistema de Gestión de Calidad Anexo IX, capítulos I y III, se incluye una evaluación de la documentación técnica para los productos afectados sobre la base de muestras representativas
ET	Kvaliteedijuhtimissüsteem IX lisa I ja III peatükk Sealhulgas asjaomaste seadmete tehnilise dokumentatsiooni hindamist esindavate valimite põhjal
FR	Système de gestion de la qualité Annexe IX Chapitres I et III, Inclut une évaluation de la documentation technique pour les dispositifs concernés, sur la base d'échantillons représentatifs
HR	Sustav upravljanja kvalitetom Prilog IX., Poglavlja I. i III., uključujući ocjenjivanje tehničke dokumentacije za predmetne proizvode na temelju reprezentativnih uzoraka
HU	Minőségirányítási rendszer IX. melléklet, I. és III. fejezet, ideértve az érintett eszközök műszaki dokumentációjának reprezentatív minták alapján való értékelését
IT	Sistema di gestione della qualità Allegato IX Capitoli I e III, compresa una valutazione della documentazione tecnica per i dispositivi interessati sulla base di campioni rappresentativi
LV	Kvalitātes vadības sistēma IX pielikuma I un III nodaļa, tostarp attiecīgo ierīču tehniskās dokumentācijas novērtējums, pamatojoties uz reprezentatīviem paraugiem
LT	Kokybės valdymo sistema IX priedo I ir III skyriai, įskaitant atitinkamų priemonių techninės dokumentacijos vertinimą remiantis tipiniais pavyzdžiais
NO	Kvalitetsstyringssystem Vedlegg IX kapittel I og III, inkludert en vurdering av den tekniske dokumentasjonen for aktuelt utstyr på grunnlag av representative prøver
PL	System Zarządzania Jakością Załącznik IX, Rozdziały I oraz III, w tym ocena dokumentacji technicznej danych wyrobów na podstawie reprezentatywnych próbek
PT	Sistema de gestão da qualidade Anexo IX Capítulos I e III, Incluindo uma avaliação da documentação técnica para os dispositivos em questão com base em amostras representativas
RO	Sistemul de management al calității Anexa IX, Capitolele I și III inclusiv o evaluare a documentației tehnice pentru dispozitivele în cauză pe baza unor probe reprezentative.
SK	Systém riadenia kvality Príloha IX Kapitoly I a III, vrátane posúdenia technickej dokumentácie príslušných pomôcok na základe reprezentatívnych vzoriek
SV	Kvalitetsledningssystem Bilaga IX Kapitel I och III, Inklusive en bedömning av den tekniska dokumentationen för berörda produkter som grundar sig på representativa urval
TR	Kalite Yönetim Sistemi Ek IX Bölüm I ve III Temsili numuneler bazında ilgili cihazlar için teknik dokümantasyonun değerlendirilmesi dahil

EN	EU Certificate No.	Common Specifications (CS)	Full Name
BG	ЕС Сертификат №	Общи спецификации (OC)	Пълно наименование
CS	Číslo certifikátu EU	Společné specifikace	Celý název
DA	EU-certifikatnummer	Fælles specifikationer	Fulde navn
DE	Nr. des EU-Zertifikats	Gemeinsame Spezifikationen (GS)	Vollständiger Name
EL	Αριθμός πιστοποιητικού ΕΕ	Κοινές προδιαγραφές (ΚΠ)	Πλήρης ονομασία
ES	Número certificado UE	Especificaciones comunes	Nombre completo
ET	EL-i sertifikaadi nr	Ühtsed kirjeldused	Täisnimi
FR	N° certificat UE	Spécifications communes	Nom complet
HR	EU potvrda br.	Zajedničke specifikacije („CS“)	Puni naziv
HU	EU-tanúsítvány száma	Egyeséges előírások	Teljes név
IT	N° del certificato UE	Specifiche comuni (SC)	Nome completo
LV	ES sertifikāta Nr.	Kopīgās specifikācijas	Pilns nosaukums
LT	ES sertifikatas Nr.	Bendrosios specifikacijos	Vardas ir pavardė
NO	EU-sertifikatnr.	Felles spesifikasjoner	Fullt navn
PL	Nr Certyfikatu UE	Wspólne specyfikacje	Imię i nazwisko
PT	Certificado UE N°	Especificações comuns	Nome completo
RO	Nr. certificat UE	Specificații comune (CS)	Numele complet
SK	Certifikát EU č.	Spoločné špecifikácie	Celý názov
SV	Nummer på EU-ietyg	Gemensamma specifikationer	Fullständigt namn
TR	AB Sertifika Numarası	Genel Spesifikasyonlar (GS)	Adı Soyadı
EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podpsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Valjaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Feladatás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatte	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatte	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiği belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Isigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за <i>in vitro</i> диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за <i>in vitro</i> диагностика. Тази декларация е направена в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-é) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> . Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφοντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutatud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta
FR	Nous soussignés, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> . Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement IVD sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezenkel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelethez (IVD rendelet) vonatkozó rendelkezéseinek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(ri) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> . Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD ed è rilasciata solo la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītaj(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīcē(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikuma un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji, (-ūsiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ja) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> . Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVD i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaração é feita em conformidade com o anexo IV do Regulamento IVD e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declarăm că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrise mai sus sunt conforme cu dispozitivele aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> . Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, doľupodpisaní, týmto vyhlasujeme, že diagnostický(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> . Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uyum olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altındadır.

End of form

Declaration of Conformity

Certificate Identification: DoC-8G63-SD DELK TPM
Legal Manufacturer's Name: Abbott GmbH
Legal Manufacturer's Address: Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden, Germany

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
8G63-22	53236	Direct Bilirubin	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	N/A
Storage site of technical documentation (name and address)	Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc. 70 Watts Avenue, Charlottetown, Prince Edward Island C1E 2B9, Canada.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:



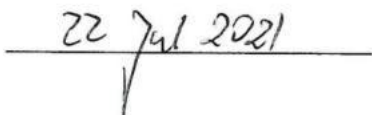
Full Name:

Claudia Becker

Position:

Director Quality Assurance

Date of Approval:



Signature:



Full Name:

Tiffini Jenkins

Position:

Manager Regulatory Affairs

Date of Approval:



Date Issued:



Place Issued:

65205 Wiesbaden, Germany

Supersedes:

26-Feb-2018

Effective (Date or Lot Number):



Declaration of Conformity

Certificate Identification: DOC-1E66-SD DELK TPM
Legal Manufacturer's Name: Abbott GmbH
Legal Manufacturer's Address: Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden, Germany

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
1E66-05	41830	Bilirubin Calibrator	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	N/A
Storage site of technical documentation (name and address)	Microgenics Corporation 46500 Kato Road Fremont, CA 94538 USA
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: C. Becker

Full Name: **Claudia Becker**

Position: **Director Quality Assurance**

Date of Approval: 23 Jun 2021

Signature: Tiffini Jenkins

Full Name: **Tiffini Jenkins**

Position: **Manager Regulatory Affairs**

Date of Approval: 15-Jun-2021

Date Issued: 23-Jun-2021

Place Issued: 65205 Wiesbaden, Germany

Supersedes: 26-Feb-2018

Effective (Date or Lot Number): 23-Jun-2021



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074ARS0491QU
Basic UDI-DI Name: Calcium2
Risk Class: Class B

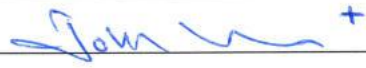
List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
04S9120	Calcium2	45789	W01010303
04S9130	Calcium2	45789	W01010303

Manufacturer (Name and Address)	Abbott Ireland, Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland		
Manufacturer SRN	IE-MF-000010070		
Authorized Representative (Name and Address)	N/A		
Authorized Representative SRN	N/A		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Abbott Ireland, Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland		
Notified Body (Name and Identification Number)	TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339, Munich, Germany Notified Body Number 0123		
Conformity Assessment Procedure	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples	EU Certificate No. No. V12 054869 0013	
Common Specifications (CS)	N/A		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: John Lennon

Function: Quality Manager

Signature: 

Date of Approval: 27-May-2024

Full Name: Rosemary McEntire

Function: Manager Regulatory Affairs

Signature: 

Date of Approval: 27 May 2024

Signed for, and on behalf of: Abbott Ireland, Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland

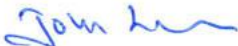
Date Issued: 27-May-2024

Place Issued: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland

Supersedes: N/A

Effective (Date or Lot Number): 27 May 2024

+ Refer to QA Director Delegation



John Lennon

27-May-2024

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	EC ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-ÖVERENSSTEMMELSEERKLÄRING	Grundläggande UDI-DI	Grundläggande UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Όνομασία Βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	Ei vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI név
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOSCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EU VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталоген номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemarkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Ευρωπαϊκή Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštitni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkészlet-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	ИРН на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinствeni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocnený zástupce (název a adresa)	Jedineč registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fremstillingssted) (navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliojasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalusis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserete representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (název a adresa)	Jedineč registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (název a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Notified Body (Name and Identification Number)	Conformity Assessment Procedure
BG	Нотифициран орган (име и идентификационен номер)	Процедура за оценка на съответствието
CS	Oznámený subjekt (název a identifikační číslo)	Postup posuzování shody
DA	Bemyndiget organ (navn og identifikationsnummer)	Overensstemmelsesvurderingsprocedure
DE	Benannte Stelle (Name und Identifikationsnummer)	Konformitätsbewertungsverfahren
EL	Κοινοποιημένος Οργανισμός (Όνομα και Αριθμός ταυτοποίησης)	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης
ES	Organismo Notificado (nombre y número de identificación)	Procedimiento de evaluación de la conformidad
ET	Teavitatud asutus (nimi ja identifitseerimisnumber)	Vastavushindamismenetlus
FR	Organisme notifié (nom et numéro d'identification)	Procédure d'évaluation de la conformité
HR	Prijavljeno tijelo (naziv i identifikacijski broj)	Postupak ocjenjivanja sukladnosti
HU	Bejelentett szervezet (név és azonosító szám)	Megfelelőségértékelési eljárás
IT	Organismo notificato (nome e numero di identificazione)	Procedura di valutazione della conformità
LV	Pilnvarotā iestāde (nosaukums un identifikācijas numurs)	Atbilstības novērtēšanas procedūra
LT	Notifikuotoji įstaiga (pavadinimas ir identifikacinis numeris)	Atitikties vertinimo procedūra
NO	Meldt organ (navn og identifikasjonsnummer)	Framgangsmåte for samsvarsvurdering
PL	Jednostka notyfikowana (nazwa i numer identyfikacyjny)	Procedura oceny zgodności
PT	Organismo Notificado (Nome e Número de Identificação)	Procedimento de avaliação da conformidade
RO	Organism notificat (nume și număr de identificare)	Procedură de evaluare a conformității
SK	Notifikovaný orgán (Názov a identifikačné číslo)	Postup posudzovania zhody
SV	Anmält organ (namn och identifikationsnummer)	Förfarande för bedömning av överensstämmelse
TR	Onaylanmış Kuruluş (İsim ve Tanım Numarası)	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü

EN	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples
BG	Система за управление на качеството Приложение IX, глави I и III, включително оценка на техническата документация на съответните изделия въз основа на представителни проби
CS	Systém řízení kvality Příloha IX Kapitoly I a III, včetně posouzení technické dokumentace dotčených prostředků na základě reprezentativních vzorků
DA	Kvalitetsstyringssystem Bilag IX kapitel I og III, Herunder en vurdering af den tekniske dokumentation for relevant udstyr på baggrund af repræsentative prøver
DE	Qualitätsmanagementsystem Anhang IX Kapitel I und III, einschließlich einer Bewertung der Technischen Dokumentation für betroffene Produkte auf der Grundlage repräsentativer Stichproben
EL	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας Παράρτημα IX Κεφάλαια I και III, συμπεριλαμβάνεται αξιολόγηση του τεχνικού φακέλου για προϊόντα που εξετάζονται με βάση αντιπροσωπευτικά δείγματα
ES	Sistema de Gestión de Calidad Anexo IX, capítulos I y III, se incluye una evaluación de la documentación técnica para los productos afectados sobre la base de muestras representativas
ET	Kvaliteedijuhimissüsteem IX lisa I ja III peatükk Sõal hulgas asjaomaste seadmete tehnilise dokumentatsiooni hindamist esindavate valimite põhjal
FR	Système de gestion de la qualité Annexe IX Chapitres I et III, Inclut une évaluation de la documentation technique pour les dispositifs concernés, sur la base d'échantillons représentatifs
HR	Sustav upravljanja kvalitetom Prilog IX., Poglavlja I. i III., uključujući ocjenjivanje tehničke dokumentacije za predmetne proizvode na temelju reprezentativnih uzoraka
HU	Minőségirányítási rendszer IX. melléklet, I. és III. fejezet, ideértve az érintett eszközök műszaki dokumentációjának reprezentatív minták alapján való értékelését
IT	Sistema di gestione della qualità Allegato IX Capitoli I e III, compresa una valutazione della documentazione tecnica per i dispositivi interessati sulla base di campioni rappresentativi
LV	Kvalitātes vadības sistēma IX pielikuma I un III nodaļa, tostarp attiecīgo ierīču tehniskās dokumentācijas novērtējums, pamatojoties uz reprezentatīviem paraugiem
LT	Kokybės valdymo sistema IX priedo I ir III skyriai, įskaitant atitinkamų priemonių techninės dokumentacijos vertinimą remiantis tipiniais pavyzdžiais
NO	Kvalitetsstyringssystem Vedlegg IX kapittel I og III, inkludert en vurdering av den tekniske dokumentasjonen for aktuelt utstyr på grunnlag av representative prøver
PL	System Zarządzania Jakością Załącznik IX, Rozdziały I oraz III, w tym ocena dokumentacji technicznej danych wyrobów na podstawie reprezentatywnych próbek
PT	Sistema de gestão da qualidade Anexo IX Capítulos I e III, Incluindo uma avaliação da documentação técnica para os dispositivos em questão com base em amostras representativas
RO	Sistemul de management al calitatii Anexa IX, Capitolele I si III inclusiv o evaluare a documentatiei tehnice pentru dispozitivele in cauza pe baza unor probe reprezentative
SK	Systém riadenia kvality Príloha IX Kapitoly I a III, vrátane posúdenia technickej dokumentácie príslušných pomôcok na základe reprezentatívnych vzoriek
SV	Kvalitetsledningssystem Bilaga IX Kapitel I och III, Inklusive en bedömning av den tekniska dokumentationen för berörda produkter som grundar sig på representativa urval
TR	Kalite Yönetim Sistemi Dök IX Bölüm I ve III Temsilî numuneler bazında ilgili cihazlar için teknik dokümantasyonun değerlendirilmesi dahil

EN	EU Certificate No.	Common Specifications (CS)	Full Name
BG	ЕС Сертификат №	Общи спецификации (OC)	Пълно наименование
CS	Číslo certifikátu EU	Spoločné špecifikácie	Celý názov
DA	EU-certifikatnummer	Fælles specifikationer	Fulde navn
DE	Nr. des EU-Zertifikats	Gemeinsame Spezifikationen (GS)	Vollständiger Name
EL	Αριθμός πιστοποιητικού ΕΕ	Κοινές προδιαγραφές (ΚΠ)	Πλήρης ονομασία
ES	Número certificado UE	Especificaciones comunes	Nombre completo
ET	EL-i sertifikaadi nr	Ühtsed kirjeldused	Täisnimi
FR	N° certificat UE	Spécifications communes	Nom complet
HR	EU potvrda br.	Zajedničke specifikacije („CS“)	Puni naziv
HU	EU-tanúsítvány száma	Egységes előírások	Teljes név
IT	N° del certificato UE	Specifiche comuni (SC)	Nome completo
LV	ES sertifikāta Nr.	Kopīgās specifikācijas	Pilns nosaukums
LT	ES sertifikatas Nr.	Bendrosios specifikacijos	Vardas ir pavardė
NO	EU-sertifikatnr.	Felles spesifikasjoner	Fult navn
PL	Nr Certyfikatu UE	Wspólne specyfikacje	Imię i nazwisko
PT	Certificado UE N°	Especificações comuns	Nome completo
RO	Nr. certificat UE	Specificații comune (CS)	Numele complet
SK	Certifikát EU č.	Spoločné špecifikácie	Celý názov
SV	Nummer på EU-intyg	Gemensamma specifikationer	Fullständigt namn
TR	AB Sertifika Numarası	Genel Spesifikasyonlar (GS)	Adi Soyadı
EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Becsztás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Παραπομπή έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiği belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Παραπομπή ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételezszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящето декларираме, че горепосланото(ите) медицинско(и) изделие(я) за <i>in vitro</i> диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за <i>in vitro</i> диагностика. Тази декларация е направена в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-é) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> . Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV og udstedes under fabrikanstens ansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutatud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale ning selle väljastamise eest vastutab ainult tootja.
FR	Nous soussigné(s), déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> . Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete (IVD rendelet) vonatkozó rendelkezéseinek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> . Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītaj(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīcē(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu un tās izdošanai atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-jusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen og er utstedt under produsentens ansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> . Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaração é feita em conformidade com o anexo IV do Regulamento IVD e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram ca dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrise mai sus sunt conforme cu dispozitiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European si al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> . Prezenta declaratie este emisa in conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD si este emisa sub responsabilitatea exclusiva a producatorului.
SK	My, doľupodpisaní, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> . Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altındadır.



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074ARS0492QW
Basic UDI-DI Name: Cholesterol2
Risk Class: Class B

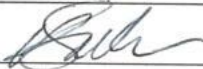
List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
04S9220	Cholesterol2	53359	W01010205
04S9230	Cholesterol2	53359	W01010205

Manufacturer (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland	
Manufacturer SRN	IE-MF-000010070	
Authorized Representative (Name and Address)	N/A	
Authorized Representative SRN	N/A	
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland	
Notified Body (Name and Identification Number)	TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 Munich, Germany Notified Body Number 0123	
Conformity Assessment Procedure	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples	EU Certificate No. No. V12 054869 0013
Common Specifications (CS)	N/A	

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: David Spellman
Director Quality Assurance/ Site Quality

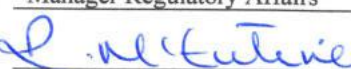
Function: Head

Signature: 

Date of Approval: 31 Oct 2024

Full Name: Rosemary McEntire

Function: Manager Regulatory Affairs

Signature: 

Date of Approval: 31 Oct 2024

Signed for, and on behalf of: Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland

Date Issued: 31 Oct 2024

Supersedes: 25-Sep-2023

Place Issued: Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland
Effective (Date or Lot Number): 31 Oct 2024

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSEERKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΑΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	Üli vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код па размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštiteni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkészletelés-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalogové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на изпълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fremstillingssted) (navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Įgaliojasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Įgaliojojo atstovo unikalasis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upowazniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upowaznionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locul de producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Notified Body (Name and Identification Number)	Conformity Assessment Procedure
BG	Нотифициран орган (име и идентификационен номер)	Процедура за оценка на съответствието
CS	Oznámený subjekt (název a identifikační číslo)	Postup posuzování shody
DA	Bemyndiget organ (navn og identifikationsnummer)	Overensstemmelsesvurderingsprocedure
DE	Benannte Stelle (Name und Identifikationsnummer)	Konformitätsbewertungsverfahren
EL	Κοινοποιημένος Οργανισμός (Όνομα και Αριθμός ταυτοποίησης)	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης
ES	Organismo Notificado (nombre y número de identificación)	Procedimiento de evaluación de la conformidad
ET	Teavitatud asutus (nimi ja identifitseerimisnumber)	Vastavushindamismenetlus
FR	Organisme notifié (nom et numéro d'identification)	Procédure d'évaluation de la conformité
HR	Prijavljeno tijelo (naziv i identifikacijski broj)	Postupak ocjenjivanja sukladnosti
HU	Bejelentett szervezet (név és azonosító szám)	Megfelelőségértékelési eljárás
IT	Organismo notificato (nome e numero di identificazione)	Procedura di valutazione della conformità
LV	Pilnvarotā iestāde (nosaukums un identifikācijas numurs)	Atbilstības novērtēšanas procedūra
LT	Notifikuotoji įstaiga (pavadinimas ir identifikacinis numeris)	Atitikties vertinimo procedūra
NO	Meldt organ (navn og identifikasjonsnummer)	Framgangsmåte for samsvarsvurdering
PL	Jednostka notyfikowana (nazwa i numer identyfikacyjny)	Procedura oceny zgodności
PT	Organismo Notificado (Nome e Número de Identificação)	Procedimento de avaliação da conformidade
RO	Organism notificat (nume și număr de identificare)	Procedură de evaluare a conformității
SK	Notifikovaný orgán (Názov a identifikačné číslo)	Postup posudzovania zhody
SV	Anmält organ (namn och identifikationsnummer)	Förfarande för bedömning av överensstämmelse
TR	Onaylanmış Kuruluş (İsim ve Tanım Numarası)	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü

EN	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples
BG	Система за управление на качеството Приложение IX, глави I и III, включително оценка на техническата документация на съответните изделия въз основа на представителни проби
CS	Systém řízení kvality Příloha IX Kapitoly I a III, včetně posouzení technické dokumentace dotčených prostředků na základě reprezentativních vzorků
DA	Kvalitetsstyringssystem Bilag IX kapitel I og III, Herunder en vurdering af den tekniske dokumentation for relevant udstyr på baggrund af repræsentative prøver
DE	Qualitätsmanagementsystem Anhang IX Kapitel I und III, einschließlich einer Bewertung der Technischen Dokumentation für betroffene Produkte auf der Grundlage repräsentativer Stichproben
EL	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας Παράρτημα IX Κεφάλαια I και III, συμπεριλαμβανεται αξιολόγηση του τεχνικού φακέλου για προϊόντα που εξετάζονται με βάση αντιπροσωπευτικά δείγματα
ES	Sistema de Gestión de Calidad Anexo IX, capítulos I y III, se incluye una evaluación de la documentación técnica para los productos afectados sobre la base de muestras representativas
ET	Kvaliteedijuhimissüsteem IX lisa I ja III peatükk Sealhulgas asjaomaste seadmete tehnilise dokumentatsiooni hindamist esindavate valimite põhjal
FR	Système de gestion de la qualité Annexe IX Chapitres I et III, Inclut une évaluation de la documentation technique pour les dispositifs concernés, sur la base d'échantillons représentatifs
HR	Sustav upravljanja kvalitetom Prilog IX., Poglavlja I. i III., uključujući ocjenjivanje tehničke dokumentacije za predmetne proizvode na temelju reprezentativnih uzoraka
HU	Minőségirányítási rendszer IX. melléklet, I. és III. fejezet, ideértve az érintett eszközök műszaki dokumentációjának reprezentatív minták alapján való értékelését
IT	Sistema di gestione della qualità Allegato IX Capitoli I e III, compresa una valutazione della documentazione tecnica per i dispositivi interessati sulla base di campioni rappresentativi
LV	Kvalitātes vadības sistēma IX pielikuma I un III nodaļa, tostarp attiecīgo ierīču tehniskās dokumentācijas novērtējums, pamatojoties uz reprezentatīviem paraugiem
LT	Kokybės valdymo sistema IX priedo I ir III skyriai, įskaitant atitinkamų priemonių techninės dokumentacijos vertinimą remiantis tipiniais pavyzdžiais
NO	Kvalitetsstyringssystem Vedlegg IX kapittel I og III, inkludert en vurdering av den tekniske dokumentasjonen for aktuelt utstyr på grunnlag av representative prøver
PL	System Zarządzania Jakością Załącznik IX, Rozdziały I oraz III, w tym ocena dokumentacji technicznej danych wyrobów na podstawie reprezentatywnych próbek
PT	Sistema de gestão da qualidade Anexo IX Capítulos I e III, Incluindo uma avaliação da documentação técnica para os dispositivos em questão com base em amostras representativas
RO	Sistemul de management al calității Anexa IX, Capitolele I și III inclusiv o evaluare a documentației tehnice pentru dispozitivele în cauză pe baza unor probe reprezentative.
SK	Systém riadenia kvality Príloha IX Kapitoly I a III, vrátane posúdenia technickej dokumentácie príslušných pomôcok na základe reprezentatívnych vzoriek
SV	Kvalitetsledningssystem Bilaga IX Kapitel I och III, Inklusive en bedömning av den tekniska dokumentationen för berörda produkter som grundar sig på representativa urval
TR	Kalite Yönetim Sistemi Ek IX Bölüm I ve III Temsili numunceler bazında ilgili cihazlar için teknik dokümantasyonun değerlendirilmesi dahil

EN	EU Certificate No.	Common Specifications (CS)	Full Name
BG	ЕС Сертификат №	Общи спецификации (OC)	Пълно наименование
CS	Číslo certifikátu EU	Společné specifikace	Celý název
DA	EU-certifikatnummer	Fælles specifikationer	Fulde navn
DE	Nr. des EU-Zertifikats	Gemeinsame Spezifikationen (GS)	Vollständiger Name
EL	Αριθμός πιστοποιητικού ΕΕ	Κοινές προδιαγραφές (ΚΠ)	Πλήρης ονομασία
ES	Número certificado UE	Especificaciones comunes	Nombre completo
ET	EL-i sertifikaadi nr	Ühised kirjeldused	Täisnimi
FR	N° certificat UE	Spécifications communes	Nom complet
HR	EU potvrda br.	Zajedničke specifikacije („CS“)	Puni naziv
HU	EU-tanúsítvány száma	Egységes előírások	Teljes név
IT	N° del certificato UE	Specifiche comuni (SC)	Nome completo
LV	ES sertifikāta Nr.	Kopīgās specifikācijas	Pilns nosaukums
LT	ES sertifikatas Nr.	Bendrosios specifikacijos	Vardas ir pavardė
NO	EU-sertifikatnr.	Felles spesifikasjoner	Fullt navn
PL	Nr Certyfikatu UE	Wspólne specyfikacje	Imię i nazwisko
PT	Certificado UE N°	Especificações comuns	Nome completo
RO	Nr. certificat UE:	Specificații comune (CS)	Numele complet
SK	Certifikát EÚ č.	Spoločné špecifikácie	Celý názov
SV	Nummer på EU-intyg	Gemensamma specifikationer	Fullständigt namn
TR	AB Sertifika Numarası	Genel Spesifikasyonlar (GS)	Adı Soyadı
EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakšāts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatte	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkirin	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatte	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Datum schválenia
SV	Ersätter	Namnsteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldığı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Valjaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (datum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Isigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efectividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (datum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(а) изделие(я) за <i>in vitro</i> диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за <i>in vitro</i> диагностика. Тази декларация е направена в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-é) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> . Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφοντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutatud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale ning selle väljastamise eest vastutab ainult tootja.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> . Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközéről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete (IVD rendelet) vonatkozó rendelkezéseinek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> . Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-jusios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> . Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaração é feita em conformidade com o anexo IV do Regulamento IVD e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnafiai, declaram că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrise mai sus sunt conforme cu dispozitiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> . Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, doľupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-c) pomôcka(-y) uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> . Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzalan bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altındadır.

End of form

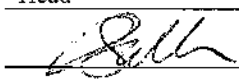


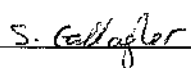
EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074ARS0495R4
Basic UDI-DI Name: Creatinine2
Risk Class: Class B

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
04S9520	Creatinine2	53251	W01010207
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland		
Manufacturer SRN	IE-MF-000010070		
Authorized Representative (Name and Address)	N/A		
Authorized Representative SRN	N/A		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland		
Notified Body (Name and Identification Number)	TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 Munich, Germany Notified Body Number 0123		
Conformity Assessment Procedure	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples	EU Certificate No. No. V12 054869 0013	
Common Specifications (CS)	N/A		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: David Spellman
Function: Director Quality Assurance/ Site Quality
Signature: 

Full Name: Sandra Gallagher
Function: Manager Regulatory Affairs
Signature: 

Date of Approval: 10 SEP 2024

Date of Approval: 09-SEP-2024

Signed for, and on behalf of: Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland

Date Issued: 10 SEP 2024

Place Issued: Lisnamuck, Longford Co. Longford Ireland

Supersedes: 13-Mar-2023

Effective (Date or Lot Number): 10 SEP 2024

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-ØVERENSSTÆMMELSESEKKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSEKKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Όνομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACION UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	Eli vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EU VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkészereles-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybinis pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Κωδ GMDN	Κωδ EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinствeni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visųotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fremstillingssted) (navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	[galiotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	[galiojojo atstovo unikalasis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (název a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (název a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Notified Body (Name and Identification Number)	Conformity Assessment Procedure
BG	Потифициран орган (име и идентификационен номер)	Процедура за оценка на съответствието
CS	Oznámený subjekt (název a identifikační číslo)	Postup posuzování shody
DA	Bemyndiget organ (navn og identifikationsnummer)	Overensstemmelsesvurderingsprocedure
DE	Benannte Stelle (Name und Identifikationsnummer)	Konformitätsbewertungsverfahren
EL	Κοινοποιημένος Οργανισμός (Όνομα και Αριθμός ταυτοποίησης)	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης
ES	Organismo Notificado (nombre y número de identificación)	Procedimiento de evaluación de la conformidad
ET	Teavitatud asutus (nimi ja identifitseerimisnumber)	Vastavushindamismenetlus
FR	Organisme notifié (nom et numéro d'identification)	Procédure d'évaluation de la conformité
HR	Prijavljeno tijelo (naziv i identifikacijski broj)	Postupak ocjenjivanja sukladnosti
HU	Bejelentett szervezet (név és azonosító szám)	Megfelelőségértékelési eljárás
IT	Organismo notificato (nome e numero di identificazione)	Procedura di valutazione della conformità
LV	Pilnvarotā iestāde (nosaukums un identifikācijas numurs)	Atbilstības novērtēšanas procedūra
LT	Notifikuotoji įstaiga (pavadinimas ir identifikacinis numeris)	Atitikties vertinimo procedūra
NO	Meldt organ (navn og identifikasjonsnummer)	Framgangsmåte for samsvarsvurdering
PL	Jednostka notyfikowana (nazwa i numer identyfikacyjny)	Procedura oceny zgodności
PT	Organismo Notificado (Nome e Número de identificação)	Procedimento de avaliação da conformidade
RO	Organism notificat (nume și număr de identificare)	Procedură de evaluare a conformității
SK	Notifikovaný orgán (Názov a identifikačné číslo)	Postup posudzovania zhody
SV	Anmält organ (namn och identifikationsnummer)	Förfarande för bedömning av överensstämmelse
TR	Onaylanmış Kuruluş (İsim ve Tamm Numarası)	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü

EN	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples
BG	Система за управление на качеството Приложение IX, глави I и III, включително оценка на техническата документация на съответните изделия въз основа на представителни проби
CS	Systém řízení kvality Příloha IX Kapitoly I a III, včetně posouzení technické dokumentace dotčených prostředků na základě reprezentativních vzorků
DA	Kvalitetsstyringssystem Bilag IX kapitel I og III, Herunder en vurdering af den tekniske dokumentation for relevante udstyr på baggrund af repræsentative prøver
DE	Qualitätsmanagementsystem Anhang IX Kapitel I und III, einschließlich einer Bewertung der Technischen Dokumentation für betroffene Produkte auf der Grundlage repräsentativer Stichproben
EL	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας Παράρτημα IX Κεφάλαια I και III, συμπεριλαμβανεται αξιολόγηση του τεχνικού φακέλου για προϊόντα που εξετάζονται με βάση αντιπροσωπευτικά δείγματα
ES	Sistema de Gestión de Calidad Anexo IX, capítulos I y III, se incluye una evaluación de la documentación técnica para los productos afectados sobre la base de muestras representativas
ET	Kvaliteedijuhumissüsteem IX lisa I ja III peatükk Sealhulgas asjaomaste seadmete tehnilise dokumentatsiooni hindamist esindavate valimite põhjal
FR	Système de gestion de la qualité Annexe IX Chapitres I et III, Inclut une évaluation de la documentation technique pour les dispositifs concernés, sur la base d'échantillons représentatifs
HR	Sustav upravljanja kvalitetom Prilog IX., Poglavlja I. i III., uključujući ocjenjivanje tehničke dokumentacije za predmetne proizvode na temelju reprezentativnih uzoraka
HU	Minőségirányítási rendszer IX. melléklet, I. és III. fejezet, ideértve az érintett eszközök műszaki dokumentációjának reprezentatív minták alapján való értékelését
IT	Sistema di gestione della qualità Allegato IX Capitoli I e III, compresa una valutazione della documentazione tecnica per i dispositivi interessati sulla base di campioni rappresentativi
LV	Kvalitātes vadības sistēma IX pielikuma I un III nodaļa, tostarp attiecīgo ierīču tehniskās dokumentācijas novērtējums, pamatojoties uz reprezentatīviem paraugiem
LT	Kokybės valdymo sistema IX priedo I ir III skyriai, įskaitant atitinkamų priemonių techninės dokumentacijos vertinimą remiantis tipiniais pavyzdžiais
NO	Kvalitetsstyringssystem Vedlegg IX kapittel I og III, inkludert en vurdering av den tekniske dokumentasjonen for aktuelle utstyr på grunnlag av representative prøver
PL	System Zarządzania Jakością Załącznik IX, Rozdziały I oraz III, w tym ocena dokumentacji technicznej danych wyrobów na podstawie reprezentatywnych próbek
PT	Sistema de gestão da qualidade Anexo IX Capítulos I e III, Incluindo uma avaliação da documentação técnica para os dispositivos em questão com base em amostras representativas
RO	Sistemul de management al calitatii Anexa IX, Capitolele I si III inclusiv o evaluare a documentatiei tehnice pentru dispozitivele in cauza pe baza unor probe reprezentative
SK	Systém riadenia kvality Príloha IX Kapitoly I a III, vrátane posúdenia technickej dokumentácie príslušných pomôcok na základe reprezentatívnych vzoriek
SV	Kvalitetsledningssystem Bilaga IX Kapitel I och III, Inklusive en bedömning av den tekniska dokumentationen för berörda produkter som grundar sig på representativa urval
TR	Kalite Yönetim Sistemi Ek IX Bölüm I ve III Temsili numuneler bazında ilgili cihazlar için teknik dokümantasyonun değerlendirilmesi dahil

EN	EU Certificate No.	Common Specifications (CS)	Full Name
BG	ЕС Сертификат №	Общи спецификации (ОС)	Пълно наименование
CS	Číslo certifikátu EU	Společné specifikace	Celý název
DA	EU-certifikatnummer	Fælles specifikationer	Fulde navn
DE	Nr. des EU-Zertifikats	Gemeinsame Spezifikationen (GS)	Vollständiger Name
EL	Αριθμός πιστοποιητικού ΕΕ	Κοινές προδιαγραφές (ΚΠ)	Πλήρης ονομασία
ES	Número certificado UE	Especificaciones comunes	Nombre completo
ET	EL-i sertifikaadi nr	Ühtsed kirjeldused	Täisnimi
FR	N° certificat UE	Spécifications communes	Nom complet
HR	EU potvrda br.	Zajedničke specifikacije („CS“)	Puni naziv
HU	EU-tanúsítvány száma	Egyeséges előírások	Teljes név
IT	N° del certificato UE	Specifiche comuni (SC)	Nome completo
LV	ES sertifikāta Nr.	Kopīgās specifikācijas	Pilns nosaukums
LJ	ES sertifikatas Nr.	Bendrosios specifikacijos	Vardas ir pavardė
NO	EU-sertifikatnr.	Felles spesifikasjoner	Fullt navn
PL	Nr Certyfikatu UE	Wspólne specyfikacje	Imię i nazwisko
PT	Certificado UE N°	Especificações comuns	Nome completo
RO	Nr. certificat UE	Specificații comune (CS)	Numele complet
SK	Cerifikát EU č.	Spoločné špecifikácie	Celý názov
SV	Nummer på EU-intyg	Gemensamma specifikationer	Fullständigt namn
TR	AB Sertifika Numarası	Genel Spesifikasyonlar (GS)	Adı Soyadı
EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Διεύθυνση	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőként és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LJ	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v meno	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatte	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatte	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiğı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (datum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (datum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Нис, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за <i>in vitro</i> диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за <i>in vitro</i> диагностика. Тази декларация е направена в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD и за всяко издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-ě) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> . Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EÚ) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV og udstedes under fabrikantens ansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφοντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερθέντα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutatud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiinsedmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EÜ) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiinsedmete kohta) kohaldatavatele sätetele. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale ning selle väljastamise eest vastutab ainult tootja.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> . Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EÚ) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennél kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EÚ) 2017/746 (2017. április 5.) rendelethez (IVD rendelet) vonatkozó rendelkezéseknek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(l) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> . Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīcē(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mēs, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EÚ) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen og er utstedt under produsentens ansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> . Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaração é feita em conformidade com o anexo IV do Regulamento IVD e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declarăm că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrise mai sus sunt conforme cu dispozitivele aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> . Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostický(-é) zdravotnický(-e) pomôcka(-y) uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotnických pomôckach <i>in vitro</i> . Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EÚ) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altındadır.

End of form

Declaration of Conformity

Certificate Identification: DoC-3L82-SD DELK TPM
Legal Manufacturer's Name: Abbott GmbH
Legal Manufacturer's Address: Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden, Germany

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
3L82-22 3L82-42	53301	Glucose	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	N/A
Storage site of technical documentation (name and address)	Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc. 70 Watts Avenue, Charlottetown, Prince Edward Island C1E 2B9, Canada.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: C. Becker

Full Name: **Claudia Becker**

Position: **Director Quality Assurance**

Date of Approval: 22 Jul 2021

Signature: Tiffini Jenkins

Full Name: **Tiffini Jenkins**

Position: **Manager Regulatory Affairs**

Date of Approval: 11-Jul-2021

Date Issued: 22-Jul-2021

Place Issued: 65205 Wiesbaden, Germany

Supersedes: 26-Feb-2018

Effective (Date or Lot Number): 22-Jul-2021

Declaration of Conformity

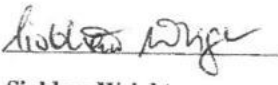
Certificate Identification: 04T00
 Legal Manufacturer's Name: Abbott Ireland Diagnostics Division
 Legal Manufacturer's Address: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
04T0020	53030	Gamma-Glutamyl Transferase2	Self-declared
04T0030	53030	Gamma-Glutamyl Transferase2	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	Not Applicable
Storage of technical documentation (name and address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: 
 Full Name (printed): **Siobhan Wright**
 Position: **Director Quality Assurance/
Site Quality Head**

Signature: 
 Full Name (printed): **Thomas Breslin**
 Position: **Manager Regulatory Affairs**

Date of Approval: 09-Sep-2021

Date of Approval: 09 - Sep - 2021

Date Issued: 09-Sep-2021

Place Issued: **Abbott Ireland Diagnostics Division,
Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.**

Supersedes: **Not Applicable**

Effective Date: 09 - Sep - 2021



Abbott

EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074ARK0333MH
 Basic UDI-DI Name: ARCHITECT Ultra HDL
 Risk Class: Class B

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
3K33-22	Ultra HDL	53391	W01010215
Manufacturer (Name and Address)	Abbott GmbH, Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden, Germany		
Manufacturer SRN	DE-MF-000009455		
Authorized Representative (Name and Address)	N/A		
Authorized Representative SRN	N/A		
Produced by (Site of manufacture) (Name and Address)	Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc. 70 Watts Avenue Charlottetown Prince Edward Island C1E 2B9 Canada		
Notified Body (Name and Identification Number)	TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierstellen Ridlerstraße 65, 80339 München, Germany Notified Body Number 0123		
Conformity Assessment Procedure	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples.	EU Certificate No. No. V12 010051 0137	
Common Specifications (CS)	N/A		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices. **This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.**

Full Name: Claudia BeckerFunction: Director Quality AssuranceSignature: C. BeckerDate of Approval: 12 Oct 2023Signed for, and on
behalf of: Abbott GmbH, Wiesbaden, GermanyDate Issued: 12 Oct 2023Supersedes: 08-Jul-2022Full Name: Susanne UlrichFunction: Assoc. Director Regulatory AffairsSignature: Susanne UlrichDate of Approval: 12/10/2023Place Issued: 65205 Wiesbaden, GermanyEffective (Date
or Lot Number): 12-Oct-2023

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Όνομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELI VASTAVUSDEKLARATSIOON	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	DÉCLARATION DE CONFORMITÉ UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-megfelelőségi nyilatkozat	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-SAMSVARSERKLÆRING	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	DECLARAȚIA DE CONFORMITATE UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a konečné dvoučíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote- ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkészlet-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un iepakojuma kods	Produkta un tirzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybinis pavadinimas
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalogové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Ürün Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fremstillingssted) (navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalasis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (název a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (název a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Notified Body (Name and Identification Number)	Conformity Assessment Procedure
BG	Нотифициран орган (име и идентификационен номер)	Процедура за оценка на съответствието
CS	Oznámený subjekt (název a identifikační číslo)	Postup posuzování shody
DA	Bemyndiget organ (navn og identifikationsnummer)	Overensstemmelsesvurderingsprocedure
DE	Benannte Stelle (Name und Identifikationsnummer)	Konformitätsbewertungsverfahren
EL	Κοινοποιημένος Οργανισμός (Όνομα και Αριθμός ταυτοποίησης)	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης
ES	Organismo Notificado (nombre y número de identificación)	Procedimiento de evaluación de la conformidad
ET	Teavitatud asutus (nimi ja identifitseerimisnumber)	Vastavushindamismenetlus
FR	Organisme notifié (nom et numéro d'identification)	Procédure d'évaluation de la conformité
HR	Prijavljeno tijelo (naziv i identifikacijski broj)	Postupak ocjenjivanja sukladnosti
HU	Bejelentett szervezet (név és azonosító szám)	Megfelelőségértékelési eljárás
IT	Organismo notificato (nome e numero di identificazione)	Procedura di valutazione della conformità
LV	Pilnvarotā iestāde (nosaukums un identifikācijas numurs)	Atbilstības novērtēšanas procedūra
LT	Notifikuotoji įstaiga (pavadinimas ir identifikacinis numeris)	Atitikties vertinimo procedūra
NO	Meldt organ (navn og identifikasjonsnummer)	Framgangsmåte for samsvarsvurdering
PL	Jednostka notyfikowana (nazwa i numer identyfikacyjny)	Procedura oceny zgodności
PT	Organismo Notificado (Nome e Número de Identificação)	Procedimento de avaliação da conformidade
RO	Organism notificat (nume și număr de identificare)	Procedură de evaluare a conformității
SK	Notifikovaný orgán (Názov a identifikačné číslo)	Postup posudzovania zhody
SV	Anmält organ (namn och identifikationsnummer)	Förfarande för bedömning av överensstämmelse
TR	Onaylanmış Kuruluş (İsim ve Tanım Numarası)	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü

EN	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples
BG	Система за управление на качеството Приложение IX, глави I и III, включително оценка на техническата документация на съответните изделия въз основа на представителни проби
CS	Systém řízení kvality Příloha IX Kapitoly I a III, včetně posouzení technické dokumentace dotčených prostředků na základě reprezentativních vzorků
DA	Kvalitetsstyringssystem Bilag IX kapitel I og III, Herunder en vurdering af den tekniske dokumentation for relevant udstyr på baggrund af repræsentative prøver
DE	Qualitätsmanagementsystem Anhang IX Kapitel I und III, einschließlich einer Bewertung der Technischen Dokumentation für betroffene Produkte auf der Grundlage repräsentativer Stichproben
EL	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας Παράρτημα IX Κεφάλαια I και III, συμπεριλαμβανόσται αξιολόγηση του τεχνικού φακέλου για προϊόντα που εξετάζονται με βάση αντιπροσωπευτικά δείγματα
ES	Sistema de Gestión de Calidad Anexo IX, capítulos I y III, se incluye una evaluación de la documentación técnica para los productos afectados sobre la base de muestras representativas
ET	Kvaliteedijuhtimissüsteem IX lisa I ja III peatükki Sealhulgas asjaomaste seadmete tehnilise dokumentatsiooni hindamist esindavate valimite põhjal
FR	Système de gestion de la qualité Annexe IX Chapitres I et III, Inclut une évaluation de la documentation technique pour les dispositifs concernés, sur la base d'échantillons représentatifs
HR	Sustav upravljanja kvalitetom Prilog IX., Poglavlja I. i III., uključujući ocjenjivanje tehničke dokumentacije za predmetne proizvode na temelju reprezentativnih uzoraka
HU	Minőségirányítási rendszer IX. melléklet, I. és III. fejezet, ideértve az érintett eszközök műszaki dokumentációjának reprezentatív minták alapján való értékelését
IT	Sistema di gestione della qualità Allegato IX Capitoli I e III, compresa una valutazione della documentazione tecnica per i dispositivi interessati sulla base di campioni rappresentativi
LV	Kvalitātes vadības sistēma IX pielikuma I un III nodaļa, tostarp attiecīgo ierīču tehniskās dokumentācijas novērtējums, pamatojoties uz reprezentatīviem paraugiem
LT	Kokybės valdymo sistema IX priedo I ir III skyriai, įskaitant atitinkamų priemonių techninės dokumentacijos vertinimą remiantis tipiniais pavyzdžiais
NO	Kvalitetsstyringssystem Vedlegg IX kapittel I og III, inkludert en vurdering av den tekniske dokumentasjonen for aktuelt utstyr på grunnlag av representative prøver
PL	System Zarządzania Jakością Załącznik IX, Rozdziały I oraz III, w tym ocena dokumentacji technicznej danych wyrobów na podstawie reprezentatywnych próbek
PT	Sistema de gestão da qualidade Anexo IX Capítulos I e III, Incluindo uma avaliação da documentação técnica para os dispositivos em questão com base em amostras representativas
RO	Sistemul de management al calitatii Anexa IX, Capitolele I și III inclusiv o evaluare a documentației tehnice pentru dispozitivele în cauză pe baza unor probe reprezentative
SK	Systém riadenia kvality Príloha IX Kapitoly I a III, vrátane posúdenia technickej dokumentácie príslušných pomôcok na základe reprezentatívnych vzoriek
SV	Kvalitetsledningssystem Bilaga IX Kapitel I och III, Inklusive en bedömning av den tekniska dokumentationen för berörda produkter som grundar sig på representativa urval
TR	Kalite Yönetim Sistemi Ek IX Bölüm I ve III Temsili numuneler bazında ilgili cihazlar için teknik dokümantasyonun değerlendirilmesi dahil

EN	EU Certificate No.	Common Specifications (CS)	Full Name
BG	ЕС Сертификат №	Общи спецификации (OC)	Пълно наименование
CS	Číslo certifikátu EU	Společné specifikace	Celý název
DA	EU-certifikatnummer	Fælles specifikationer	Fulde navn
DE	Nr. des EU-Zertifikats	Gemeinsame Spezifikationen (GS)	Vollständiger Name
EL	Αριθμός πιστοποιητικού ΕΕ	Κοινές προδιαγραφές (ΚΠ)	Πλήρης ονομασία
ES	Número certificado UE	Especificaciones comunes	Nombre completo
ET	EL-i sertifikaadi nr	Ühtsed kirjeldused	Täisnimi
FR	N° certificat UE	Spécifications communes	Nom complet
HR	EU potvrda br.	Zajedničke specifikacije („CS“)	Puni naziv
HU	EU-tanúsítvány száma	Egységes előírások	Teljes név
IT	N° del certificato UE	Specifiche comuni (SC)	Nome completo
LV	ES sertifikāta Nr.	Kopīgās specifikācijas	Pilns nosaukums
LT	ES sertifikatas Nr.	Bendrosios specifikacijos	Vardas ir pavardė
NO	EU-sertifikatnr.	Felles spesifikasjoner	Fullt navn
PL	Nr Certyfikatu UE	Wspólne specyfikacje	Imię i nazwisko
PT	Certificado UE N°	Especificações comuns	Nome completo
RO	Nr. certificat UE:	Specificații comune (CS)	Numele complet
SK	Certifikát EÚ č.	Spoločné špecifikácie	Celý názov
SV	Nummer på EU-intyg	Gemensamma specifikationer	Fullständigt namn
TR	AB Sertifika Numarası	Genel Spesifikasyonlar (GS)	Adı Soyadı

EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Αστυνομία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmado por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtöbén és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjektas, kurio vardu pasirašoma	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allikiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatályaltalánítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiğı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedido en	Efectivo (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (datum vagy tételeszám)
IT	Luogo di rilascio	Effettivo (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	[sigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (datum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	I, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Аз, доподписаният, с настоящото декларирам, че горесписаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за <i>in vitro</i> диагностика отговаря(т) на приложените разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за <i>in vitro</i> диагностика. Тази декларация е направена в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	Já, níže podepsaný(-á) tímto prohlašuji, že diagnostický(-é) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> . Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV Nařízení IVD a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Jeg, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Ich, der Unterzeichner, erkläre hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εγώ, ο υπογράφων δηλώνω με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Yo, el abajo firmante, por la presente declaro que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD y es emitida bajo la responsabilidad única del fabricante.
ET	Mina, allakirjutanu, kinnitan, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale ning selle väljastamise eest vastutab ainult tootja.
FR	Je soussigné(e), déclare par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> . Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Ja, niže potpisani/a, ovim putem izjavljujem da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírott ezenel kijelentem, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelet (IVD rendelet) vonatkozó rendelkezéseinek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.
IT	Io, sottoscritto, con la presente dichiaro che il dispositivo(i) medico-diagnostico <i>in vitro</i> sopra descritto è conforme alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> . Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Es, apakšā parakstījis, ar šo paziņoju, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu un ir izdota vienīgi uz ražotāja atbildību.
LT	Aš, toliau pasirašęs (-usi), parciškiu, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikomas nuostatas. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu ir išduota tik gamintojo atsakomybe.
NO	Undertegnede erklærer herved at udstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	Ja, niżej podpisany(-a), niniejszym oświadczam, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> . Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVD i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Eu, abaixo assinado, declaro que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaração é feita em conformidade com o anexo IV do Regulamento IVD e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.

RO	Subsemnatul, declar că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic in vitro descrise mai sus sunt conforme cu dispozițiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul in vitro. Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	Ja, doľupodpísaný(-á), týmto vyhlasujem, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach in vitro. Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Jag, undertecknad, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Ben, aşağıda imzası bulunan, yukarıda belirtilen in vitro diagnostik medikal cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Direktifi ile 5 Nisan 2017 tarihli In Vitro Diagnostik Medikal Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu beyan edirim. Bu beyan IVD Direktifi Ek IV uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altındadır.

End of document

DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer: Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc
70 Watts Avenue Charlottetown
Prince Edward Island
C1E 2B9
Canada

European Representative: MDSS GmbH
Schiffgraben 41
30175 Hannover
Germany

Product:	Product Code	Name	GMDN Code
	1E31-20	Direct LDL	53395

Classification: General IVD

Conformity Assessment Route: Annex III, self-certified

We hereby declare that the above-mentioned products meet the provisions of the Council Directive 98/79EC for in vitro diagnostic medical devices. All supporting documents are held by the manufacturer.

Place of Issue: Prince Edward Island, Canada

Signature:



Penny White
Senior Manager Regulatory Affairs
Sekisui Diagnostics PEI Inc.

29-Jan-2021
Date

Declaration of Conformity

Certificate Identification: DoC-5P56-SD DELK TPM
Legal Manufacturer's Name: Abbott GmbH
Legal Manufacturer's Address: Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden, Germany

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
5P56-02	53356	Lipid Multiconstituent Calibrator	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	N/A
Storage site of technical documentation (name and address)	Randox Laboratories Ltd, Ardmore, 55 Diamond Road, Crumlin, Co Antrim, BT29 4QY, UK
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states. **This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.**

Signature: C. Becker
 Full Name: Claudia Becker
 Position: Director, Quality Assurance
 Date of Approval: 03 Dec 2021

Signature: Mark Littlefield
 Full Name: Mark Littlefield
 Position: Associate Director Regulatory Affairs
 Date of Approval: 23-NOV-2021
 Date Issued: 23-NOV-2021
 Place Issued: 65205 Wiesbaden, Germany
 Supersedes: 26-FEB-2018
 Effective (Date or Lot Number): 03-DEC-2021

**Abbott****IVDD Declaration of Conformity Attribute Update Letter**Number: 1

List Number and Size Code	Name and Descriptions of Devices	GMDN Code
4P52-22	Hemoglobin A1c Reagent	59090

Legal Manufacturer (Name and Address)	Abbott GmbH Max-Plank-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany
Authorized European Representative (Name and Address)	N/A
Storage Site of Technical Documentation (Name and Address)	Abbott Laboratories, 1921 Hurd Drive, Irving, Texas 75038, USA.

This letter must be used in conjunction with the Declaration of Conformity issued in accordance with In Vitro Diagnostic Directive 98/79/EC.

IVD Directive 98/79/EC Declaration of Conformity Identification	DoC-4P5220,4P5201,4P5211-SD DELK – Date of Approval 06-Sep-2021
Description of updated attributes from IVD Directive 98/79/EC Declaration of Conformity	Create new size code for Hemoglobin A1c Reagent (LN 4P52-22) for logistical reasons to implement the REACH change to meet the requirements of the REACH Restriction relating to Dimethylformamide (DMF).

This letter documents that the device listed above continues to comply with the In Vitro Diagnostic Directive 98/79/EC and meets the applicable transitional provisions of Regulation (EU) 2022/112 of the European Parliament and the Council of 25 January 2022 and is considered a non-significant change per MDCG 2022-6 (Guidance on significant changes regarding the transitional provision under Article 110(3) of the IVDR).

Full Name: Claudia Becker
Function: Director Quality Assurance
Signature: C. Becker
Date of Approval: 26 Jul 2023
Date Issued: 26 Jul 2023

Full Name: Susanne Ulrich
Function: Associate Director Regulatory Affairs
Signature: Susanne Ulrich
Date of Approval: 26 Jul 2023
Place Issued: Wiesbaden
Effective (Date or Lot Number): 26 Jul 2023

Declaration of Conformity

Certificate Identification: DoC-4P5220,4P5201,4P5211-SD DELK
Legal Manufacturer's Name: Abbott GmbH
Legal Manufacturer's Address: Max-Planck-Ring 2, 65205 Wiesbaden, Germany

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
4P52-20	59090	Hemoglobin A1c Reagent	Self-declared
4P52-01	53315	Hemoglobin A1c Calibrator	Self-declared
4P52-11	44435	Hemoglobin A1c Controls	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	N/A
Storage site of technical documentation (name and address)	Abbott Laboratories, 1921 Hurd Drive, Irving, Texas 75038, USA.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:



Full Name:

Claudia Becker

Position:

Director Quality Assurance

Date of Approval:

06 Sep 2021

Signature:



Full Name:

Magdalena Suszko

Position:

Assoc. Director Regulatory Affairs

Date of Approval:

25 August 2021

Date Issued:

06-Sep-2021

Place Issued:

65205 Wiesbaden, Germany

Supersedes:

17-NOV-2017

Effective (Date or Lot Number):

06-Sep-2021

Declaration of Conformity

Certificate Identification:
Legal Manufacturer's Name:

4P52
Abbott Laboratories
Diagnostics Division
Abbott Park, Illinois 60064 USA

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
4P52-21	59090	Hemoglobin A1c Reagent Kit (300 tests)	Self-declared
4P52-02	53315	Hemoglobin A1c Calibrators	Self-declared
4P52-10	44435	Hemoglobin A1c Controls	Self-declared

Authorized European Representative (Name and Address)	Abbott Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany
Storage site of technical documentation (Name and Address)	Abbott 1921 Hurd Drive Irving, TX 75038 Department - Regulatory Affairs
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:

Scott Anderson
Full Name: Diana Romero

Position: Site Director, Quality Assurance

Date of Approval: August 4, 2015

Date Issued: August 4, 2015

Supersedes: November 17, 2014

Signature:

Mark Littlefield
Full Name: Mark Littlefield

Position: Associate Director, Regulatory Affairs

Date of Approval: August 4, 2015
Abbott Laboratories

Place Issued: 1921 Hurd Drive
Irving, TX 75038

Effective (Date or Lot Number): August 5, 2015

EU Declaration of Conformity

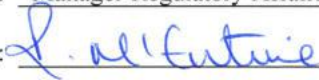
Basic UDI-DI: 038074ART0402QE
Basic UDI-DI Name: Iron2
Risk Class: Class B

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
04T0220	Iron2	54758	W01010216
04T0230	Iron2	54758	W01010216

Manufacturer (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland.		
Manufacturer SRN	IE-MF-000010070		
Authorized Representative (Name and Address)	N/A		
Authorized Representative SRN	N/A		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland.		
Notified Body (Name and Identification Number)	TÜV SÜD Product Service GmbH, Certification Body, Ridlerstraße 65, 80339 Munich Germany Notified Body Number 0123		
Conformity Assessment Procedure	Quality Management System	EU Certificate No.	
	Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples	No. V12 054869 0013	
Common Specifications (CS)	N/A		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices. **This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.**

Full Name: David Spellman
 Function: Director Quality Assurance/Site Quality Head
 Signature: 

Full Name: Rosemary McEntire
 Function: Manager Regulatory Affairs
 Signature: 

Date of Approval: 21 Nov 2023

Date of Approval: 21 Nov 2023

Signed for, and on behalf of: Abbott Ireland Diagnostics Division Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland

Date Issued: 21 Nov 2023 Place Issued: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland

Supersedes: 09 December 2021 Effective (Date or Lot Number): 21 Nov 2023

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталоген номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkiszorulás-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	ЕРН на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fremstillingssted) (navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalusi registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Notified Body (Name and Identification Number)	Conformity Assessment Procedure
BG	Нотифициран орган (име и идентификационен номер)	Процедура за оценка на съответствието
CS	Oznámený subjekt (název a identifikační číslo)	Postup posuzování shody
DA	Bemyndiget organ (navn og identifikationsnummer)	Overensstemmelsesvurderingsprocedure
DE	Benannte Stelle (Name und Identifikationsnummer)	Konformitätsbewertungsverfahren
EL	Κοινοποιημένος Οργανισμός (Όνομα και Αριθμός ταυτοποίησης)	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης
ES	Organismo Notificado (nombre y número de identificación)	Procedimiento de evaluación de la conformidad
ET	Teavitatud asutus (nimi ja identifitseerimisnumber)	Vastavushindamismenetlus
FR	Organisme notifié (nom et numéro d'identification)	Procédure d'évaluation de la conformité
HR	Prijavljeno tijelo (naziv i identifikacijski broj)	Postupak ocjenjivanja sukladnosti
HU	Bejelentett szervezet (név és azonosító szám)	Megfelelőségértékelési eljárás
IT	Organismo notificato (nome e numero di identificazione)	Procedura di valutazione della conformità
LV	Pilnvarotā iestāde (nosaukums un identifikācijas numurs)	Atbilstības novērtēšanas procedūra
LT	Notifikuotoji įstaiga (pavadinimas ir identifikacinis numeris)	Atitikties vertinimo procedūra
NO	Meldt organ (navn og identifikasjonsnummer)	Framgangsmåte for samsvarsvurdering
PL	Jednostka notyfikowana (nazwa i numer identyfikacyjny)	Procedura oceny zgodności
PT	Organismo Notificado (Nome e Número de Identificação)	Procedimento de avaliação da conformidade
RO	Organism notificat (nume și număr de identificare)	Procedură de evaluare a conformității
SK	Notifikovaný orgán (Názov a identifikačné číslo)	Postup posudzovania zhody
SV	Anmält organ (namn och identifikationsnummer)	Förfarande för bedömning av överensstämmelse
TR	Onaylanmış Kuruluş (İsim ve Tanım Numarası)	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü

EN	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples
BG	Система за управление на качеството Приложение IX, глави I и III, включително оценка на техническата документация на съответните изделия въз основа на представителни проби
CS	Systém řízení kvality Příloha IX Kapitoly I a III, včetně posouzení technické dokumentace dotčených prostředků na základě reprezentativních vzorků
DA	Kvalitetsstyringssystem Bilag IX kapitel I og III, Herunder en vurdering af den tekniske dokumentation for relevant udstyr på baggrund af repræsentative prøver
DE	Qualitätsmanagementsystem Anhang IX Kapitel I und III, einschließlich einer Bewertung der Technischen Dokumentation für betroffene Produkte auf der Grundlage repräsentativer Stichproben
EL	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας Παράρτημα IX Κεφάλαια I και III, συμπεριλαμβάνεται αξιολόγηση του τεχνικού φακέλου για προϊόντα που εξετάζονται με βάση αντιπροσωπευτικά δείγματα
ES	Sistema de Gestión de Calidad Anexo IX, capítulos I y III, se incluye una evaluación de la documentación técnica para los productos afectados sobre la base de muestras representativas
ET	Kvaliteedijuhtimissüsteem IX lisa I ja III peatükk Sealhulgas asjaomaste seadmete tehnilise dokumentatsiooni hindamist esindavate valimite põhjal
FR	Système de gestion de la qualité Annexe IX Chapitres I et III, Inclut une évaluation de la documentation technique pour les dispositifs concernés, sur la base d'échantillons représentatifs
HR	Sustav upravljanja kvalitetom Prilog IX., Poglavlja I. i III., uključujući ocjenjivanje tehničke dokumentacije za predmetne proizvode na temelju reprezentativnih uzoraka
HU	Minőségirányítási rendszer IX. melléklet, I. és III. fejezet, ideértve az érintett eszközök műszaki dokumentációjának reprezentatív minták alapján való értékelését
IT	Sistema di gestione della qualità Allegato IX Capitoli I e III, compresa una valutazione della documentazione tecnica per i dispositivi interessati sulla base di campioni rappresentativi
LV	Kvalitātes vadības sistēma IX pielikuma I un III nodaļa, tostarp attiecīgo ierīču tehniskās dokumentācijas novērtējums, pamatojoties uz reprezentatīviem paraugiem
LT	Kokybės valdymo sistema IX priedo I ir III skyriai, įskaitant atitinkamų priemonių techninės dokumentacijos vertinimą remiantis tipiniais pavyzdžiais
NO	Kvalitetsstyringssystem Vedlegg IX kapittel I og III, inkludert en vurdering av den tekniske dokumentasjonen for aktuelt utstyr på grunnlag av representative prøver
PL	System Zarządzania Jakością Załącznik IX, Rozdziały I oraz III, w tym ocena dokumentacji technicznej danych wyrobów na podstawie reprezentatywnych próbek
PT	Sistema de gestão da qualidade Anexo IX Capítulos I e III, Incluindo uma avaliação da documentação técnica para os dispositivos em questão com base em amostras representativas
RO	Sistemul de management al calității Anexa IX, Capitolele I și III inclusiv o evaluare a documentației tehnice pentru dispozitivele în cauză pe baza unor probe reprezentative.
SK	Systém riadenia kvality Príloha IX Kapitoly I a III, vrátane posúdenia technickej dokumentácie príslušných pomôcok na základe reprezentatívnych vzoriek
SV	Kvalitetsledningssystem Bilaga IX Kapitel I och III, Inklusive en bedömning av den tekniska dokumentationen för berörda produkter som grundar sig på representativa urval
TR	Kalite Yönetim Sistemi Ek IX Bölüm I ve III Temsili numuneler bazında ilgili cihazlar için teknik dokümantasyonun değerlendirilmesi dahil

EN	EU Certificate No.	Common Specifications (CS)	Full Name
BG	ЕС Сертификат №	Общи спецификации (OC)	Пълно наименование
CS	Číslo certifikátu EU	Společné specifikace	Celý název
DA	EU-certifikatnummer	Fælles specifikationer	Fulde navn
DE	Nr. des EU-Zertifikats	Gemeinsame Spezifikationen (GS)	Vollständiger Name
EL	Αριθμός πιστοποιητικού ΕΕ	Κοινές προδιαγραφές (ΚΠ)	Πλήρης ονομασία
ES	Número certificado UE	Especificaciones comunes	Nombre completo
ET	EL-i sertifikaadi nr	Ühtsed kirjeldused	Täisnimi
FR	N° certificat UE	Spécifications communes	Nom complet
HR	EU potvrda br.	Zajedničke specifikacije („CS“)	Puni naziv
HU	EU-tanúsítvány száma	Egységes előírások	Teljes név
IT	N° del certificato UE	Specifiche comuni (SC)	Nome completo
LV	ES sertifikāta Nr.	Kopīgās specifikācijas	Pilns nosaukums
LT	ES sertifikatas Nr.	Bendrosios specifikacijos	Vardas ir pavardė
NO	EU-sertifikatnr.	Felles spesifikasjoner	Fullt navn
PL	Nr Certyfikatu UE	Wspólne specyfikacje	Imię i nazwisko
PT	Certificado UE N°	Especificações comuns	Nome completo
RO	Nr. certificat UE:	Specificații comune (CS)	Numele complet
SK	Certifikát EÚ č.	Spoločné špecifikácie	Celý názov
SV	Nummer på EU-intyg	Gemensamma specifikationer	Fullständigt namn
TR	AB Sertifika Numarası	Genel Spesifikasyonlar (GS)	Adı Soyadı
EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtében és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Uttstedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatte	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatte	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiği belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореписаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за инвитро диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за инвитро диагностика. Тази декларация е направена в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-ě) zdravotnický(-ě) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> . Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφοντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale ning selle väljastamise eest vastutab ainult tootja.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> . Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete (IVD rendelet) vonatkozó rendelkezéseinek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége aláján került kiadásra.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> . Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> . Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaração é feita em conformidade com o anexo IV do Regulamento IVD e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declarăm că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrise mai sus sunt conforme cu dispozițiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> . Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisaní, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> . Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altındadır.



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074ART0403QG
Basic UDI-DI Name: Lactate Dehydrogenase2
Risk Class: Class C

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
04T0320	Lactate Dehydrogenase2	53072	W01010119
04T0330	Lactate Dehydrogenase2	53072	W01010119

Manufacturer (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland		
Manufacturer SRN	IE-MF-000010070		
Authorized Representative (Name and Address)	N/A		
Authorized Representative SRN	N/A		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland		
Notified Body (Name and Identification Number)	TÜV Süd Product Service GmbH Zertifizierstellen, Ridlerstraße 65 • 80339 Munich Germany Notified Body Number 0123		
Conformity Assessment Procedure	Quality Management System Annex IX Chapters I and III,	EU Certificate No. No. V12 054869 0013	
	Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples		
Common Specifications (CS)	N/A		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Siobhan Wright	Full Name: Sandra Gallagher
Function: Director Quality Assurance/Site Quality	Function: Manager Regulatory Affairs
Signature:	Signature:
Date of Approval: 14-DEC-2021	Date of Approval: 13-DEC-2021

Signed for, and on behalf of: Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford Ireland

Date Issued: 14-DEC-2021	Place Issued: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland
Supersedes: N/A	Effective (Date or Lot Number): 14-DEC-2021

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkiszorulás-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalogové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Risiklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производитель (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalusi registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fremstillingssted) (navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalasis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesis) (İsim ve Adres)

EN	Notified Body (Name and Identification Number)	Conformity Assessment Procedure
BG	Нотифициран орган (име и идентификационен номер)	Процедура за оценка на съответствието
CS	Oznámený subjekt (název a identifikační číslo)	Postup posuzování shody
DA	Bemyndiget organ (navn og identifikationsnummer)	Overensstemmelsesvurderingsprocedure
DE	Benannte Stelle (Name und Identifikationsnummer)	Konformitätsbewertungsverfahren
EL	Κοινοποιημένος Οργανισμός (Όνομα και Αριθμός ταυτοποίησης)	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης
ES	Organismo Notificado (nombre y número de identificación)	Procedimiento de evaluación de la conformidad
ET	Teavitatud asutus (nimi ja identifitseerimisnumber)	Vastavushindamismenetlus
FR	Organisme notifié (nom et numéro d'identification)	Procédure d'évaluation de la conformité
HR	Prijavljeno tijelo (naziv i identifikacijski broj)	Postupak ocjenjivanja sukladnosti
HU	Bejelentett szervezet (név és azonosító szám)	Megfelelőségértékelési eljárás
IT	Organismo notificato (nome e numero di identificazione)	Procedura di valutazione della conformità
LV	Pilnvarotā iestāde (nosaukums un identifikācijas numurs)	Atbilstības novērtēšanas procedūra
LT	Notifikuotoji įstaiga (pavadinimas ir identifikacinis numeris)	Atitikties vertinimo procedūra
NO	Meldt organ (navn og identifikasjonsnummer)	Framgangsmåte for samsvarsvurdering
PL	Jednostka notyfikowana (nazwa i numer identyfikacyjny)	Procedura oceny zgodności
PT	Organismo Notificado (Nome e Número de Identificação)	Procedimento de avaliação da conformidade
RO	Organism notificat (nume și număr de identificare)	Procedură de evaluare a conformității
SK	Notifikovaný orgán (Názov a identifikačné číslo)	Postup posudzovania zhody
SV	Anmält organ (namn och identifikationsnummer)	Förfarande för bedömning av överensstämmelse
TR	Onaylanmış Kuruluş (İsim ve Tanım Numarası)	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü

EN	Quality Management System Annex IX Chapters I and III, Including an assessment of the technical documentation for devices concerned on the basis of representative samples
BG	Система за управление на качеството Приложение IX, глави I и III, включително оценка на техническата документация на съответните изделия въз основа на представителни проби
CS	Systém řízení kvality Příloha IX Kapitoly I a III, včetně posouzení technické dokumentace dotčených prostředků na základě reprezentativních vzorků
DA	Kvalitetsstyringssystem Bilag IX kapitel I og III, Herunder en vurdering af den tekniske dokumentation for relevant udstyr på baggrund af repræsentative prøver
DE	Qualitätsmanagementsystem Anhang IX Kapitel I und III, einschließlich einer Bewertung der Technischen Dokumentation für betroffene Produkte auf der Grundlage repräsentativer Stichproben
EL	Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας Παράρτημα IX Κεφάλαια I και III, συμπεριλαμβάνεται αξιολόγηση του τεχνικού φακέλου για προϊόντα που εξετάζονται με βάση αντιπροσωπευτικά δείγματα
ES	Sistema de Gestión de Calidad Anexo IX, capítulos I y III, se incluye una evaluación de la documentación técnica para los productos afectados sobre la base de muestras representativas
ET	Kvaliteedijuhtimissüsteem IX lisa I ja III peatükk Sealhulgas asjaomaste seadmete tehnilise dokumentatsiooni hindamist esindavate valimite põhjal
FR	Système de gestion de la qualité Annexe IX Chapitres I et III, Inclut une évaluation de la documentation technique pour les dispositifs concernés, sur la base d'échantillons représentatifs
HR	Sustav upravljanja kvalitetom Prilog IX., Poglavlja I. i III., uključujući ocjenjivanje tehničke dokumentacije za predmetne proizvode na temelju reprezentativnih uzoraka
HU	Minőségirányítási rendszer IX. melléklet, I. és III. fejezet, ideértve az érintett eszközök műszaki dokumentációjának reprezentatív minták alapján való értékelését
IT	Sistema di gestione della qualità Allegato IX Capitoli I e III, compresa una valutazione della documentazione tecnica per i dispositivi interessati sulla base di campioni rappresentativi
LV	Kvalitātes vadības sistēma IX pielikuma I un III nodaļa, tostarp attiecīgo ierīču tehniskās dokumentācijas novērtējums, pamatojoties uz reprezentatīviem paraugiem
LT	Kokybės valdymo sistema IX priedo I ir III skyriai, įskaitant atitinkamų priemonių techninės dokumentacijos vertinimą remiantis tipiniais pavyzdžiais
NO	Kvalitetsstyringssystem Vedlegg IX kapittel I og III, inkludert en vurdering av den tekniske dokumentasjonen for aktuelt utstyr på grunnlag av representative prøver
PL	System Zarządzania Jakością Załącznik IX, Rozdziały I oraz III, w tym ocena dokumentacji technicznej danych wyrobów na podstawie reprezentatywnych próbek
PT	Sistema de gestão da qualidade Anexo IX Capítulos I e III, Incluindo uma avaliação da documentação técnica para os dispositivos em questão com base em amostras representativas
RO	Sistemul de management al calității Anexa IX, Capitolele I și III inclusiv o evaluare a documentației tehnice pentru dispozitivele în cauză pe baza unor probe reprezentative.
SK	Systém riadenia kvality Príloha IX Kapitoly I a III, vrátane posúdenia technickej dokumentácie príslušných pomôcok na základe reprezentatívnych vzoriek
SV	Kvalitetsledningssystem Bilaga IX Kapitel I och III, Inklusive en bedömning av den tekniska dokumentationen för berörda produkter som grundar sig på representativa urval
TR	Kalite Yönetim Sistemi Ek IX Bölüm I ve III Temsili numuneler bazında ilgili cihazlar için teknik dokümantasyonun değerlendirilmesi dahil

EN	EU Certificate No.	Common Specifications (CS)	Full Name
BG	ЕС Сертификат №	Общи спецификации (OC)	Пълно наименование
CS	Číslo certifikátu EU	Společné specifikace	Celý název
DA	EU-certifikatnummer	Fælles specifikationer	Fulde navn
DE	Nr. des EU-Zertifikats	Gemeinsame Spezifikationen (GS)	Vollständiger Name
EL	Αριθμός πιστοποιητικού ΕΕ	Κοινές προδιαγραφές (ΚΠ)	Πλήρης ονομασία
ES	Número certificado UE	Especificaciones comunes	Nombre completo
ET	EL-i sertifikaadi nr	Ühtsed kirjeldused	Täisnimi
FR	N° certificat UE	Spécifications communes	Nom complet
HR	EU potvrda br.	Zajedničke specifikacije („CS“)	Puni naziv
HU	EU-tanúsítvány száma	Egységes előírások	Teljes név
IT	N° del certificato UE	Specifiche comuni (SC)	Nome completo
LV	ES sertifikāta Nr.	Kopīgās specifikācijas	Pilns nosaukums
LT	ES sertifikatas Nr.	Bendrosios specifikacijos	Vardas ir pavardė
NO	EU-sertifikatnr.	Felles spesifikasjoner	Fullt navn
PL	Nr Certyfikatu UE	Wspólne specyfikacje	Imię i nazwisko
PT	Certificado UE N°	Especificações comuns	Nome completo
RO	Nr. certificat UE:	Specificații comune (CS)	Numele complet
SK	Certifikát EÚ č.	Spoločné špecifikácie	Celý názov
SV	Nummer på EU-intyg	Gemensamma specifikationer	Fullständigt namn
TR	AB Sertifika Numarası	Genel Spesifikasyonlar (GS)	Adı Soyadı
EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtében és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnăt pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiği belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за инвитро диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за инвитро диагностика. Тази декларация е направена в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-ě) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> . Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene In-vitro-Diagnostikum/die oben beschriebenen In-vitro-Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über In-vitro-Diagnostika erfüllen. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale ning selle väljastamise eest vastutab ainult tootja.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> . Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete (IVD rendelet) vonatkozó rendelkezéseinek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége aláján került kiadásra.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> . Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīcē(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> . Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> . Esta declaração é feita em conformidade com o anexo IV do Regulamento IVD e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declarăm că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrise mai sus sunt conforme cu dispozițiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> . Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisáni, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EU) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> . Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altındadır.

End of form

Declaration of Conformity

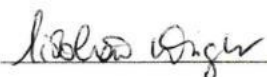
Certificate Identification: 04U44
Legal Manufacturer's Name: Abbott Ireland Diagnostics Division
Legal Manufacturer's Address: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

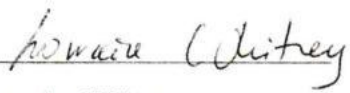
List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
04U4420	53989	Total Protein2	Self-declared
04U4430	53989	Total Protein2	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	Not Applicable
Storage of technical documentation (name and address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: 
 Full Name (printed): **Siobhan Wright**
 Position: **Director Quality Assurance/
Site Quality Head**

Signature: 
 Full Name (printed): **Lorraine Whitney**
 Position: **Senior Manager Regulatory Affairs**

Date of Approval: 24 JUN - 20

Date of Approval: 24 Jun 2020

Date Issued: 24 JUN - 20

Place Issued: Abbott Ireland Diagnostics Division,
Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

Supersedes: Not Applicable

Effective (Date or Lot Number): 24 JUN - 20

Declaration of Conformity

Certificate Identification: 04T10
 Legal Manufacturer's Name: Abbott Ireland Diagnostics Division
 Legal Manufacturer's Address: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

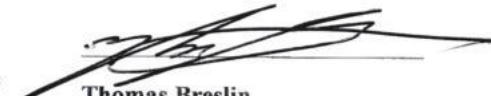
List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
04T1020	53462	Triglyceride2	Self-declared
04T1030	53462	Triglyceride2	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	Not Applicable
Storage of technical documentation (name and address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: 
 Full Name (printed): **Siobhan Wright**
 Position: **Director Quality Assurance/
Site Quality Head**

Signature: 
 Full Name (printed): **Thomas Breslin**
 Position: **Manager Regulatory Affairs**

Date of Approval: 24-JUN-2021

Date of Approval: 25-JUNE-2021

Date Issued: 24-JUN-2021

Place Issued: **Abbott Ireland Diagnostics Division,
Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.**

Supersedes: **Not Applicable**

Effective Date: 25-JUNE-2021

Declaration of Conformity

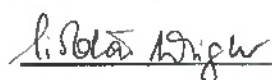
Certificate Identification: 04T13
Legal Manufacturer's Name: Abbott Ireland Diagnostics Division
Legal Manufacturer's Address: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
04T1320	53583	Uric Acid2	Self-declared
04T1330	53583	Uric Acid2	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	Not Applicable
Storage of technical documentation (name and address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: 
 Full Name (printed): **Siobhan Wright**
 Position: **Director Quality Assurance/
Site Quality Head**

Signature: 
 Full Name (printed): **Lorraine Whitney**
 Position: **Director Regulatory Affairs**

Date of Approval: 24-SEP-20

Date of Approval: 24 Sep 2020

Date Issued: 24-SEP-20

Place Issued: Abbott Ireland Diagnostics Division,
Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

Supersedes: Not Applicable

Effective Date: 24-SEP-20

Declaration of Conformity

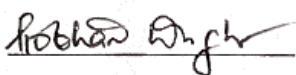
Certificate Identification:	<u>04T12</u>
Legal Manufacturer's Name:	<u>Abbott Ireland Diagnostics Division</u>
Legal Manufacturer's Address:	<u>Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.</u>

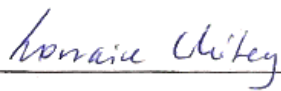
List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
04T1220	53590	Urea Nitrogen2	Self-declared
04T1230	53590	Urea Nitrogen2	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	Not Applicable
Storage of technical documentation (name and address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: 
 Full Name (printed): **Siobhan Wright**
 Position: **Director Quality Assurance/
Site Quality Head**

Signature: 
 Full Name (printed): **Lorraine Whitney**
 Position: **Director Regulatory Affairs**

Date of Approval: 22-Feb-2021

Date of Approval: 22 Feb 2021

Date Issued: 22-Feb-2021

Place Issued: **Abbott Ireland Diagnostics Division,
Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.**

Supersedes: **23 June 2020**

Effective Date: 22 Feb 2021

Declaration of Conformity

Certificate Identification:
Legal Manufacturer's Name:

1E65
Abbott Laboratories Diagnostics Division
Abbott Park, Illinois 60064 USA

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
1E65-05	47868	Multiconstituent Calibrator	Self-declared

Authorized European Representative (Name and Address)	Abbott Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany
Storage site of technical documentation (Name and Address)	Abbott 1921 Hurd Drive Irving, TX 75038 Department - Regulatory Affairs
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:



Full Name: Diana Romero

Position: Site Director, Quality Assurance

Date of Approval:

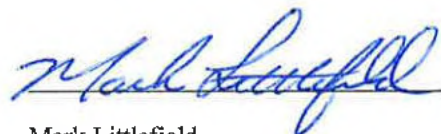
9-3-2015

Date Issued:

9-3-2015

Supersedes: November 5, 2014

Signature:



Full Name: Mark Littlefield

Position: Associate Director, Regulatory Affairs

Date of Approval:

9-3-2015

Place Issued:

Abbott Laboratories
1921 Hurd Drive
Irving, TX 75038

Effective (Date or Lot Number):

9-3-2015

Declaration of Conformity

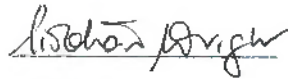
Certificate Identification: 04V15
 Legal Manufacturer's Name: Abbott Ireland Diagnostics Division
 Legal Manufacturer's Address: Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
04V1501	47868	Consolidated Chemistry Calibrator	Self-declared

Authorized European Representative (name and address)	N/A
Storage of technical documentation (name and address)	Abbott Ireland Diagnostics Division, Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland and Randox Laboratories Ltd, 30 Randalstown Road, Antrim, Co. Antrim, BT41 4PL, UK
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature: 
 Full Name (printed): **Siobhan Wright**
 Position: **Director Quality Assurance/
Site Quality Head**

Signature: 
 Full Name (printed): **Thomas Breslin**
 Position: **Manager Regulatory Affairs**

Date of Approval: 15-DEC-2021

Date of Approval: 15-DEC-2021

Date Issued: 15-DEC-2021

Place Issued: **Abbott Ireland Diagnostics Division,
Lisnamuck, Longford, Co. Longford, Ireland.**

Supersedes: 09 September 2021

Effective (Date or Lot Number): 15-DEC-2021



TECHNOPATH
CLINICAL DIAGNOSTICS

DECLARATION OF CONFORMITY



Manufacturer

Techno-path Manufacturing Ltd.
Fort Henry Business Park,
Ballina,
Co. Tipperary,
Ireland

Product(s):

Product Name	Category	Catalogue Number
Multichem S Plus	Unassayed/single level	05P79-10
Multichem S Plus	Unassayed/single level	05P79-11
Multichem S Plus	Unassayed/single level	05P79-12
Multichem S Plus	Assayed/single level	05P78-10
Multichem S Plus	Assayed/single level	05P78-11
Multichem S Plus	Assayed/single level	05P78-12

GMDN: 47869
Conformity Route: Annex III Self-Declared
Quality Management System: EN ISO 13485:2016
QMS Certification No.: Q51038520004 Rev 01
Issued By: TÜV SÜD, Ridlerstraße 65, 80339 Munich,
Germany
Expiry Date: 12 February 2025

Standards Applied: See attached list of standards for which documented evidence of compliance can be provided.

Techno-path Manufacturing Ltd. hereby declares that the product(s) specified above comply with the requirements listed in European Union In-vitro Diagnostic Medical Device Directive 98/79/EC.

I am fully responsible for all the information provided in this declaration. This declaration of conformity is valid from 18 (Day) FEB (Month) 2022 (Year)



TECHNOPATH
CLINICAL DIAGNOSTICS

Signed for and on behalf of Techno-path Manufacturing Ltd.,

B. Hass
Bernd Hass,
SVP of Quality and Regulatory Affairs
Techno-path Manufacturing Ltd.

Ballina, Co. Tipperary 18-FEB-2022,
Place and Date of Issue

STANDARDS USED IN FULL OR PART FOR CE MARKING AS PER IVDD 98/79/EC

Standard	Title
EN ISO15223-1:2016	Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied.
EN ISO13485:2016	Medical devices – Quality management systems – Requirements for regulatory purposes
EN 13612:2002 + AC:2002	Performance evaluation of in vitro diagnostic medical devices
EN 13641:2002	Elimination or reduction of risk of infection related to in vitro diagnostic reagents
EN 13975:2003	Sampling procedures used for acceptance testing of in vitro diagnostic medical devices – statistical aspects
ISO 14971:2019	Medical devices – Application of risk management to medical devices
EN ISO 18113-1:2011	In vitro diagnostic medical devices – Information supplied by the manufacturer (labelling) – Part 1: Terms, definitions and general requirements
EN ISO 18113-2:2011	In vitro diagnostic medical devices – Information supplied by the manufacturer (labelling) – Part 2: In vitro diagnostic reagents for professional use
EN 23640:2015	In vitro diagnostic medical devices - Evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074DA10004EU
Basic UDI-DI Name: Acid Wash
Risk Class: Class A

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
6K01-20	ARCHITECT Acid Wash	56676	W0201010185
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Laboratories 1915 Hurd Drive Irving, TX 75038 USA		
Manufacturer SRN	US-MF-00001777		
Authorized Representative (Name and Address)	Abbott GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany		
Authorized Representative SRN	DE-AR-000009457		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Fisher Diagnostics 8365 Valley Pike Middletown, VA 22645 USA		
Conformity Assessment Procedure	Annex II and III		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Kevin Richardson

Function: Director, Instrument Quality

Signature: Kevin Richardson

Date of Approval: 20-July-2023
Signed for, and on behalf of: Abbott Laboratories, 1915 Hurd Drive, Irving, TX 75038 USA

Date Issued: 20-July-2023

Supersedes: 20-May-2022

Full Name: Melissa Vaughan

Function: Director, Regulatory Affairs

Signature: Melissa Vaughan

Date of Approval: 19 July 2023

Place Issued: Irving, Texas

Effective (Date

or Lot Number):

20-July-2023

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-ØVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Όνομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Ένσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkészlet-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fabrikationssted) (Navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinствeni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalusi registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Conformity Assessment Procedure	Annex II and III	Full Name
BG	Процедура за оценка на съответствието	Приложение II и III	Пълно наименование
CS	Postup posuzování shody	Příloha II a III	Celý název
DA	Overensstemmelsesvurderingsprocedure	Bilag II og III	Fulde navn
DE	Konformitätsbewertungsverfahren	Anhang II und III	Vollständiger Name
EL	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης	Παράρτημα II και III	Πλήρης ονομασία
ES	Procedimiento de evaluación de la conformidad	Anexos II y III	Nombre completo
ET	Vastavushindamismenetlus	II ja III lisa	Täisnimi
FR	Procédure d'évaluation de la conformité	Annexes II et III	Nom complet
HR	Postupak ocjenjivanja sukladnosti	Prilog II. i III.	Puni naziv
HU	Megfelelőségértékelési eljárás	II. és III. melléklet	Teljes név
IT	Procedura di valutazione della conformità	Allegati II e III	Nome completo
LV	Atbilstības novērtēšanas procedūra	II un III pielikums	Pilns nosaukums
LT	Atitikties vertinimo procedūra	II ir III priedai	Vardas ir pavardė
NO	Framgangsmåte for samsvarsvurdering	Vedlegg II og III	Fullt navn
PL	Procedura oceny zgodności	Załącznik II oraz III	Imię i nazwisko
PT	Procedimento de avaliação da conformidade	Anexo II e III	Nome completo
RO	Procedură de evaluare a conformităţii	Anexa II şi III	Numele complet
SK	Postup posudzovania zhody	Príloha II a III	Celý názov
SV	Förfarande för bedömning av överensstämmelse	Bilaga II och III	Fullständigt namn
TR	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü	Ek II ve III	Adı Soyadı

EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldığı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за <i>in vitro</i> диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за <i>in vitro</i> диагностика; освен това отговаря(т) на приложимите разпоредби на Директива 2011/65/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 8 юни 2011 г. относно ограничението на употребата на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване и на приложимите разпоредби на Директива 2006/42/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 17 май 2006 г. относно машините, и за изменение на Директива 95/16/ЕО, както е транспонирана в националното законодателство на държавите членки. Тази декларация се прави в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD, Приложение VI на Директивата за ограничаване на опасните вещества (ROHS) и Приложение II на Директивата относно машините и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-é) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> ; a že je (jsou) dále ve shodě s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních a s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2006/42/ES ze dne 17. května 2006 o strojních zařízeních a o změně směrnice 95/16/ES, jak byla provedena ve vnitrostátním právu členských států. Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD, Přílohou VI směrnice ROHS a Přílohou II směrnice o strojních zařízeních a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr, ligesom det overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af brugen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr samt overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2006/42/EF af 17. maj 2006 om maskiner og ændring af direktiv 95/16/EF, som det er transponeret i medlemsstaternes lovgivning. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV, ROHS-direktivets bilag VI samt maskindirektivets bilag II og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen und zusätzlich die entsprechenden Bestimmungen der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten sowie der Richtlinie 2006/42/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 17. Mai 2006 über Maschinen und zur Änderung der Richtlinie 95/16/EG gemäß Umsetzung in den Gesetzen der Mitgliedsstaaten. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung, Anhang VI der RoHS-Richtlinie und Anhang II der Maschinen-Richtlinie und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και επίσης συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 8 ^{ης} Ιουνίου 2011 σχετικά με τους περιορισμούς στη χρήση συγκεκριμένων επικίνδυνων ουσιών στον ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό, καθώς και με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2006/42/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 17 ^{ης} Μαΐου 2006 σχετικά με τον μηχανικό εξοπλισμό και την τροποποιητική Οδηγία 95/16/ΕΚ όπως αυτή μεταφέρθηκε στη νομοθεσία των κρατών μελών. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD, το Παράρτημα VI της Οδηγίας ROHS και το Παράρτημα II της Οδηγίας για τον μηχανικό εξοπλισμό και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> ; y además cumple(n) las disposiciones aplicables de la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo del 8 de junio de 2011 sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos, y las disposiciones aplicables de la Directiva 2006/42/EC del Parlamento Europeo y del Consejo del 17 de mayo de 2006 sobre maquinaria, y la Directiva de enmienda 95/16/EC tal y como se ha incorporado en las leyes de los Estados Miembros. Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD, Anexo VI de la Directiva ROHS y Anexo II de la Directiva de máquinas y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allkirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele ning lisaks vastab see kohaldatavatele sätetele Euroopa Parlamendi ja nõukogu 8. juuni 2011. aasta direktiivis 2011/65/EL (teatavate ohtlike ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes) ja Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivis 2006/42/EÜ, 17. mai 2006, mis käsitleb masinaid ja millega muudetakse direktiivi 95/16/EÜ, nagu see on üle võetud liikmesriikide seadustesse. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale, ROHS direktiivi VI lisale ja masinadirektiivi II lisale ning see on välja antud tootja vastutusel.
FR	Nous soussigné(s), déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> , aux dispositions applicables de la Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011 relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques, aux dispositions applicables de la Directive 2006/42/CE du Parlement européen et du Conseil du 17 mai 2006 relative aux machines et modifiant la Directive 95/16/CE, telles que transposées dans le droit national des États membres. Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV, à l'Annexe VI de la Directive ROHS ainsi qu'à l'Annexe II de la Directive Machines sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima; i dodatno primjenjivim odredbama Direktive 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograničenju uporabe određenih opasnih tvari u električnoj i elektroničkoj opremi, te primjenjivim odredbama Direktive 2006/42/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 17. svibnja 2006. o strojevima zamjenjujući Direktivu 95/16/EZ kako je pretočeno u zakone država članica. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD, Prilogom VI. Direktive ROHS i Prilogom II. Direktive o strojevima i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete vonatkozó rendelkezéseit; továbbá az Európai Parlament és a Tanács egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról szóló 2011/65/EU (2011. június 8.) irányelve (RoHS irányelv) vonatkozó rendelkezéseit; valamint az Európai Parlament és a Tanács a gépekről és a 95/16/EK irányelv módosításáról szóló 2006/42/EK (2006. május 17.) irányelve vonatkozó rendelkezéseit a tagállamok jogrendjébe áttöltött rendelkezéseknek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében, a RoHS irányelv VI. mellékletében és a gépekről szóló irányelv II. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> ; è(sono) inoltre conforme(i) alle disposizioni applicabili della direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, e alle disposizioni applicabili della direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 maggio 2006 relativa alle macchine e che modifica la direttiva 95/16/CE come recepite nelle legislazioni degli Stati membri. Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD, all'allegato VI della direttiva ROHS e all'allegato II della direttiva macchine ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm un papildus prasībām, kas noteiktas Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2011/65/ES (2011. gada 8. jūnijs) par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2006/42/EK (2006. gada 17. maijs) par mašīnām, un ar kuru groza Direktīvu 95/16/EK, kā tā ieviesta dalībvalstu tiesību aktos. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu, ROHS direktīvas VI pielikumu un Direktīvas par mašīnām II pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas; taip pat ji (jos) atitinka 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo taikomas nuostatas ir 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2006/42/EB dėl mašinų, iš dalies keičiančios Direktyvą 95/16/EB, taikomas nuostatas, perkeltas į valstybių narių teisės aktus. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu, ROHS direktyvos VI priedu ir Mašinų direktyvos II priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk, og ytterligere overholder gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2011/65/EU av 8. juni 2011 om bruksbegrensninger av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr, og til gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2006/42/EF av 17. mai 2006 om maskiner, og endring av direktiv 95/16/EF som innarbeidet i medlemsstatenes lovgivning. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen, vedlegg VI i ROHS-direktivet og vedlegg II i maskindirektivet og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> , a ponadto wymagania Dyrektywy 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym, Dyrektywy 2006/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006 r. w sprawie maszyn, zmieniającej Dyrektywę 95/16/WE, w sposób, w jaki zostały one wdrożone do ustawodawstwa państw członkowskich. Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR, Załącznikiem VI Dyrektywy ROHS oraz Załącznikiem II Dyrektywy Maszynowej i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> ; e adicionalmente, em conformidade com as disposições aplicáveis da Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 8 de junho de 2011, relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrônicos, e com as disposições aplicáveis da Diretiva 2006/42/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 17 de maio de 2006, sobre máquinas e que altera a Diretiva 95/16/CE, conforme transposta nas leis dos Estados membros. Esta declaração é feita de acordo com o Anexo IV do Regulamento IVD, o Anexo VI da Diretiva ROHS e o Anexo II da Diretiva relativa às Máquinas e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram ca dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrie mai sus sunt conforme cu dispozitiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European si al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> ; si, in plus, respecta dispozitiile aplicabile din Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European si a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restrictia utilizarii anumitor substante periculoase in echipamentele electrice si electronice si cu dispozitiile aplicabile din Directiva 2006/42/CE a Parlamentului European si a Consiliului din 17 mai 2006 privind utilajele si modificarea Directivei 95/16/CE, transpusa in legile statelor membre. Prezenta declaratie este emisă in conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD, anexa VI la Directiva ROHS si anexa II la Directiva utilajelor si este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisáni, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) <i>in vitro</i> uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> ; a že je (sú) ďalej v zhode s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach a s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2006/42/ES zo 17. mája 2006 o strojových zariadeniach a o zmene a doplnení Smernice 95/16/ES tak, ako boli transponované do zákonov členských štátov. Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD, Prílohou VI k Smernici ROHS a Prílohou II k Smernici o strojových zariadeniach a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EUA) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik samt även överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning samt med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2006/42/EG av den 17 maj 2006 om maskiner och om ändring av direktiv 95/16/EG (omarbetning) som införlivats i medlemsstaternas lagstiftning. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen, bilaga VI till ROHS-direktivet samt bilaga II till maskindirektivet och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu ve ayrıca elektrikli ve elektronik cihazlarda belirli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılmasına ilişkin 8 Haziran 2011 tarihli Konseyin ve 2011/65/EU sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine, makinelerle ilişkin 17 Mayıs 2006 tarihli Konseyin ve 2006/42/EC sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine ve üye devlet yasalarına aktarılan 95/16/EC sayılı ek Direktife uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV, ROHS Direktifi Ek VI ve Makineler Direktifi Ek II uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altında yayınlanmıştır.

End of form



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074DAI 00041U
Basic UDI-DI Name: Alkaline Wash
Risk Class: Class A

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	FMDN Code
9D31-20	ARCHITECT Alkaline Wash	58236	W0201010185
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Laboratories 1915 Hurd Drive Irving, TX 75038 USA		
Manufacturer SRN	US-MI-000017777		
Authorized Representative (Name and Address)	Abbott GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany		
Authorized Representative SRN	DE-AR-000009457		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Fisher Diagnostics 8365 Valley Pike Middletown, VA 22645 USA		
Conformity Assessment Procedure	Annex II and III		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Kevin Richardson

Function: Director, Instrument Quality

Signature: *Kevin Richardson*

Date of Approval: 20-July-2023
Signed for, and on behalf of: Abbott Laboratories, 1915 Hurd Drive,
Irving, TX 75038 USA

Date Issued: 20-July-2023

Supersedes: 20-May-2022

Full Name: Melissa Vaughan

Function: Director, Regulatory Affairs

Signature: *Melissa Vaughan*

Date of Approval: 19 July 2023

Place Issued: Irving, Texas

Effective (Date or Lot Number): 20-July-2023

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EU VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προτόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προτόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkiszerezés-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalogové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbicante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fabrikationssted) (Navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinствeni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliojasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalasis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Conformity Assessment Procedure	Annex II and III	Full Name
BG	Процедура за оценка на съответствието	Приложение II и III	Пълно наименование
CS	Postup posuzování shody	Příloha II a III	Celý název
DA	Overensstemmelsesvurderingsprocedure	Bilag II og III	Fulde navn
DE	Konformitätsbewertungsverfahren	Anhang II und III	Vollständiger Name
EL	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης	Παράρτημα II και III	Πλήρης ονομασία
ES	Procedimiento de evaluación de la conformidad	Anexos II y III	Nombre completo
ET	Vastavushindamismenetlus	II ja III lisa	Täisnimi
FR	Procédure d'évaluation de la conformité	Annexes II et III	Nom complet
HR	Postupak ocjenjivanja sukladnosti	Prilog II. i III.	Puni naziv
HU	Megfelelőségértékelési eljárás	II. és III. melléklet	Teljes név
IT	Procedura di valutazione della conformità	Allegati II e III	Nome completo
LV	Atbilstības novērtēšanas procedūra	II un III pielikums	Pilns nosaukums
LT	Atitikties vertinimo procedūra	II ir III priedai	Vardas ir pavardė
NO	Framgangsmåte for samsvarsvurdering	Vedlegg II og III	Fullt navn
PL	Procedura oceny zgodności	Załącznik II oraz III	Imię i nazwisko
PT	Procedimento de avaliação da conformidade	Anexo II e III	Nome completo
RO	Procedură de evaluare a conformităţii	Anexa II şi III	Numele complet
SK	Postup posudzovania zhody	Príloha II a III	Celý názov
SV	Förfarande för bedömning av överensstämmelse	Bilaga II och III	Fullständigt namn
TR	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü	Ek II ve III	Adı Soyadı

EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Finna	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Finna	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiğı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за <i>in vitro</i> диагностика отговаря(т) на приложените разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за <i>in vitro</i> диагностика; освен това отговаря(т) на приложените разпоредби на Директива 2011/65/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 8 юни 2011 г. относно ограничението на употребата на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване и на приложените разпоредби на Директива 2006/42/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 17 май 2006 г. относно машините, и за изменение на Директива 95/16/ЕО, както е транспонирана в националното законодателство на държавите членки. Тази декларация се прави в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD, Приложение VI на Директивата за ограничаване на опасните вещества (ROHS) и Приложение II на Директивата относно машините и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-é) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i> ; a že je (jsou) dále ve shodě s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních a s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2006/42/ES ze dne 17. května 2006 o strojních zařízeních a o změně směrnice 95/16/ES, jak byla provedena ve vnitrostátním právu členských států. Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD, Přílohou VI směrnice ROHS a Přílohou II směrnice o strojních zařízeních a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i> -diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i> -diagnostisk medicinsk udstyr, ligesom det overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af brugen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr samt overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2006/42/EF af 17. maj 2006 om maskiner og ændring af direktiv 95/16/EF, som det er transponeret i medlemsstaternes lovgivning. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV, ROHS-direktivets bilag VI samt maskindirektivets bilag II og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i> -Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i> -Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i> -Diagnostika erfüllen und zusätzlich die entsprechenden Bestimmungen der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten sowie der Richtlinie 2006/42/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 17. Mai 2006 über Maschinen und zur Änderung der Richtlinie 95/16/EG gemäß Umsetzung in den Gesetzen der Mitgliedsstaaten. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung, Anhang VI der RoHS-Richtlinie und Anhang II der Maschinen-Richtlinie und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και επίσης συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 8 ^{ης} Ιουνίου 2011 σχετικά με τους περιορισμούς στη χρήση συγκεκριμένων επικίνδυνων ουσιών στον ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό, καθώς και με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2006/42/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 17 ^{ης} Μαΐου 2006 σχετικά με τον μηχανικό εξοπλισμό και την τροποποιητική Οδηγία 95/16/ΕΚ όπως αυτή μεταφέρθηκε στη νομοθεσία των κρατών μελών. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD, το Παράρτημα VI της Οδηγίας ROHS και το Παράρτημα II της Οδηγίας για τον μηχανικό εξοπλισμό και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> ; y además cumple(n) las disposiciones aplicables de la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo del 8 de junio de 2011 sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos, y las disposiciones aplicables de la Directiva 2006/42/EC del Parlamento Europeo y del Consejo del 17 de mayo de 2006 sobre maquinaria, y la Directiva de enmienda 95/16/EC tal y como se ha incorporado en las leyes de los Estados Miembros. Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD, Anexo VI de la Directiva ROHS y Anexo II de la Directiva de máquinas y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele ning lisaks vastab see kohaldatavatele sätetele Euroopa Parlamendi ja nõukogu 8. juuni 2011. aasta direktiivis 2011/65/EL (teatavate ohtlike ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes) ja Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivis 2006/42/EÜ, 17. mai 2006. mis käsitleb masinaid ja millega muudetakse direktiivi 95/16/EÜ, nagu see on üle võetud liikmesriikide seadustesse. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale, ROHS direktiivi VI lisale ja masinadirektiivi II lisale ning see on välja antud tootja vastutusel.
FR	Nous soussigné(s), déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> , aux dispositions applicables de la Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011 relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques, aux dispositions applicables de la Directive 2006/42/CE du Parlement européen et du Conseil du 17 mai 2006 relative aux machines et modifiant la Directive 95/16/CE, telles que transposées dans le droit national des États membres. Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV, à l'Annexe VI de la Directive ROHS ainsi qu'à l'Annexe II de la Directive Machines sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima; i dodatno primjenjivim odredbama Direktive 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograničenju uporabe određenih opasnih tvari u električnoj i elektroničkoj opremi, te primjenjivim odredbama Direktive 2006/42/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 17. svibnja 2006. o strojevima zamjenjujući Direktivu 95/16/EZ kako je pretočeno u zakone država članica. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD, Prilogom VI. Direktive ROHS i Prilogom II. Direktive o strojevima i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete vonatkozó rendelkezéseit; továbbá az Európai Parlament és a Tanács egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról szóló 2011/65/EU (2011. június 8.) irányelve (RoHS irányelv) vonatkozó rendelkezéseit; valamint az Európai Parlament és a Tanács a gépekről és a 95/16/EK irányelv módosításáról szóló 2006/42/EK (2006. május 17.) irányelve vonatkozó rendelkezéseit a tagállamok jogrendjébe áttültető rendelkezéseknek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében, a RoHS irányelv VI. mellékletében és a gépekről szóló irányelv II. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> ; è(sono) inoltre conforme(i) alle disposizioni applicabili della direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, e alle disposizioni applicabili della direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 maggio 2006 relativa alle macchine e che modifica la direttiva 95/16/CE come recepite nelle legislazioni degli Stati membri. Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD, all'allegato VI della direttiva ROHS e all'allegato II della direttiva macchine ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm un papildus prasībām, kas noteiktas Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2011/65/ES (2011. gada 8. jūnijs) par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2006/42/EK (2006. gada 17. maijs) par mašīnām, un ar kuru groza Direktīvu 95/16/EK, kā tā ieviesta dalībvalstu tiesību aktos. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu, ROHS direktīvas VI pielikumu un Direktīvas par mašīnām II pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas; taip pat ji (jos) atitinka 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo taikomas nuostatas ir 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2006/42/EB dėl mašinų, iš dalies keičiančios Direktyvą 95/16/EB, taikomas nuostatas, perkeltas į valstybių narių teisės aktus. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu, ROHS direktyvos VI priedu ir Mašinų direktyvos II priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk, og ytterligere overholder gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2011/65/EU av 8. juni 2011 om bruksbegrensninger av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr, og til gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2006/42/EF av 17. mai 2006 om maskiner, og endring av direktiv 95/16/EF som innarbeidet i medlemsstatenes lovgivning. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen, vedlegg VI i ROHS-direktivet og vedlegg II i maskindirektivet og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> , a ponadto wymagania Dyrektywy 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym, Dyrektywy 2006/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006 r. w sprawie maszyn, zmieniającej Dyrektywę 95/16/WE, w sposób, w jaki zostały one wdrożone do ustawodawstwa państw członkowskich. Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR, Załącznikiem VI Dyrektywy ROHS oraz Załącznikiem II Dyrektywy Maszynowej i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> ; e adicionalmente, em conformidade com as disposições aplicáveis da Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 8 de junho de 2011, relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrônicos, e com as disposições aplicáveis da Diretiva 2006/42/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 17 de maio de 2006, sobre máquinas e que altera a Diretiva 95/16/CE, conforme transposta nas leis dos Estados membros. Esta declaração é feita de acordo com o Anexo IV do Regulamento IVD, o Anexo VI da Diretiva ROHS e o Anexo II da Diretiva relativa às Máquinas e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram ca dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrie mai sus sunt conforme cu dispozitiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European si al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> ; si, in plus, respecta dispozitiile aplicabile din Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European si a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restrictia utilizarii anumitor substante periculoase in echipamentele electrice si electronice si cu dispozitiile aplicabile din Directiva 2006/42/CE a Parlamentului European si a Consiliului din 17 mai 2006 privind utilitatile si modificarea Directivei 95/16/CE, transpusa in legile statelor membre. Prezenta declaratie este emisa in conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD, anexa VI la Directiva ROHS si anexa II la Directiva utilajelor si este emisa sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) <i>in vitro</i> uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> ; a že je (sú) ďalej v zhode s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach a s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2006/42/ES zo 17. mája 2006 o strojových zariadeniach a o zmene a doplnení Smernice 95/16/ES tak, ako boli transponované do zákonov členských štátov. Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD, Prílohou VI k Smernici ROHS a Prílohou II k Smernici o strojových zariadeniach a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik samt även överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning samt med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2006/42/EG av den 17 maj 2006 om maskiner och om ändring av direktiv 95/16/EG (omarbetning) som införlivats i medlemsstaternas lagstiftning. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen, bilaga VI till ROHS-direktivet samt bilaga II till maskindirektivet och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu ve ayrıca elektrikli ve elektronik cihazlarda belirli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılmasına ilişkin 8 Haziran 2011 tarihli Konseyin ve 2011/65/EU sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine, makinelerle ilişkin 17 Mayıs 2006 tarihli Konseyin ve 2006/42/EC sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine ve üye devlet yasalarına aktarılan 95/16/EC sayılı ek Direktife uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV, ROHS Direktifi Ek VI ve Makineler Direktifi Ek II uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altında yayınlanmıştır.

End of form



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074DA1.0004FUJ
Basic UDI-DI Name: Detergent A
Risk Class: Class A

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
1172-20	Detergent A	59058	W0201010185
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Laboratories 1915 Hurd Drive Irving, TX 75038 USA		
Manufacturer SRN	US-MF-00001777		
Authorized Representative (Name and Address)	Abbott GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany		
Authorized Representative SRN	DE-AR-000009457		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc. 70 Watts Avenue Charlotte town, Prince Edward Island CANADA C1E 2B9		
Conformity Assessment Procedure	Annex II and III		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Kevin Richardson

Function: Director, Instrument Quality

Signature: *Kevin Richardson*

Date of Approval: 20-July-2023
Signed for, and on behalf of: Abbott Laboratories, 1915 Hurd Drive, Irving, TX 75038 USA

Date Issued: 20-July-2023

Supersedes: 20-May-2022

Full Name: Melissa Vaughan

Function: Director, Regulatory Affairs

Signature: *Melissa Vaughan*

Date of Approval: 19 July 2023

Place Issued: Irving, Texas

Effective (Date or Lot Number): 20-July-2023

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI ismi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Katalogski broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštićeni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkiszorulás-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalogové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fabrikationssted) (Navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinствeni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliojasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalasis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesis) (İsim ve Adres)

EN	Conformity Assessment Procedure	Annex II and III	Full Name
BG	Процедура за оценка на съответствието	Приложение II и III	Пълно наименование
CS	Postup posuzování shody	Příloha II a III	Celý název
DA	Overensstemmelsesvurderingsprocedure	Bilag II og III	Fulde navn
DE	Konformitätsbewertungsverfahren	Anhang II und III	Vollständiger Name
EL	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης	Παράρτημα II και III	Πλήρης ονομασία
ES	Procedimiento de evaluación de la conformidad	Anexos II y III	Nombre completo
ET	Vastavushindamismenetlus	II ja III lisa	Täisnimi
FR	Procédure d'évaluation de la conformité	Annexes II et III	Nom complet
HR	Postupak ocjenjivanja sukladnosti	Prilog II. i III.	Puni naziv
HU	Megfelelőségértékelési eljárás	II. és III. melléklet	Teljes név
IT	Procedura di valutazione della conformità	Allegati II e III	Nome completo
LV	Atbilstības novērtēšanas procedūra	II un III pielikums	Pilns nosaukums
LT	Atitikties vertinimo procedūra	II ir III priedai	Vardas ir pavardė
NO	Framgangsmåte for samsvarsvurdering	Vedlegg II og III	Fullt navn
PL	Procedura oceny zgodności	Załącznik II oraz III	Imię i nazwisko
PT	Procedimento de avaliação da conformidade	Anexo II e III	Nome completo
RO	Procedură de evaluare a conformităţii	Anexa II şi III	Numele complet
SK	Postup posudzovania zhody	Príloha II a III	Celý názov
SV	Förfarande för bedömning av överensstämmelse	Bilaga II och III	Fullständigt namn
TR	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü	Ek II ve III	Adı Soyadı

EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtében és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Ustedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatte	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatte	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldığı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за инвитро диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за инвитро диагностика; освен това отговаря(т) на приложимите разпоредби на Директива 2011/65/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 8 юни 2011 г. относно ограничението на употребата на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване и на приложимите разпоредби на Директива 2006/42/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 17 май 2006 г. относно машините, и за изменение на Директива 95/16/ЕО, както е транспонирана в националното законодателство на държавите членки. Тази декларация се прави в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD, Приложение VI на Директивата за ограничаване на опасните вещества (ROHS) и Приложение II на Директивата относно машините и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-é) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) in vitro uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro; a že je (jsou) dále ve shodě s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních a s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2006/42/ES ze dne 17. května 2006 o strojních zařízeních a o změně směrnice 95/16/ES, jak byla provedena ve vnitrostátním právu členských států. Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD, Přílohou VI směrnice ROHS a Přílohou II směrnice o strojních zařízeních a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det in vitro-diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om in vitro-diagnostisk medicinsk udstyr, ligesom det overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af brugen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr samt overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2006/42/EF af 17. maj 2006 om maskiner og ændring af direktiv 95/16/EF, som det er transponeret i medlemsstaternes lovgivning. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV, ROHS-direktivets bilag VI samt maskindirektivets bilag II og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene In-vitro-Diagnostikum/die oben beschriebenen In-vitro-Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über In-vitro-Diagnostika erfüllen und zusätzlich die entsprechenden Bestimmungen der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten sowie der Richtlinie 2006/42/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 17. Mai 2006 über Maschinen und zur Änderung der Richtlinie 95/16/EG gemäß Umsetzung in den Gesetzen der Mitgliedsstaaten. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung, Anhang VI der RoHS-Richtlinie und Anhang II der Maschinen-Richtlinie und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και επίσης συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 8 ^{ης} Ιουνίου 2011 σχετικά με τους περιορισμούς στη χρήση συγκεκριμένων επικίνδυνων ουσιών στον ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό, καθώς και με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2006/42/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 17 ^{ης} Μαΐου 2006 σχετικά με τον μηχανικό εξοπλισμό και την τροποποιητική Οδηγία 95/16/ΕΚ όπως αυτή μεταετέθηκε στη νομοθεσία των κρατών μελών. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD, το Παράρτημα VI της Οδηγίας ROHS και το Παράρτημα II της Οδηγίας για τον μηχανικό εξοπλισμό και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> ; y además cumple(n) las disposiciones aplicables de la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo del 8 de junio de 2011 sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos, y las disposiciones aplicables de la Directiva 2006/42/EC del Parlamento Europeo y del Consejo del 17 de mayo de 2006 sobre maquinaria, y la Directiva de enmienda 95/16/EC tal y como se ha incorporado en las leyes de los Estados Miembros. Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD, Anexo VI de la Directiva ROHS y Anexo II de la Directiva de máquinas y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele ning lisaks vastab see kohaldatavatele sätetele Euroopa Parlamendi ja nõukogu 8. juuni 2011. aasta direktiivis 2011/65/EL (teatavate ohtlike ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes) ja Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivis 2006/42/EÜ, 17. mai 2006, mis käsitleb masinaid ja millega muudetakse direktiivi 95/16/EÜ, nagu see on üle võetud liikmesriikide seadustesse. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale, ROHS direktiivi VI lisale ja masinadirektiivi II lisale ning see on välja antud tootja vastutusel.
FR	Nous soussigné(s), déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> , aux dispositions applicables de la Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011 relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques, aux dispositions applicables de la Directive 2006/42/CE du Parlement européen et du Conseil du 17 mai 2006 relative aux machines et modifiant la Directive 95/16/CE, telles que transposées dans le droit national des États membres. Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV, à l'Annexe VI de la Directive ROHS ainsi qu'à l'Annexe II de la Directive Machines.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima; i dodatno primjenjivim odredbama Direktive 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograničenju uporabe određenih opasnih tvari u električnoj i elektroničkoj opremi, te primjenjivim odredbama Direktive 2006/42/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 17. svibnja 2006. o strojevima zamjenjujući Direktivu 95/16/EZ kako je pretočeno u zakone država članica. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD, Prilogom VI. Direktive ROHS i Prilogom II. Direktive o strojevima i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt in vitro orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete vonatkozó rendelkezéseit; továbbá az Európai Parlament és a Tanács egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról szóló 2011/65/EU (2011. június 8.) irányelve (RoHS irányelv) vonatkozó rendelkezéseit; valamint az Európai Parlament és a Tanács a gépekről és a 95/16/EK irányelv módosításáról szóló 2006/42/EK (2006. május 17.) irányelve vonatkozó rendelkezéseit a tagállamok jogrendjébe átültető rendelkezéseknek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében, a RoHS irányelv VI. mellékletében és a gépekről szóló irányelv II. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> ; è(sono) inoltre conforme(i) alle disposizioni applicabili della direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, e alle disposizioni applicabili della direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 maggio 2006 relativa alle macchine e che modifica la direttiva 95/16/CE come recepite nelle legislazioni degli Stati membri. Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD, all'allegato VI della direttiva ROHS e all'allegato II della direttiva macchine ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm un papildus prasībām, kas noteiktas Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2011/65/ES (2011. gada 8. jūnijs) par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2006/42/EK (2006. gada 17. maijs) par mašīnām, un ar kuru groza Direktīvu 95/16/EK, kā tā ieviesta dalībvalstu tiesību aktos. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu, ROHS direktīvas VI pielikumu un Direktīvas par mašīnām II pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas; taip pat ji (jos) atitinka 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo taikomas nuostatas ir 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2006/42/EB dėl mašinų, iš dalies keičiančios Direktyvą 95/16/EB, taikomas nuostatas, perkeltas į valstybių narių teisės aktus. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu, ROHS direktyvos VI priedu ir Mašinų direktyvos II priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk, og ytterligere overholder gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2011/65/EU av 8. juni 2011 om bruksbegrensninger av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr, og til gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2006/42/EF av 17. mai 2006 om maskiner, og endring av direktiv 95/16/EF som innarbeidet i medlemsstatenes lovgivning. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen, vedlegg VI i ROHS-direktivet og vedlegg II i maskindirektivet og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> , a ponadto wymagania Dyrektywy 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym, Dyrektywy 2006/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006 r. w sprawie maszyn, zmieniającej Dyrektywę 95/16/WE, w sposób, w jaki zostały one wdrożone do ustawodawstwa państw członkowskich. Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR, Załącznikiem VI Dyrektywy ROHS oraz Załącznikiem II Dyrektywy Maszynowej i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> ; e adicionalmente, em conformidade com as disposições aplicáveis da Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 8 de junho de 2011, relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrónicos, e com as disposições aplicáveis da Diretiva 2006/42/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 17 de maio de 2006, sobre máquinas e que altera a Diretiva 95/16/CE, conforme transposta nas leis dos Estados membros. Esta declaração é feita de acordo com o Anexo IV do Regulamento IVD, o Anexo VI da Diretiva ROHS e o Anexo II da Diretiva relativa às Máquinas e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram ca dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrie mai sus sunt conforme cu dispozitiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European si al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> ; si, in plus, respecta dispozitiile aplicabile din Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European si a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restrictia utilizarii anumitor substante periculoase in echipamentele electrice si electronice si cu dispozitiile aplicabile din Directiva 2006/42/CE a Parlamentului European si a Consiliului din 17 mai 2006 privind utilajele si modificarea Directivei 95/16/CE, transpusa in legile statelor membre. Prezenta declaratie este emisa in conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD, anexa VI la Directiva ROHS si anexa II la Directiva utilajelor si este emisa sub responsabilitatea exclusiva a producatorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) <i>in vitro</i> uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> ; a že je (sú) ďalej v zhode s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach a s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2006/42/ES zo 17. mája 2006 o strojových zariadeniach a o zmene a doplnení Smernice 95/16/ES tak, ako boli transponované do zákonov členských štátov. Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD, Prílohou VI k Smernici ROHS a Prílohou II k Smernici o strojových zariadeniach a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik samt även överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning samt med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2006/42/EG av den 17 maj 2006 om maskiner och om ändring av direktiv 95/16/EG (omarbetning) som införlivats i medlemsstaternas lagstiftning. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen, bilaga VI till ROHS-direktivet samt bilaga II till maskindirektivet och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu ve ayrıca elektrikli ve elektronik cihazlarda belirli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılmasına ilişkin 8 Haziran 2011 tarihli Konseyin ve 2011/65/EU sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine, makinelerle ilişkin 17 Mayıs 2006 tarihli Konseyin ve 2006/42/EC sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine ve üye devlet yasalarına aktarılan 95/16/EC sayılı ek Direktife uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV, ROHS Direktifi Ek VI ve Makineler Direktifi Ek II uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altında yayımlanmıştır.

End of form



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074DAL0004FU
Basic UDI-DI Name: Detergent B
Risk Class: Class A

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
2J94-22	Detergent B	59058	W0201010185
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Laboratories 1915 Hurd Drive Irving, TX 75038 USA		
Manufacturer SRN	US-MF-000017777		
Authorized Representative (Name and Address)	Abbott GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany		
Authorized Representative SRN	DE-AR-000009457		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc. 70 Watts Avenue Charlottetown, Prince Edward Island CANADA C1E 2B9		
Conformity Assessment Procedure	Annex II and III		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Thomas Creel

Function: Sr. Director, Instrument and Automation Quality

Signature: Thomas Creel

Date of Approval: 20-May-2022

Signed for, and on behalf of: Abbott Laboratories, 1915 Hurd Drive, Irving, TX 75038

Full Name: Michele Smith-Waheed

Function: Associate Director, Regulatory Affairs

Signature: Michele Smith-Waheed

Date of Approval: 20-May-2022

Date Issued: 20-May-2022

Supersedes: N/A

Place Issued: Irving, Texas

Effective (Date or Lot Number): 20-May-2022

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Risikuklass	Katalooginumbr ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštiteni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkiszerezés-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybinis pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Risikklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalusi registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	ЕРН на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fabrikationssted) (Navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalusi registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Conformity Assessment Procedure	Annex II and III	Full Name
BG	Процедура за оценка на съответствието	Приложение II и III	Пълно наименование
CS	Postup posuzování shody	Příloha II a III	Celý název
DA	Overensstemmelsesvurderingsprocedure	Bilag II og III	Fulde navn
DE	Konformitätsbewertungsverfahren	Anhang II und III	Vollständiger Name
EL	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης	Παράρτημα II και III	Πλήρης ονομασία
ES	Procedimiento de evaluación de la conformidad	Anexos II y III	Nombre completo
ET	Vastavushindamismenetlus	II ja III lisa	Täisnimi
FR	Procédure d'évaluation de la conformité	Annexes II et III	Nom complet
HR	Postupak ocjenjivanja sukladnosti	Prilog II. i III.	Puni naziv
HU	Megfelelőségértékelési eljárás	II. és III. melléklet	Teljes név
IT	Procedura di valutazione della conformità	Allegati II e III	Nome completo
LV	Atbilstības novērtēšanas procedūra	II un III pielikums	Pilns nosaukums
LT	Atitikties vertinimo procedūra	II ir III priedai	Vardas ir pavardė
NO	Framgangsmåte for samsvarsvurdering	Vedlegg II og III	Fullt navn
PL	Procedura oceny zgodności	Załącznik II oraz III	Imię i nazwisko
PT	Procedimento de avaliação da conformidade	Anexo II e III	Nome completo
RO	Procedură de evaluare a conformităţii	Anexa II şi III	Numele complet
SK	Postup posudzovania zhody	Príloha II a III	Celý názov
SV	Förfarande för bedömning av överensstämmelse	Bilaga II och III	Fullständigt namn
TR	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü	Ek II ve III	Adı Soyadı

EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Utstedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatte	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatte	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldığı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за инвитро диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за инвитро диагностика; освен това отговаря(т) на приложимите разпоредби на Директива 2011/65/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 8 юни 2011 г. относно ограничението на употребата на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване и на приложимите разпоредби на Директива 2006/42/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 17 май 2006 г. относно машините, и за изменение на Директива 95/16/ЕО, както е транспонирана в националното законодателство на държавите членки. Тази декларация се прави в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD, Приложение VI на Директивата за ограничаване на опасните вещества (ROHS) и Приложение II на Директивата относно машините и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-ě) zdravotnický(-ě) prostředek (prostředky) in vitro uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro; a že je (jsou) dále ve shodě s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních a s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2006/42/ES ze dne 17. května 2006 o strojních zařízeních a o změně směrnice 95/16/ES, jak byla provedena ve vnitrostátním právu členských států. Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD, Přílohou VI směrnice ROHS a Přílohou II směrnice o strojních zařízeních a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det in vitro-diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om in vitro-diagnostisk medicinsk udstyr, ligesom det overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af brugen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr samt overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2006/42/EF af 17. maj 2006 om maskiner og ændring af direktiv 95/16/EF, som det er transponeret i medlemsstaternes lovgivning. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV, ROHS-direktivets bilag VI samt maskindirektivets bilag II og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene In-vitro-Diagnostikum/die oben beschriebenen In-vitro-Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über In-vitro-Diagnostika erfüllen und zusätzlich die entsprechenden Bestimmungen der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten sowie der Richtlinie 2006/42/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 17. Mai 2006 über Maschinen und zur Änderung der Richtlinie 95/16/EG gemäß Umsetzung in den Gesetzen der Mitgliedsstaaten. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung, Anhang VI der RoHS-Richtlinie und Anhang II der Maschinen-Richtlinie und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και επίσης συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 8 ^{ης} Ιουνίου 2011 σχετικά με τους περιορισμούς στη χρήση συγκεκριμένων επικίνδυνων ουσιών στον ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό, καθώς και με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2006/42/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 17 ^{ης} Μαΐου 2006 σχετικά με τον μηχανικό εξοπλισμό και την τροποποιητική Οδηγία 95/16/ΕΚ όπως αυτή μεταφέρθηκε στη νομοθεσία των κρατών μελών. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD, το Παράρτημα VI της Οδηγίας ROHS και το Παράρτημα II της Οδηγίας για τον μηχανικό εξοπλισμό και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> ; y además cumple(n) las disposiciones aplicables de la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo del 8 de junio de 2011 sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos, y las disposiciones aplicables de la Directiva 2006/42/EC del Parlamento Europeo y del Consejo del 17 de mayo de 2006 sobre maquinaria, y la Directiva de enmienda 95/16/EC tal y como se ha incorporado en las leyes de los Estados Miembros. Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD, Anexo VI de la Directiva ROHS y Anexo II de la Directiva de máquinas y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele ning lisaks vastab see kohaldatavatele sätetele Euroopa Parlamendi ja nõukogu 8. juuni 2011. aasta direktiivis 2011/65/EL (teatavate ohtlike ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes) ja Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivis 2006/42/EÜ, 17. mai 2006, mis käsitleb masinaid ja millega muudetakse direktiivi 95/16/EÜ, nagu see on üle võetud liikmesriikide seadustes. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale, ROHS direktiivi VI lisale ja masinadirektiivi II lisale ning see on välja antud tootja vastutusel.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> , aux dispositions applicables de la Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011 relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques, aux dispositions applicables de la Directive 2006/42/CE du Parlement européen et du Conseil du 17 mai 2006 relative aux machines et modifiant la Directive 95/16/CE, telles que transposées dans le droit national des États membres. Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV, à l'Annexe VI de la Directive ROHS ainsi qu'à l'Annexe II de la Directive Machines sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima; i dodatno primjenjivim odredbama Direktive 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograničenju uporabe određenih opasnih tvari u električnoj i elektroničkoj opremi, te primjenjivim odredbama Direktive 2006/42/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 17. svibnja 2006. o strojevima zamjenjujući Direktivu 95/16/EZ kako je pretočeno u zakone država članica. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD, Prilogom VI. Direktive ROHS i Prilogom II. Direktive o strojevima i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt in vitro orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete vonatkozó rendelkezéseit; továbbá az Európai Parlament és a Tanács egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról szóló 2011/65/EU (2011. június 8.) irányelve (RoHS irányelv) vonatkozó rendelkezéseit; valamint az Európai Parlament és a Tanács a gépekről és a 95/16/EK irányelv módosításáról szóló 2006/42/EK (2006. május 17.) irányelve vonatkozó rendelkezéseit a tagállamok jogrendjébe áttettető rendelkezéseknek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében, a RoHS irányelv VI. mellékletében és a gépekről szóló irányelv II. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> ; è(sono) inoltre conforme(i) alle disposizioni applicabili della direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, e alle disposizioni applicabili della direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 maggio 2006 relativa alle macchine e che modifica la direttiva 95/16/CE come recepite nelle legislazioni degli Stati membri. Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD, all'allegato VI della direttiva ROHS e all'allegato II della direttiva macchine ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm un papildus prasībām, kas noteiktas Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2011/65/ES (2011. gada 8. jūnijs) par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2006/42/EK (2006. gada 17. maijs) par mašīnām, un ar kuru groza Direktīvu 95/16/EK, kā tā ieviesta dalībvalstu tiesību aktos. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu, ROHS direktīvas VI pielikumu un Direktīvas par mašīnām II pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas; taip pat ji (jos) atitinka 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo taikomas nuostatas ir 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2006/42/EB dėl mašinų, iš dalies keičiančios Direktyvą 95/16/EB, taikomas nuostatas, perkeltas į valstybių narių teisės aktus. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu, ROHS direktyvos VI priedu ir Mašinų direktyvos II priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk, og ytterligere overholder gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2011/65/EU av 8. juni 2011 om bruksbegrensninger av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr, og til gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2006/42/EF av 17. mai 2006 om maskiner, og endring av direktiv 95/16/EF som innarbeidet i medlemsstatenes lovgivning. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen, vedlegg VI i ROHS-direktivet og vedlegg II i maskindirektivet og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ja) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> , a ponadto wymagania Dyrektywy 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym, Dyrektywy 2006/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006 r. w sprawie maszyn, zmieniającej Dyrektywę 95/16/WE, w sposób, w jaki zostały one wdrożone do ustawodawstwa państw członkowskich. Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR, Załącznikiem VI Dyrektywy ROHS oraz Załącznikiem II Dyrektywy Maszynowej i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> ; e adicionalmente, em conformidade com as disposições aplicáveis da Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 8 de junho de 2011, relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrônicos, e com as disposições aplicáveis da Diretiva 2006/42/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 17 de maio de 2006, sobre máquinas e que altera a Diretiva 95/16/CE, conforme transposta nas leis dos Estados membros. Esta declaração é feita de acordo com o Anexo IV do Regulamento IVD, o Anexo VI da Diretiva ROHS e o Anexo II da Diretiva relativa às Máquinas e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrire mai sus sunt conforme cu dispozițiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> ; și, în plus, respectă dispozițiile aplicabile din Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restricția utilizării anumitor substanțe periculoase în echipamentele electrice și electronice și cu dispozițiile aplicabile din Directiva 2006/42/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 17 mai 2006 privind utilajele și modificarea Directivei 95/16/CE, transpusă în legile statelor membre. Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD, anexa VI la Directiva ROHS și anexa II la Directiva utilajelor și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) <i>in vitro</i> uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> ; a že je (sú) ďalej v zhode s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach a s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2006/42/ES zo 17. mája 2006 o strojových zariadeniach a o zmene a doplnení Smernice 95/16/ES tak, ako boli transponované do zákonov členských štátov. Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD, Prílohou VI k Smernici ROHS a Prílohou II k Smernici o strojových zariadeniach a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik samt även överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning samt med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2006/42/EG av den 17 maj 2006 om maskiner och om ändring av direktiv 95/16/EG (omarbetning) som införlivats i medlemsstaternas lagstiftning. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen, bilaga VI till ROHS-direktivet samt bilaga II till maskindirektivet och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu ve ayrıca elektrikli ve elektronik cihazlarda belirli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılmasına ilişkin 8 Haziran 2011 tarihli Konseyin ve 2011/65/EU sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine, makinelere ilişkin 17 Mayıs 2006 tarihli Konseyin ve 2006/42/EC sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine ve üye devlet yasalarına aktarılan 95/16/EC sayılı ek Direktife uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV, ROHS Direktifi Ek VI ve Makineler Direktifi Ek II uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altında yayınlanmıştır.

End of form



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074DAL0004FU
Basic UDI-DI Name: Detergent B
Risk Class: Class A

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
2J94-22	Detergent B	59058	W0201010185
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Laboratories 1915 Hurd Drive Irving, TX 75038 USA		
Manufacturer SRN	US-MF-000017777		
Authorized Representative (Name and Address)	Abbott GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany		
Authorized Representative SRN	DE-AR-000009457		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc. 70 Watts Avenue Charlottetown, Prince Edward Island CANADA C1E 2B9		
Conformity Assessment Procedure	Annex II and III		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Thomas Creel

Function: Sr. Director, Instrument and Automation Quality

Signature: Thomas Creel

Date of Approval: 20-May-2022
Signed for, and on behalf of: Abbott Laboratories, 1915 Hurd Drive, Irving, TX 75038

Full Name: Michele Smith-Waheed

Function: Associate Director, Regulatory Affairs

Signature: Michele Smith-Waheed

Date of Approval: 20-May-2022

Date Issued: 20-May-2022

Supersedes: N/A

Place Issued: Irving, Texas

Effective (Date or Lot Number): 20-May-2022

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštiteni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkiszerezés-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalusi registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	ЕРН на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fabrikationssted) (Navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalusi registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Conformity Assessment Procedure	Annex II and III	Full Name
BG	Процедура за оценка на съответствието	Приложение II и III	Пълно наименование
CS	Postup posuzování shody	Příloha II a III	Celý název
DA	Overensstemmelsesvurderingsprocedure	Bilag II og III	Fulde navn
DE	Konformitätsbewertungsverfahren	Anhang II und III	Vollständiger Name
EL	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης	Παράρτημα II και III	Πλήρης ονομασία
ES	Procedimiento de evaluación de la conformidad	Anexos II y III	Nombre completo
ET	Vastavushindamismenetlus	II ja III lisa	Täisnimi
FR	Procédure d'évaluation de la conformité	Annexes II et III	Nom complet
HR	Postupak ocjenjivanja sukladnosti	Prilog II. i III.	Puni naziv
HU	Megfelelőségértékelési eljárás	II. és III. melléklet	Teljes név
IT	Procedura di valutazione della conformità	Allegati II e III	Nome completo
LV	Atbilstības novērtēšanas procedūra	II un III pielikums	Pilns nosaukums
LT	Atitikties vertinimo procedūra	II ir III priedai	Vardas ir pavardė
NO	Framgangsmåte for samsvarsvurdering	Vedlegg II og III	Fullt navn
PL	Procedura oceny zgodności	Załącznik II oraz III	Imię i nazwisko
PT	Procedimento de avaliação da conformidade	Anexo II e III	Nome completo
RO	Procedură de evaluare a conformităţii	Anexa II şi III	Numele complet
SK	Postup posudzovania zhody	Príloha II a III	Celý názov
SV	Förfarande för bedömning av överensstämmelse	Bilaga II och III	Fullständigt namn
TR	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü	Ek II ve III	Adı Soyadı

EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Utstedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnăt pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldığı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Isigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за инвитро диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за инвитро диагностика; освен това отговаря(т) на приложимите разпоредби на Директива 2011/65/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 8 юни 2011 г. относно ограничението на употребата на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване и на приложимите разпоредби на Директива 2006/42/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 17 май 2006 г. относно машините, и за изменение на Директива 95/16/ЕО, както е транспонирана в националното законодателство на държавите членки. Тази декларация се прави в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD, Приложение VI на Директивата за ограничаване на опасните вещества (ROHS) и Приложение II на Директивата относно машините и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-ě) zdravotnický(-ě) prostředek (prostředky) in vitro uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro; a že je (jsou) dále ve shodě s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních a s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2006/42/ES ze dne 17. května 2006 o strojních zařízeních a o změně směrnice 95/16/ES, jak byla provedena ve vnitrostátním právu členských států. Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD, Přílohou VI směrnice ROHS a Přílohou II směrnice o strojních zařízeních a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det in vitro-diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om in vitro-diagnostisk medicinsk udstyr, ligesom det overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af brugen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr samt overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2006/42/EF af 17. maj 2006 om maskiner og ændring af direktiv 95/16/EF, som det er transponeret i medlemsstaternes lovgivning. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV, ROHS-direktivets bilag VI samt maskindirektivets bilag II og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene In-vitro-Diagnostikum/die oben beschriebenen In-vitro-Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über In-vitro-Diagnostika erfüllen und zusätzlich die entsprechenden Bestimmungen der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten sowie der Richtlinie 2006/42/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 17. Mai 2006 über Maschinen und zur Änderung der Richtlinie 95/16/EG gemäß Umsetzung in den Gesetzen der Mitgliedsstaaten. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung, Anhang VI der RoHS-Richtlinie und Anhang II der Maschinen-Richtlinie und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και επίσης συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 8 ^{ης} Ιουνίου 2011 σχετικά με τους περιορισμούς στη χρήση συγκεκριμένων επικίνδυνων ουσιών στον ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό, καθώς και με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2006/42/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 17 ^{ης} Μαΐου 2006 σχετικά με τον μηχανικό εξοπλισμό και την τροποποιητική Οδηγία 95/16/ΕΚ όπως αυτή μεταφέρθηκε στη νομοθεσία των κρατών μελών. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD, το Παράρτημα VI της Οδηγίας ROHS και το Παράρτημα II της Οδηγίας για τον μηχανικό εξοπλισμό και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> ; y además cumple(n) las disposiciones aplicables de la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo del 8 de junio de 2011 sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos, y las disposiciones aplicables de la Directiva 2006/42/EC del Parlamento Europeo y del Consejo del 17 de mayo de 2006 sobre maquinaria, y la Directiva de enmienda 95/16/EC tal y como se ha incorporado en las leyes de los Estados Miembros. Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD, Anexo VI de la Directiva ROHS y Anexo II de la Directiva de máquinas y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele ning lisaks vastab see kohaldatavatele sätetele Euroopa Parlamendi ja nõukogu 8. juuni 2011. aasta direktiivis 2011/65/EL (teatavate ohtlike ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes) ja Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivis 2006/42/EÜ, 17. mai 2006, mis käsitleb masinaid ja millega muudetakse direktiivi 95/16/EÜ, nagu see on üle võetud liikmesriikide seadustesse. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale, ROHS direktiivi VI lisale ja masinadirektiivi II lisale ning see on välja antud tootja vastutusel.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> , aux dispositions applicables de la Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011 relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques, aux dispositions applicables de la Directive 2006/42/CE du Parlement européen et du Conseil du 17 mai 2006 relative aux machines et modifiant la Directive 95/16/CE, telles que transposées dans le droit national des États membres. Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV, à l'Annexe VI de la Directive ROHS ainsi qu'à l'Annexe II de la Directive Machines sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima; i dodatno primjenjivim odredbama Direktive 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograničenju uporabe određenih opasnih tvari u električnoj i elektroničkoj opremi, te primjenjivim odredbama Direktive 2006/42/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 17. svibnja 2006. o strojevima zamjenjujući Direktivu 95/16/EZ kako je pretočeno u zakone država članica. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD, Prilogom VI. Direktive ROHS i Prilogom II. Direktive o strojevima i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt in vitro orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete vonatkozó rendelkezéseit; továbbá az Európai Parlament és a Tanács egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról szóló 2011/65/EU (2011. június 8.) irányelve (RoHS irányelv) vonatkozó rendelkezéseit; valamint az Európai Parlament és a Tanács a gépekről és a 95/16/EK irányelv módosításáról szóló 2006/42/EK (2006. május 17.) irányelve vonatkozó rendelkezéseit a tagállamok jogrendjébe áttettető rendelkezéseknek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében, a RoHS irányelv VI. mellékletében és a gépekről szóló irányelv II. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> ; è(sono) inoltre conforme(i) alle disposizioni applicabili della direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, e alle disposizioni applicabili della direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 maggio 2006 relativa alle macchine e che modifica la direttiva 95/16/CE come recepite nelle legislazioni degli Stati membri. Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD, all'allegato VI della direttiva ROHS e all'allegato II della direttiva macchine ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm un papildus prasībām, kas noteiktas Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2011/65/ES (2011. gada 8. jūnijs) par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2006/42/EK (2006. gada 17. maijs) par mašīnām, un ar kuru groza Direktīvu 95/16/EK, kā tā ieviesta dalībvalstu tiesību aktos. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu, ROHS direktīvas VI pielikumu un Direktīvas par mašīnām II pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas; taip pat ji (jos) atitinka 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo taikomas nuostatas ir 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2006/42/EB dėl mašinų, iš dalies keičiančios Direktyvą 95/16/EB, taikomas nuostatas, perkeltas į valstybių narių teisės aktus. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu, ROHS direktyvos VI priedu ir Mašinų direktyvos II priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk, og ytterligere overholder gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2011/65/EU av 8. juni 2011 om bruksbegrensninger av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr, og til gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2006/42/EF av 17. mai 2006 om maskiner, og endring av direktiv 95/16/EF som innarbeidet i medlemsstatenes lovgivning. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen, vedlegg VI i ROHS-direktivet og vedlegg II i maskindirektivet og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ja) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> , a ponadto wymagania Dyrektywy 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym, Dyrektywy 2006/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006 r. w sprawie maszyn, zmieniającej Dyrektywę 95/16/WE, w sposób, w jaki zostały one wdrożone do ustawodawstwa państw członkowskich. Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR, Załącznikiem VI Dyrektywy ROHS oraz Załącznikiem II Dyrektywy Maszynowej i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> ; e adicionalmente, em conformidade com as disposições aplicáveis da Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 8 de junho de 2011, relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrônicos, e com as disposições aplicáveis da Diretiva 2006/42/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 17 de maio de 2006, sobre máquinas e que altera a Diretiva 95/16/CE, conforme transposta nas leis dos Estados membros. Esta declaração é feita de acordo com o Anexo IV do Regulamento IVD, o Anexo VI da Diretiva ROHS e o Anexo II da Diretiva relativa às Máquinas e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrie mai sus sunt conforme cu dispozițiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> ; și, în plus, respectă dispozițiile aplicabile din Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restricția utilizării anumitor substanțe periculoase în echipamentele electrice și electronice și cu dispozițiile aplicabile din Directiva 2006/42/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 17 mai 2006 privind utilajele și modificarea Directivei 95/16/CE, transpusă în legile statelor membre. Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD, anexa VI la Directiva ROHS și anexa II la Directiva utilajelor și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) <i>in vitro</i> uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> ; a že je (sú) ďalej v zhode s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach a s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2006/42/ES zo 17. mája 2006 o strojových zariadeniach a o zmene a doplnení Smernice 95/16/ES tak, ako boli transponované do zákonov členských štátov. Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD, Prílohou VI k Smernici ROHS a Prílohou II k Smernici o strojových zariadeniach a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik samt även överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning samt med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2006/42/EG av den 17 maj 2006 om maskiner och om ändring av direktiv 95/16/EG (omarbetning) som införlivats i medlemsstaternas lagstiftning. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen, bilaga VI till ROHS-direktivet samt bilaga II till maskindirektivet och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu ve ayrıca elektrikli ve elektronik cihazlarda belirli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılmasına ilişkin 8 Haziran 2011 tarihli Konseyin ve 2011/65/EU sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine, makinelere ilişkin 17 Mayıs 2006 tarihli Konseyin ve 2006/42/EC sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine ve üye devlet yasalarına aktarılan 95/16/EC sayılı ek Direktife uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV, ROHS Direktifi Ek VI ve Makineler Direktifi Ek II uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altında yayınlanmıştır.

End of form



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074DAL0004FU
Basic UDI-DI Name: Water Bath Additive
Risk Class: Class A

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
9D29-20	Water Bath Additive	56676	W0201010185
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Laboratories 1915 Hurd Drive Irving, TX 75038 USA		
Manufacturer SRN	US-MF-000017777		
Authorized Representative (Name and Address)	Abbott GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany		
Authorized Representative SRN	DE-AR-000009457		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc. 70 Watts Avenue Charlottetown, Prince Edward Island CANADA C1E 2B9		
Conformity Assessment Procedure	Annex II and III		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Thomas Creel

Function: Sr. Director, Instrument and Automation Quality

Signature:

Date of Approval:

Signed for, and on behalf of: Abbott Laboratories, 1915 Hurd Drive, Irving, TX 75038

Full Name: Michele Smith-Waheed

Function: Associate Director, Regulatory Affairs

Signature:

Date of Approval:

Date Issued:

Supersedes: N/A

Place Issued: Irving, Texas

Effective (Date or Lot Number):

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštiteni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkiszerezés-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybinis pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalusi registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	ЕРН на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fabrikationssted) (Navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalusi registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Conformity Assessment Procedure	Annex II and III	Full Name
BG	Процедура за оценка на съответствието	Приложение II и III	Пълно наименование
CS	Postup posuzování shody	Příloha II a III	Celý název
DA	Overensstemmelsesvurderingsprocedure	Bilag II og III	Fulde navn
DE	Konformitätsbewertungsverfahren	Anhang II und III	Vollständiger Name
EL	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης	Παράρτημα II και III	Πλήρης ονομασία
ES	Procedimiento de evaluación de la conformidad	Anexos II y III	Nombre completo
ET	Vastavushindamismenetlus	II ja III lisa	Täisnimi
FR	Procédure d'évaluation de la conformité	Annexes II et III	Nom complet
HR	Postupak ocjenjivanja sukladnosti	Prilog II. i III.	Puni naziv
HU	Megfelelőségértékelési eljárás	II. és III. melléklet	Teljes név
IT	Procedura di valutazione della conformità	Allegati II e III	Nome completo
LV	Atbilstības novērtēšanas procedūra	II un III pielikums	Pilns nosaukums
LT	Atitikties vertinimo procedūra	II ir III priedai	Vardas ir pavardė
NO	Framgangsmåte for samsvarsvurdering	Vedlegg II og III	Fullt navn
PL	Procedura oceny zgodności	Załącznik II oraz III	Imię i nazwisko
PT	Procedimento de avaliação da conformidade	Anexo II e III	Nome completo
RO	Procedură de evaluare a conformităţii	Anexa II şi III	Numele complet
SK	Postup posudzovania zhody	Príloha II a III	Celý názov
SV	Förfarande för bedömning av överensstämmelse	Bilaga II och III	Fullständigt namn
TR	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü	Ek II ve III	Adı Soyadı

EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Utstedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldığı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Isigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Utstedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за инвитро диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за инвитро диагностика; освен това отговаря(т) на приложимите разпоредби на Директива 2011/65/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 8 юни 2011 г. относно ограничението на употребата на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване и на приложимите разпоредби на Директива 2006/42/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 17 май 2006 г. относно машините, и за изменение на Директива 95/16/ЕО, както е транспонирана в националното законодателство на държавите членки. Тази декларация се прави в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD, Приложение VI на Директивата за ограничаване на опасните вещества (ROHS) и Приложение II на Директивата относно машините и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-ě) zdravotnický(-ě) prostředek (prostředky) in vitro uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro; a že je (jsou) dále ve shodě s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních a s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2006/42/ES ze dne 17. května 2006 o strojních zařízeních a o změně směrnice 95/16/ES, jak byla provedena ve vnitrostátním právu členských států. Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD, Přílohou VI směrnice ROHS a Přílohou II směrnice o strojních zařízeních a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det in vitro-diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om in vitro-diagnostisk medicinsk udstyr, ligesom det overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af brugen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr samt overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2006/42/EF af 17. maj 2006 om maskiner og ændring af direktiv 95/16/EF, som det er transponeret i medlemsstaternes lovgivning. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV, ROHS-direktivets bilag VI samt maskindirektivets bilag II og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene In-vitro-Diagnostikum/die oben beschriebenen In-vitro-Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über In-vitro-Diagnostika erfüllen und zusätzlich die entsprechenden Bestimmungen der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten sowie der Richtlinie 2006/42/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 17. Mai 2006 über Maschinen und zur Änderung der Richtlinie 95/16/EG gemäß Umsetzung in den Gesetzen der Mitgliedsstaaten. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung, Anhang VI der RoHS-Richtlinie und Anhang II der Maschinen-Richtlinie und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και επίσης συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 8 ^{ης} Ιουνίου 2011 σχετικά με τους περιορισμούς στη χρήση συγκεκριμένων επικίνδυνων ουσιών στον ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό, καθώς και με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2006/42/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 17 ^{ης} Μαΐου 2006 σχετικά με τον μηχανικό εξοπλισμό και την τροποποιητική Οδηγία 95/16/ΕΚ όπως αυτή μεταφέρθηκε στη νομοθεσία των κρατών μελών. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD, το Παράρτημα VI της Οδηγίας ROHS και το Παράρτημα II της Οδηγίας για τον μηχανικό εξοπλισμό και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> ; y además cumple(n) las disposiciones aplicables de la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo del 8 de junio de 2011 sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos, y las disposiciones aplicables de la Directiva 2006/42/EC del Parlamento Europeo y del Consejo del 17 de mayo de 2006 sobre maquinaria, y la Directiva de enmienda 95/16/EC tal y como se ha incorporado en las leyes de los Estados Miembros. Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD, Anexo VI de la Directiva ROHS y Anexo II de la Directiva de máquinas y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele ning lisaks vastab see kohaldatavatele sätetele Euroopa Parlamendi ja nõukogu 8. juuni 2011. aasta direktiivis 2011/65/EL (teatavate ohtlike ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes) ja Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivis 2006/42/EÜ, 17. mai 2006, mis käsitleb masinaid ja millega muudetakse direktiivi 95/16/EÜ, nagu see on üle võetud liikmesriikide seadustesse. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale, ROHS direktiivi VI lisale ja masinadirektiivi II lisale ning see on välja antud tootja vastutusel.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> , aux dispositions applicables de la Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011 relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques, aux dispositions applicables de la Directive 2006/42/CE du Parlement européen et du Conseil du 17 mai 2006 relative aux machines et modifiant la Directive 95/16/CE, telles que transposées dans le droit national des États membres. Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV, à l'Annexe VI de la Directive ROHS ainsi qu'à l'Annexe II de la Directive Machines sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima; i dodatno primjenjivim odredbama Direktive 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograničenju uporabe određenih opasnih tvari u električnoj i elektroničkoj opremi, te primjenjivim odredbama Direktive 2006/42/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 17. svibnja 2006. o strojevima zamjenjujući Direktivu 95/16/EZ kako je pretočeno u zakone država članica. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD, Prilogom VI. Direktive ROHS i Prilogom II. Direktive o strojevima i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt in vitro orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete vonatkozó rendelkezéseit; továbbá az Európai Parlament és a Tanács egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról szóló 2011/65/EU (2011. június 8.) irányelve (RoHS irányelv) vonatkozó rendelkezéseit; valamint az Európai Parlament és a Tanács a gépekről és a 95/16/EK irányelv módosításáról szóló 2006/42/EK (2006. május 17.) irányelve vonatkozó rendelkezéseit a tagállamok jogrendjébe áttettető rendelkezéseknek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében, a RoHS irányelv VI. mellékletében és a gépekről szóló irányelv II. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> ; è(sono) inoltre conforme(i) alle disposizioni applicabili della direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, e alle disposizioni applicabili della direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 maggio 2006 relativa alle macchine e che modifica la direttiva 95/16/CE come recepite nelle legislazioni degli Stati membri. Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD, all'allegato VI della direttiva ROHS e all'allegato II della direttiva macchine ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm un papildus prasībām, kas noteiktas Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2011/65/ES (2011. gada 8. jūnijs) par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2006/42/EK (2006. gada 17. maijs) par mašīnām, un ar kuru groza Direktīvu 95/16/EK, kā tā ieviesta dalībvalstu tiesību aktos. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu, ROHS direktīvas VI pielikumu un Direktīvas par mašīnām II pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas; taip pat ji (jos) atitinka 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo taikomas nuostatas ir 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2006/42/EB dėl mašinų, iš dalies keičiančios Direktyvą 95/16/EB, taikomas nuostatas, perkeltas į valstybių narių teisės aktus. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu, ROHS direktyvos VI priedu ir Mašinų direktyvos II priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk, og ytterligere overholder gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2011/65/EU av 8. juni 2011 om bruksbegrensninger av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr, og til gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2006/42/EF av 17. mai 2006 om maskiner, og endring av direktiv 95/16/EF som innarbeidet i medlemsstatenes lovgivning. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen, vedlegg VI i ROHS-direktivet og vedlegg II i maskindirektivet og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> , a ponadto wymagania Dyrektywy 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym, Dyrektywy 2006/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006 r. w sprawie maszyn, zmieniającej Dyrektywę 95/16/WE, w sposób, w jaki zostały one wdrożone do ustawodawstwa państw członkowskich. Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR, Załącznikiem VI Dyrektywy ROHS oraz Załącznikiem II Dyrektywy Maszynowej i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> ; e adicionalmente, em conformidade com as disposições aplicáveis da Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 8 de junho de 2011, relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrônicos, e com as disposições aplicáveis da Diretiva 2006/42/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 17 de maio de 2006, sobre máquinas e que altera a Diretiva 95/16/CE, conforme transposta nas leis dos Estados membros. Esta declaração é feita de acordo com o Anexo IV do Regulamento IVD, o Anexo VI da Diretiva ROHS e o Anexo II da Diretiva relativa às Máquinas e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrie mai sus sunt conforme cu dispozițiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> ; și, în plus, respectă dispozițiile aplicabile din Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restricția utilizării anumitor substanțe periculoase în echipamentele electrice și electronice și cu dispozițiile aplicabile din Directiva 2006/42/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 17 mai 2006 privind utilajele și modificarea Directivei 95/16/CE, transpusă în legile statelor membre. Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD, anexa VI la Directiva ROHS și anexa II la Directiva utilajelor și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) <i>in vitro</i> uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> ; a že je (sú) ďalej v zhode s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach a s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2006/42/ES zo 17. mája 2006 o strojových zariadeniach a o zmene a doplnení Smernice 95/16/ES tak, ako boli transponované do zákonov členských štátov. Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD, Prílohou VI k Smernici ROHS a Prílohou II k Smernici o strojových zariadeniach a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik samt även överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning samt med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2006/42/EG av den 17 maj 2006 om maskiner och om ändring av direktiv 95/16/EG (omarbetning) som införlivats i medlemsstaternas lagstiftning. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen, bilaga VI till ROHS-direktivet samt bilaga II till maskindirektivet och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu ve ayrıca elektrikli ve elektronik cihazlarda belirli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılmasına ilişkin 8 Haziran 2011 tarihli Konseyin ve 2011/65/EU sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine, makinelere ilişkin 17 Mayıs 2006 tarihli Konseyin ve 2006/42/EC sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine ve üye devlet yasalarına aktarılan 95/16/EC sayılı ek Direktife uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV, ROHS Direktifi Ek VI ve Makineler Direktifi Ek II uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altında yayınlanmıştır.

End of form



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074DAL0004FU
Basic UDI-DI Name: Water Bath Additive
Risk Class: Class A

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
9D29-20	Water Bath Additive	56676	W0201010185
Manufacturer (Name and Address)	Abbott Laboratories 1915 Hurd Drive Irving, TX 75038 USA		
Manufacturer SRN	US-MF-000017777		
Authorized Representative (Name and Address)	Abbott GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany		
Authorized Representative SRN	DE-AR-000009457		
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	Sekisui Diagnostics P.E.I. Inc. 70 Watts Avenue Charlottetown, Prince Edward Island CANADA C1E 2B9		
Conformity Assessment Procedure	Annex II and III		

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Thomas Creel

Function: Sr. Director, Instrument and Automation Quality

Signature:

Date of Approval:

Signed for, and on behalf of: Abbott Laboratories, 1915 Hurd Drive, Irving, TX 75038

Full Name: Michele Smith-Waheed

Function: Associate Director, Regulatory Affairs

Signature:

Date of Approval:

Date Issued:

Supersedes: N/A

Place Issued: Irving, Texas

Effective (Date or Lot Number):

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-OVERENSSTEMMELSESESKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSESKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	IUD-ID de base	Nom IUD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumbr ja suurusekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštiteni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkiszerezés-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybos pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalusi registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	ЕРН на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fabrikationssted) (Navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliotasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalusi registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Conformity Assessment Procedure	Annex II and III	Full Name
BG	Процедура за оценка на съответствието	Приложение II и III	Пълно наименование
CS	Postup posuzování shody	Příloha II a III	Celý název
DA	Overensstemmelsesvurderingsprocedure	Bilag II og III	Fulde navn
DE	Konformitätsbewertungsverfahren	Anhang II und III	Vollständiger Name
EL	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης	Παράρτημα II και III	Πλήρης ονομασία
ES	Procedimiento de evaluación de la conformidad	Anexos II y III	Nombre completo
ET	Vastavushindamismenetlus	II ja III lisa	Täisnimi
FR	Procédure d'évaluation de la conformité	Annexes II et III	Nom complet
HR	Postupak ocjenjivanja sukladnosti	Prilog II. i III.	Puni naziv
HU	Megfelelőségértékelési eljárás	II. és III. melléklet	Teljes név
IT	Procedura di valutazione della conformità	Allegati II e III	Nome completo
LV	Atbilstības novērtēšanas procedūra	II un III pielikums	Pilns nosaukums
LT	Atitikties vertinimo procedūra	II ir III priedai	Vardas ir pavardė
NO	Framgangsmåte for samsvarsvurdering	Vedlegg II og III	Fullt navn
PL	Procedura oceny zgodności	Załącznik II oraz III	Imię i nazwisko
PT	Procedimento de avaliação da conformidade	Anexo II e III	Nome completo
RO	Procedură de evaluare a conformităţii	Anexa II şi III	Numele complet
SK	Postup posudzovania zhody	Príloha II a III	Celý názov
SV	Förfarande för bedömning av överensstämmelse	Bilaga II och III	Fullständigt namn
TR	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü	Ek II ve III	Adı Soyadı

EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jménem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtől és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Utstedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Semnăt pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatte	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatte	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldığı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Isigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Ustedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за инвитро диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за инвитро диагностика; освен това отговаря(т) на приложимите разпоредби на Директива 2011/65/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 8 юни 2011 г. относно ограничението на употребата на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване и на приложимите разпоредби на Директива 2006/42/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 17 май 2006 г. относно машините, и за изменение на Директива 95/16/ЕО, както е транспонирана в националното законодателство на държавите членки. Тази декларация се прави в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD, Приложение VI на Директивата за ограничаване на опасните вещества (ROHS) и Приложение II на Директивата относно машините и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-ě) zdravotnický(-ě) prostředek (prostředky) in vitro uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro; a že je (jsou) dále ve shodě s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních a s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2006/42/ES ze dne 17. května 2006 o strojních zařízeních a o změně směrnice 95/16/ES, jak byla provedena ve vnitrostátním právu členských států. Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD, Přílohou VI směrnice ROHS a Přílohou II směrnice o strojních zařízeních a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det in vitro-diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om in vitro-diagnostisk medicinsk udstyr, ligesom det overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af brugen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr samt overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2006/42/EF af 17. maj 2006 om maskiner og ændring af direktiv 95/16/EF, som det er transponeret i medlemsstaternes lovgivning. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV, ROHS-direktivets bilag VI samt maskindirektivets bilag II og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene In-vitro-Diagnostikum/die oben beschriebenen In-vitro-Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über In-vitro-Diagnostika erfüllen und zusätzlich die entsprechenden Bestimmungen der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten sowie der Richtlinie 2006/42/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 17. Mai 2006 über Maschinen und zur Änderung der Richtlinie 95/16/EG gemäß Umsetzung in den Gesetzen der Mitgliedsstaaten. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung, Anhang VI der RoHS-Richtlinie und Anhang II der Maschinen-Richtlinie und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5 ^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και επίσης συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 8 ^{ης} Ιουνίου 2011 σχετικά με τους περιορισμούς στη χρήση συγκεκριμένων επικίνδυνων ουσιών στον ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό, καθώς και με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2006/42/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 17 ^{ης} Μαΐου 2006 σχετικά με τον μηχανικό εξοπλισμό και την τροποποιητική Οδηγία 95/16/ΕΚ όπως αυτή μεταφέρθηκε στη νομοθεσία των κρατών μελών. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD, το Παράρτημα VI της Οδηγίας ROHS και το Παράρτημα II της Οδηγίας για τον μηχανικό εξοπλισμό και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i> ; y además cumple(n) las disposiciones aplicables de la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo del 8 de junio de 2011 sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos, y las disposiciones aplicables de la Directiva 2006/42/EC del Parlamento Europeo y del Consejo del 17 de mayo de 2006 sobre maquinaria, y la Directiva de enmienda 95/16/EC tal y como se ha incorporado en las leyes de los Estados Miembros. Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD, Anexo VI de la Directiva ROHS y Anexo II de la Directiva de máquinas y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele ning lisaks vastab see kohaldatavatele sätetele Euroopa Parlamendi ja nõukogu 8. juuni 2011. aasta direktiivis 2011/65/EL (teatavate ohtlike ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes) ja Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivis 2006/42/EÜ, 17. mai 2006, mis käsitleb masinaid ja millega muudetakse direktiivi 95/16/EÜ, nagu see on üle võetud liikmesriikide seadustesse. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale, ROHS direktiivi VI lisale ja masinadirektiivi II lisale ning see on välja antud tootja vastutusel.
FR	Nous soussigné(e)s, déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> , aux dispositions applicables de la Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011 relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques, aux dispositions applicables de la Directive 2006/42/CE du Parlement européen et du Conseil du 17 mai 2006 relative aux machines et modifiant la Directive 95/16/CE, telles que transposées dans le droit national des États membres. Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV, à l'Annexe VI de la Directive ROHS ainsi qu'à l'Annexe II de la Directive Machines sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima; i dodatno primjenjivim odredbama Direktive 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograničenju uporabe određenih opasnih tvari u električnoj i elektroničkoj opremi, te primjenjivim odredbama Direktive 2006/42/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 17. svibnja 2006. o strojevima zamjenjujući Direktivu 95/16/EZ kako je pretočeno u zakone država članica. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD, Prilogom VI. Direktive ROHS i Prilogom II. Direktive o strojevima i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt in vitro orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete vonatkozó rendelkezéseit; továbbá az Európai Parlament és a Tanács egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról szóló 2011/65/EU (2011. június 8.) irányelve (RoHS irányelv) vonatkozó rendelkezéseit; valamint az Európai Parlament és a Tanács a gépekről és a 95/16/EK irányelv módosításáról szóló 2006/42/EK (2006. május 17.) irányelve vonatkozó rendelkezéseit a tagállamok jogrendjébe áttettető rendelkezéseknek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében, a RoHS irányelv VI. mellékletében és a gépekről szóló irányelv II. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> ; è(sono) inoltre conforme(i) alle disposizioni applicabili della direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, e alle disposizioni applicabili della direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 maggio 2006 relativa alle macchine e che modifica la direttiva 95/16/CE come recepite nelle legislazioni degli Stati membri. Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD, all'allegato VI della direttiva ROHS e all'allegato II della direttiva macchine ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm un papildus prasībām, kas noteiktas Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2011/65/ES (2011. gada 8. jūnijs) par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2006/42/EK (2006. gada 17. maijs) par mašīnām, un ar kuru groza Direktīvu 95/16/EK, kā tā ieviesta dalībvalstu tiesību aktos. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu, ROHS direktīvas VI pielikumu un Direktīvas par mašīnām II pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas; taip pat ji (jos) atitinka 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo taikomas nuostatas ir 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2006/42/EB dėl mašinų, iš dalies keičiančios Direktyvą 95/16/EB, taikomas nuostatas, perkeltas į valstybių narių teisės aktus. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu, ROHS direktyvos VI priedu ir Mašinų direktyvos II priedu ir yra išduodama tik gamintojo atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk, og ytterligere overholder gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2011/65/EU av 8. juni 2011 om bruksbegrensninger av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr, og til gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2006/42/EF av 17. mai 2006 om maskiner, og endring av direktiv 95/16/EF som innarbeidet i medlemsstatenes lovgivning. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen, vedlegg VI i ROHS-direktivet og vedlegg II i maskindirektivet og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ja) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> , a ponadto wymagania Dyrektywy 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym, Dyrektywy 2006/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006 r. w sprawie maszyn, zmieniającej Dyrektywę 95/16/WE, w sposób, w jaki zostały one wdrożone do ustawodawstwa państw członkowskich. Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR, Załącznikiem VI Dyrektywy ROHS oraz Załącznikiem II Dyrektywy Maszynowej i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> ; e adicionalmente, em conformidade com as disposições aplicáveis da Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 8 de junho de 2011, relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrônicos, e com as disposições aplicáveis da Diretiva 2006/42/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 17 de maio de 2006, sobre máquinas e que altera a Diretiva 95/16/CE, conforme transposta nas leis dos Estados membros. Esta declaração é feita de acordo com o Anexo IV do Regulamento IVD, o Anexo VI da Diretiva ROHS e o Anexo II da Diretiva relativa às Máquinas e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram că dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrie mai sus sunt conforme cu dispozițiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> ; și, în plus, respectă dispozițiile aplicabile din Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restricția utilizării anumitor substanțe periculoase în echipamentele electrice și electronice și cu dispozițiile aplicabile din Directiva 2006/42/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 17 mai 2006 privind utilajele și modificarea Directivei 95/16/CE, transpusă în legile statelor membre. Prezenta declarație este emisă în conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD, anexa VI la Directiva ROHS și anexa II la Directiva utilajelor și este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) <i>in vitro</i> uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> ; a že je (sú) ďalej v zhode s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach a s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2006/42/ES zo 17. mája 2006 o strojových zariadeniach a o zmene a doplnení Smernice 95/16/ES tak, ako boli transponované do zákonov členských štátov. Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD, Prílohou VI k Smernici ROHS a Prílohou II k Smernici o strojových zariadeniach a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik samt även överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning samt med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2006/42/EG av den 17 maj 2006 om maskiner och om ändring av direktiv 95/16/EG (omarbetning) som införlivats i medlemsstaternas lagstiftning. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen, bilaga VI till ROHS-direktivet samt bilaga II till maskindirektivet och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu ve ayrıca elektrikli ve elektronik cihazlarda belirli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılmasına ilişkin 8 Haziran 2011 tarihli Konseyin ve 2011/65/EU sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine, makinelere ilişkin 17 Mayıs 2006 tarihli Konseyin ve 2006/42/EC sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine ve üye devlet yasalarına aktarılan 95/16/EC sayılı ek Direktife uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV, ROHS Direktifi Ek VI ve Makineler Direktifi Ek II uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altında yayınlanmıştır.

End of form



EU Declaration of Conformity

Basic UDI-DI: 038074DAL0005FW
Basic UDI-DI Name: ARCHITECT Sample Cups
Risk Class: Class A

List Number and Size Code	Product and Trade Name	GMDN Code	EMDN Code
7C14-01	ARCHITECT Sample Cups	56676	W0201020185

Manufacturer (Name and Address)	Abbott Laboratories 1915 Hurd Drive Irving, TX 75038 USA
Manufacturer SRN	US-MF-000017777
Authorized Representative (Name and Address)	Abbott GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden, Germany
Authorized Representative SRN	DE-AR-000009457
Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)	NYPRO CHICAGO 955 Tri-State Parkway Gurnee, IL 60031 USA
Conformity Assessment Procedure	Annex II and III

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Full Name: Thomas Creel

Function: Sr. Director, Instrument and Automation

Signature: Quality

Signature: Thomas Creel

Date of Approval: 14-Sep-2022

Signed for, and on
behalf of: Abbott Laboratories
1915 Hurd Drive
Irving, TX 75038

Full Name: Amanda Peoples

Function: Project Manager, Regulatory Affairs

Signature: Amanda Peoples

Date of Approval: 16-Sep-2022

Date Issued: 16-Sep-2022

Supersedes: 24 May 2022

Place Issued: Irving, Texas

Effective (Date
or Lot Number): 16-Sep-2022

EN	EU Declaration of Conformity	Basic UDI-DI	Basic UDI-DI Name
BG	ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ	Базов UDI-DI	Наименование на базов UDI-DI
CS	EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ	Základní UDI-DI	Název základního UDI-DI
DA	EU-ØVERENSSTEMMELSESERKLÆRING	Grundlæggende UDI-DI	Grundlæggende UDI-DI-navn
DE	EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG	Basis-UDI-DI	Basis-UDI-DI Name
EL	ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ	Βασικό UDI-DI	Ονομασία βασικού UDI-DI
ES	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD	UDI-DI Básico	Nombre UDI-DI Básico
ET	ELi vastavusdeklaratsioon	Põhi-UDI-DI	Põhi-UDI-DI nimi
FR	Déclaration de conformité UE	UD-ID de base	Nom UD-ID de base
HR	EU IZJAVA O SUKLADNOSTI	Osnovni UDI-DI	Naziv osnovnog UDI-DI
HU	EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT	Alapvető UDI-DI	Alapvető UDI-DI neve
IT	Dichiarazione di conformità UE	UDI-DI di base	Nome UDI-DI di base
LV	ES atbilstības deklarācija	Pamata UDI-DI	Pamata UDI-DI nosaukums
LT	ES ATITIKTIES DEKLARACIJA	Bazinis UDI-DI	Bazinio UDI-DI pavadinimas
NO	EU-samsvarserklæring	Grunnleggende UDI-DI	Grunnleggende UDI-DI-navn
PL	DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE	Kod Basic UDI-DI	Nazwa kodu Basic UDI-DI
PT	DECLARAÇÃO UE DE CONFORMIDADE	UDI-DI básico	Nome UDI-DI Básico
RO	Declarația de Conformitate UE	UDI-DI de bază	Nume UDI-DI de bază
SK	EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE	Základný UDI-DI	Názov základného UDI-DI
SV	EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE	Grundläggande UDI-DI	Namn på grundläggande UDI-DI
TR	AB Uygunluk Beyanı	Temel UDI-DI	Temel UDI-DI İsmi

EN	Risk Class	List Number and Size Code	Product and Trade Name
BG	Клас според риска	Каталожен номер и код на размера	Име на продукта и търговско наименование
CS	Riziková třída	Katalogové číslo a koncové dvojčíslí určující velikost soupravy	Název produktu a obchodní název
DA	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og varemærkenavn
DE	Risikoklasse	Bestellnummer und Größencode	Produkt- und Handelsname
EL	Κατηγορία κινδύνου	Κωδικός Προϊόντος και Κωδικός Συσκευασίας	Προϊόν και Εμπορική Ονομασία
ES	Clase de riesgo	Número de referencia y código de tamaño	Producto y marca comercial
ET	Riskiklass	Katalooginumber ja suumsekood	Toote nimetus ja kaubanimi
FR	Classe de risque	Référence	Nom de produit et de marque
HR	Klasa rizika	Kataloški broj i oznaka pakiranja	Naziv proizvoda i zaštitni naziv
HU	Kockázati osztály	Listaszám és készletkészlet-kód	Termék- és kereskedelmi név
IT	Classe di rischio	Numero di listino e codice formato	Prodotto e nome commerciale
LV	Riska klase	Kataloga numurs un izmēra kods	Produkta nosaukums un tirdzniecības nosaukums
LT	Rizikos klasė	Katalogo numeris ir dydžio kodas	Gaminio ir prekybinis pavadinimai
NO	Risikoklasse	Bestillingsnummer og størrelseskode	Produkt- og handelsnavn
PL	Klasa ryzyka	Numer katalogowy	Nazwa produktu i nazwa handlowa
PT	Classe de risco	Número de lista e código de apresentação	Produto e nome comercial
RO	Clasă de risc	Număr de listă și cod dimensiune	Denumirea produsului și denumirea comercială
SK	Riziková trieda	Katalógové číslo	Názov produktu a obchodný názov
SV	Riskklass	Listnummer och storlekskod	Produkt och firmanamn
TR	Risk Sınıfı	Liste Numarası ve Boyut Kodu	Ürün ve Ticari İsmi

EN	GMDN Code	EMDN Code	Manufacturer (Name and Address)	Manufacturer SRN
BG	Код GMDN	Код EMDN	Производител (име и адрес)	EPH на производителя
CS	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobce (název a adresa)	Jediné registrační číslo výrobce
DA	GMDN-kode	EMDN-kode	Fabrikant (navn og adresse)	Fabrikants SRN
DE	GMDN-Code	EMDN-Code	Hersteller (Name und Adresse)	Hersteller-SRN
EL	Κωδικός GMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κωδικός EMDN (Ονοματολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων)	Κατασκευαστής (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN (Μοναδικός Αριθμός Μητρώου) Κατασκευαστή
ES	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del fabricante
ET	GMDN-kood	EMDN-kood	Tootja (nimi ja aadress)	Tootja unikaalne registreerimisnumber
FR	Code GMDN	Code EMDN	Fabricant (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du fabricant
HR	GMDN kod	EMDN kod	Proizvođač (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) proizvođača
HU	GMDN-kód	EMDN-kód	Gyártó (név és cím)	Gyártó egyedi regisztrációs száma (SRN)
IT	Codice GMDN	Codice EMDN	Fabbricante (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del fabbricante
LV	GMDN kods	EMDN kods	Ražotājs (nosaukums un adrese)	Ražotāja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)
LT	Visuotinės medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Europos medicinos priemonių nomenklatūros kodas	Gamintojas (pavadinimas ir adresas)	Gamintojo unikalasis registracijos numeris
NO	GMDN-kode	EMDN-kode	Produsent (navn og adresse)	Produsentens SRN
PL	Kod GMDN	Kod Europejskiej Nomenklatury Wyrobów Medycznych	Producent (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny producenta
PT	Código GMDN	Código EMDN	Fabricante (Nome e Morada)	Número único de registo do fabricante
RO	Cod GMDN	Cod EMDN	Producător (nume și adresă)	SRN producător
SK	Kód GMDN	Kód EMDN	Výrobca (Názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) výrobcu
SV	GMDN-kod	EMDN-kod	Tillverkare (namn och adress)	Tillverkarens SRN
TR	GMDN Kodu	EMDN Kodu	Üretici (İsim ve Adres)	Üretici SRN'si

EN	Authorized Representative (Name and Address)	Authorized Representative SRN	Produced by (Site of Manufacture) (Name and Address)
BG	Упълномощен представител (име и адрес)	EPH на упълномощения представител	Произведено от (място на производство) (име и адрес)
CS	Zplnomocněný zástupce (název a adresa)	Jediné registrační číslo zplnomocněného zástupce	Vyrobeno (místo výroby) (název a adresa)
DA	Autoriseret repræsentant (navn og adresse)	Autoriseret repræsentants SRN	Produceret af (fabrikationssted) (Navn og adresse)
DE	Bevollmächtigter (Name und Adresse)	SRN des Bevollmächtigten	Hergestellt von (Herstellungsstandort) (Name und Adresse)
EL	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος (Όνομα και Διεύθυνση)	SRN Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου	Κατασκευάζεται από (Εργοστάσιο παραγωγής) (Όνομασία και Διεύθυνση)
ES	Representante autorizado (nombre y dirección)	SRN (número de registro único) del representante autorizado	Producido por (Lugar de fabricación) (Nombre y dirección)
ET	Volitatud esindaja (nimi ja aadress)	Volitatud esindaja unikaalne registreerimisnumber	Tootnud (tootmiskoht) (nimi ja aadress)
FR	Mandataire (nom et adresse)	Numéro d'enregistrement unique du mandataire	Produit par (site de fabrication) (nom et adresse)
HR	Ovlašteni zastupnik (naziv i adresa)	SRN (jedinstveni registracijski broj) ovlaštenog zastupnika	Proizvodi (Mjesto proizvodnje) (Naziv i adresa)
HU	Meghatalmazott képviselő (név és cím)	Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs száma (SRN)	Gyártó (gyártás helye) (név és cím)
IT	Mandatario (nome e indirizzo)	SRN (numero di registrazione unico) del mandatario	Prodotto da (sito di fabbricazione) (nome e indirizzo)
LV	Pilnvarotais pārstāvis (nosaukums un adrese)	Pilnvarotā pārstāvja vienotais reģistrācijas numurs (VRN)	Ražots (ražošanas vieta) (nosaukums un adrese)
LT	Igaliojasis atstovas (pavadinimas ir adresas)	Igaliojojo atstovo unikalasis registracijos numeris	Pagaminta (gamybos vieta) (pavadinimas ir adresas)
NO	Autorisert representant (navn og adresse)	Den autoriserte representantens SRN	Produsert av (produksjonssted) (navn og adresse)
PL	Upoważniony przedstawiciel (nazwa i adres)	Niepowtarzalny numer rejestracyjny upoważnionego przedstawiciela	Wyprodukowano przez (miejsce produkcji) (nazwa i adres)
PT	Mandatário (Nome e Morada)	Número único de registo do mandatário	Produzido por (Local de fabrico) (Nome e Morada)
RO	Reprezentant autorizat (nume și adresă)	SRN reprezentant autorizat	Produs de către (locuție producție) (nume și adresă)
SK	Autorizovaný zástupca (názov a adresa)	Jediné registračné číslo (SRN) autorizovaného zástupcu	Výrobené (miesto výroby) (názov a adresa)
SV	Auktoriserad representant (namn och adress)	Auktoriserad representants SRN	Tillverkas av (tillverkningsort) (namn och adress)
TR	Yetkili Temsilci (İsim ve Adres)	Yetkili Temsilci SRN'si	Üretici (Üretim Tesisi) (İsim ve Adres)

EN	Conformity Assessment Procedure	Annex II and III	Full Name
BG	Процедура за оценка на съответствието	Приложение II и III	Пълно наименование
CS	Postup posuzování shody	Příloha II a III	Celý název
DA	Overensstemmelsesvurderingsprocedure	Bilag II og III	Fulde navn
DE	Konformitätsbewertungsverfahren	Anhang II und III	Vollständiger Name
EL	Διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης	Παράρτημα II και III	Πλήρης ονομασία
ES	Procedimiento de evaluación de la conformidad	Anexos II y III	Nombre completo
ET	Vastavushindamismenetlus	II ja III lisa	Täisnimi
FR	Procédure d'évaluation de la conformité	Annexes II et III	Nom complet
HR	Postupak ocjenjivanja sukladnosti	Prilog II. i III.	Puni naziv
HU	Megfelelőségértékelési eljárás	II. és III. melléklet	Teljes név
IT	Procedura di valutazione della conformità	Allegati II e III	Nome completo
LV	Atbilstības novērtēšanas procedūra	II un III pielikums	Pilns nosaukums
LT	Atitikties vertinimo procedūra	II ir III priedai	Vardas ir pavardė
NO	Framgangsmåte for samsvarsvurdering	Vedlegg II og III	Fullt navn
PL	Procedura oceny zgodności	Załącznik II oraz III	Imię i nazwisko
PT	Procedimento de avaliação da conformidade	Anexo II e III	Nome completo
RO	Procedură de evaluare a conformităţii	Anexa II şi III	Numele complet
SK	Postup posudzovania zhody	Príloha II a III	Celý názov
SV	Förfarande för bedömning av överensstämmelse	Bilaga II och III	Fullständigt namn
TR	Uygunluk Değerlendirme Prosedürü	Ek II ve III	Adı Soyadı

EN	Function	Signed for, and on behalf of	Date Issued
BG	Длъжност	Подписано за и от името на	Дата на издаване
CS	Funkce	Podepsáno za a jmenem	Datum vydání
DA	Funktion	Underskrevet for og på vegne af	Udstedelsesdato
DE	Funktion	Unterzeichnet für und im Auftrag von	Datum
EL	Λειτουργία	Υπογράφεται για και εκ μέρους του/της	Ημερομηνία έκδοσης
ES	Función	Firmada por, y en nombre de	Fecha
ET	Funktsioon	Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel)	Väljaandmise kuupäev
FR	Fonction	Signé par et au nom de	Date d'établissement
HR	Funkcija	Potpisano za i u ime	Datum izdavanja
HU	Beosztás	Aláíró a következő képviselőtében és nevében	Kiadás dátuma
IT	Funzione	Firmato a nome e per conto di	Data di rilascio
LV	Amats	Parakstīts šādas personas vārdā	Izdošanas datums
LT	Pareigos	Subjekto, kurio vardu pasirašoma, pavadinimas	Išdavimo data
NO	Funksjon	Signert for, og på vegne av	Uttstedelsesdato
PL	Funkcja	Podpisano w imieniu	Data wydania
PT	Função	Assinado e em nome de	Data de emissão
RO	Funcția	Scmnat pentru și în numele	Data eliberării
SK	Funkcia	Podpísané za a v mene	Dátum vydania
SV	Funktion	Undertecknat för och på uppdrag av	Datum för utfärdande
TR	Görevi	Namına ve temsilen imza	Düzenlenme Tarihi

EN	Supersedes	Signature	Date of Approval
BG	Замества	Подпис	Дата на одобрение
CS	Nahrazuje	Podpis	Datum schválení
DA	Erstatter	Underskrift	Godkendelsesdato
DE	Ersetzt	Unterschrift	Datum der Genehmigung
EL	Αντικαθιστά	Υπογραφή	Ημερομηνία έγκρισης
ES	Sustituye	Firma	Fecha de aprobación
ET	Asendab	Allkiri	Heakskiitmise kuupäev
FR	Annule et remplace	Signature	Date de l'autorisation
HR	Zamjenjuje	Potpis	Datum odobrenja
HU	Hatálytalanítja a következő dokumentumot:	Aláírás	Jóváhagyás dátuma
IT	Sostituisce	Firma	Data di approvazione
LV	Aizstāj	Paraksts	Apstiprināšanas datums
LT	Pakeičia	Parašas	Patvirtinimo data
NO	Erstatter	Signatur	Godkjenningsdato
PL	Zastępuje	Podpis	Data zatwierdzenia
PT	Substitui	Assinatura	Data de aprovação
RO	Înlocuitor	Semnătură	Data aprobării
SK	Nahrádza	Podpis	Dátum schválenia
SV	Ersätter	Namnteckning	Datum för godkännande
TR	Yerini aldiğı belge	İmza	Onay Tarihi

EN	Place Issued	Effective (Date or Lot Number)
BG	Място на издаване	В сила от/за (дата или номер на партида)
CS	Místo vydání	Účinné od (datum nebo číslo šarže)
DA	Udstedelsessted	Ikrafttrædelse (dato eller lotnummer)
DE	Ort	Gültig ab (Datum oder Chargenbezeichnung)
EL	Τόπος έκδοσης	Σε ισχύ από (Ημερομηνία ή αρ. παρτίδας)
ES	Expedida en	Efectiva (fecha o número de lote)
ET	Väljaandmise koht	Jõustumine (kuupäev või partiinumber)
FR	Lieu d'établissement	Entrée en vigueur (date ou numéro de lot)
HR	Mjesto izdavanja	Stupa na snagu (datum ili broj serije)
HU	Kiadás helye	Hatálybalépés (dátum vagy tételszám)
IT	Luogo di rilascio	Valido da (data o numero di lotto)
LV	Izdošanas vieta	Spēkā no (datums vai partijas numurs)
LT	Išdavimo vieta	Įsigalioja (data arba partijos numeris)
NO	Udstedelsessted	Gjelder fra (dato eller lotnummer)
PL	Miejsce wydania	Obowiązuje od (data lub numer partii)
PT	Local de emissão	Efetividade (Data ou número de lote)
RO	Locul eliberării	Valabilitate (data sau numărul lotului)
SK	Miesto vydania	Účinnosť od (dátum alebo číslo šarže)
SV	Plats för utfärdande	Verkställtigt (datum eller lotnummer)
TR	Düzenlendiği Yer	Yürürlük (Tarih veya Lot Numarası)

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
BG	Ние, долуподписаните, с настоящото декларираме, че гореописаното(ите) медицинско(и) изделие(я) за <i>in vitro</i> диагностика отговаря(т) на приложимите разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/746 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 г. относно медицинските изделия за <i>in vitro</i> диагностика; освен това отговаря(т) на приложимите разпоредби на Директива 2011/65/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 8 юни 2011 г. относно ограничението на употребата на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване и на приложимите разпоредби на Директива 2006/42/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 17 май 2006 г. относно машините, и за изменение на Директива 95/16/ЕО, както е транспонирана в националното законодателство на държавите членки. Тази декларация се прави в съответствие с Приложение IV на Регламента за IVD, Приложение VI на Директивата за ограничаване на опасните вещества (ROHS) и Приложение II на Директивата относно машините и за нейното издаване отговорност носи единствено производителят.
CS	My, níže podepsaní, tímto prohlašujeme, že diagnostický(-é) zdravotnický(-é) prostředek (prostředky) <i>in vitro</i> uvedený(-é) výše je (jsou) ve shodě s příslušnými ustanoveními nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/746 ze dne 5. dubna 2017 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i>; a že je (jsou) dále ve shodě s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních a s příslušnými ustanoveními směrnice Evropského parlamentu a Rady 2006/42/ES ze dne 17. května 2006 o strojních zařízeních a o změně směrnice 95/16/ES, jak byla provedena ve vnitrostátním právu členských států. Toto prohlášení je v souladu s Přílohou IV nařízení IVD, Přílohou VI směrnice ROHS a Přílohou II směrnice o strojních zařízeních a je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce.
DA	Vi, undertegnede, erklærer herved, at det <i>in vitro</i>-diagnostiske medicinske udstyr, der er beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med de gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/746 af 5. april 2017 om <i>in vitro</i>-diagnostisk medicinsk udstyr, ligesom det overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af brugen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr samt overholder gældende bestemmelser i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2006/42/EF af 17. maj 2006 om maskiner og ændring af direktiv 95/16/EF, som det er transponeret i medlemsstaternes lovgivning. Denne erklæring afgives i overensstemmelse med IVD-forordningens bilag IV, ROHS-direktivets bilag VI samt maskindirektivets bilag II og udstedes under fabrikantens eneansvar.
DE	Wir, die Unterzeichner, erklären hiermit, dass das oben beschriebene <i>In-vitro</i>-Diagnostikum/die oben beschriebenen <i>In-vitro</i>-Diagnostika die entsprechenden Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/746 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über <i>In-vitro</i>-Diagnostika erfüllen und zusätzlich die entsprechenden Bestimmungen der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten sowie der Richtlinie 2006/42/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 17. Mai 2006 über Maschinen und zur Änderung der Richtlinie 95/16/EG gemäß Umsetzung in den Gesetzen der Mitgliedsstaaten. Diese Erklärung erfolgt gemäß Anhang IV der IVD-Verordnung, Anhang VI der RoHS-Richtlinie und Anhang II der Maschinen-Richtlinie und wird unter alleiniger Verantwortung des Herstellers ausgestellt.
EL	Εμείς, οι υπογράφωντες, δηλώνουμε με το παρόν ότι τα προαναφερόμενα διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5^{ης} Απριλίου 2017 σχετικά με τα <i>in vitro</i> διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και επίσης συμμορφώνονται με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 8^{ης} Ιουνίου 2011 σχετικά με τους περιορισμούς στη χρήση συγκεκριμένων επικίνδυνων ουσιών στον ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό, καθώς και με τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας 2006/42/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 17^{ης} Μαΐου 2006 σχετικά με τον μηχανικό εξοπλισμό και την τροποποιητική Οδηγία 95/16/ΕΚ όπως αυτή μεταφέρθηκε στη νομοθεσία των κρατών μελών. Η δήλωση αυτή γίνεται σύμφωνα με το Παράρτημα IV του Κανονισμού IVD, το Παράρτημα VI της Οδηγίας ROHS και το Παράρτημα II της Οδηγίας για τον μηχανικό εξοπλισμό και εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή.
ES	Nosotros, los abajo firmantes, por la presente declaramos que el(los) producto(s) sanitario(s) para diagnóstico <i>in vitro</i> descrito(s) anteriormente cumple(n) las disposiciones aplicables del reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo del 5 de abril de 2017 sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i>, y además cumple(n) las disposiciones aplicables de la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo del 8 de junio de 2011 sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias poligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos, y las disposiciones aplicables de la Directiva 2006/42/EC del Parlamento Europeo y del Consejo del 17 de mayo de 2006 sobre maquinaria, y la Directiva de enmienda 95/16/EC tal y como se ha incorporado en las leyes de los Estados Miembros. Esta declaración se realiza en conformidad con el Anexo IV del Reglamento IVD, Anexo VI de la Directiva ROHS y Anexo II de la Directiva de máquinas y es emitida bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.
ET	Meie, allakirjutanud, kinnitame, et eespool kirjeldatud <i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmed vastavad Euroopa Parlamendi ja nõukogu 5. aprilli 2017. aasta määruse (EL) 2017/746 (<i>in vitro</i> diagnostikameditsiiniseadmete kohta) kohaldatavatele sätetele ning lisaks vastab see kohaldatavatele sätetele Euroopa Parlamendi ja nõukogu 8. juuni 2011. aasta direktiivis 2011/65/EL (teatavate ohtlike ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes) ja Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiivis 2006/42/EÜ, 17. mai 2006, mis käsitleb masinaid ja millele muudetakse direktiivi 95/16/EÜ, nagu see on üle võetud liikmesriikide seadustesse. See deklaratsioon on koostatud vastavalt IVD määruse IV lisale, ROHS direktiivi VI lisale ja masinadirektiivi II lisale ning see on välja antud tootja vastutusel.
FR	Nous soussigné(s), déclarons par la présente que le(s) dispositif(s) médical(aux) de diagnostic <i>in vitro</i> indiqué(s) ci-dessus est/sont conforme(s) aux dispositions applicables du Règlement (UE) 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i>, aux dispositions applicables de la Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011 relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques, aux dispositions applicables de la Directive 2006/42/CE du Parlement européen et du Conseil du 17 mai 2006 relative aux machines et modifiant la Directive 95/16/CE, telles que transposées dans le droit national des États membres. Cette déclaration est établie conformément à l'Annexe IV du Règlement DIV, à l'Annexe VI de la Directive ROHS ainsi qu'à l'Annexe II de la Directive Machines sous la seule responsabilité du fabricant.
HR	Mi, niže potpisani, ovim putem izjavljujemo da su gore navedeni <i>in vitro</i> dijagnostički medicinski proizvod(i) sukladni primjenjivim odredbama Uredbe (EU) 2017/746 Europskog parlamenta i Vijeća od 5. travnja 2017. o <i>in vitro</i> dijagnostičkim medicinskim proizvodima; i dodatno primjenjivim odredbama Direktive 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograničenju uporabe određenih opasnih tvari u električnoj i elektroničkoj opremi, te primjenjivim odredbama Direktive 2006/42/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 17. svibnja 2006. o strojevima zamjenjujući Direktivu 95/16/EZ kako je prečišćeno u zakone država članica. Ova je izjava sastavljena u skladu s Prilogom IV. Uredbe IVD, Prilogom VI. Direktive ROHS i Prilogom II. Direktive o strojevima i izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača.
HU	Az alulírottak ezennel kijelentjük, hogy a fent leírt <i>in vitro</i> orvostechnikai eszköz(ök) megfelel(nek) az Európai Parlament és a Tanács <i>in vitro</i> diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/746 (2017. április 5.) rendelete vonatkozó rendelkezéseit; továbbá az Európai Parlament és a Tanács egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról szóló 2011/65/EU (2011. június 8.) irányelve (RoHS irányelv) vonatkozó rendelkezéseit; valamint az Európai Parlament és a Tanács a gépekről és a 95/16/EK irányelv módosításáról szóló 2006/42/EK (2006. május 17.) irányelve vonatkozó rendelkezéseit a tagállamok jogrendjébe áttültető rendelkezéseknek. A jelen nyilatkozat megfelel az IVD rendelet IV. mellékletében, a RoHS irányelv VI. mellékletében és a gépekről szóló irányelv II. mellékletében foglalt előírásoknak, és a gyártó kizárólagos felelőssége alapján került kiadásra.

EN	We, the undersigned, hereby declare that the <i>in vitro</i> diagnostic medical device(s) described above conform with the applicable provisions of the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on <i>In Vitro</i> Diagnostic Medical Devices; and additionally conforms applicable provisions of Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment, and to applicable provisions of Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery, and amending Directive 95/16/EC as transposed into the laws of the member states. This declaration is made in accordance with Annex IV of the IVD Regulation, Annex VI of the ROHS Directive, and Annex II of the Machinery Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
IT	Noi, i sottoscritti, con la presente dichiariamo che il(i) dispositivo(i) medico-diagnostico(i) <i>in vitro</i> sopra descritto(i) è(sono) conforme(i) alle disposizioni applicabili del regolamento (UE) 2017/746 del Parlamento europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medico-diagnostici <i>in vitro</i> ; è(sono) inoltre conforme(i) alle disposizioni applicabili della direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, e alle disposizioni applicabili della direttiva 2006/42/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 17 maggio 2006 relativa alle macchine e che modifica la direttiva 95/16/CE come recepite nelle legislazioni degli Stati membri. Questa dichiarazione è redatta in conformità all'allegato IV del regolamento IVD, all'allegato VI della direttiva ROHS e all'allegato II della direttiva macchine ed è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
LV	Mēs, apakšā parakstījušies, ar šo paziņojam, ka iepriekš aprakstītā(-s) <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskā(-s) ierīce(-es) atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/746 (2017. gada 5. aprīlis) piemērojamajām prasībām par <i>in vitro</i> diagnostikas medicīniskām ierīcēm un papildus prasībām, kas noteiktas Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2011/65/ES (2011. gada 8. jūnijs) par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās un Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 2006/42/EK (2006. gada 17. maijs) par mašīnām, un ar kuru groza Direktīvu 95/16/EK, kā tā ieviesta dalībvalstu tiesību aktos. Šī deklarācija ir sagatavota saskaņā ar IVD regulas IV pielikumu, ROHS direktīvas VI pielikumu un Direktīvas par mašīnām II pielikumu un par izdošanu atbild vienīgi ražotājs.
LT	Mes, toliau pasirašiusieji (-iusiosios), pareiškiame, kad anksčiau minėta (-os) <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonė (-ės) atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių taikytinas nuostatas; taip pat ji (jos) atitinka 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo taikomas nuostatas ir 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2006/42/EB dėl mašinų, iš dalies keičiančios Direktyvą 95/16/EB, taikomas nuostatas, perkeltas į valstybių narių teisės aktus. Ši deklaracija yra parengta vadovaujantis IVD reglamento IV priedu, ROHS direktyvos VI priedu ir Mašinų direktyvos II priedu ir yra išduodama tik garantuojantis atsakomybe.
NO	Vi, undertegnede, erklærer herved at utstyret til <i>in vitro</i> -diagnostikk som er anført ovenfor, er i samsvar med gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/746 av 5. april 2017 om medisinsk utstyr til <i>in vitro</i> -diagnostikk, og ytterligere overholder gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2011/65/EU av 8. juni 2011 om bruksbegrensninger av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr, og til gjeldende bestemmelser i Europaparlaments- og rådsdirektiv 2006/42/EF av 17. mai 2006 om maskiner, og endring av direktiv 95/16/EF som innarbeidet i medlemsstatenes lovgivning. Denne erklæringen er utarbeidet i overensstemmelse med vedlegg IV i IVD-forordningen, vedlegg VI i ROHS-direktivet og vedlegg II i maskindirektivet og er utstedt under produsentens eneansvar.
PL	My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, że wymieniony(-e) powyżej wyrób(wyroby) medyczny(-e) do diagnostyki <i>in vitro</i> spełnia(-ją) odpowiednie wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/746 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki <i>in vitro</i> , a ponadto wymagania Dyrektywy 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym, Dyrektywy 2006/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006 r. w sprawie maszyn, zmieniającej Dyrektywę 95/16/WE, w sposób, w jaki zostały one wdrożone do ustawodawstwa państw członkowskich. Niniejsza deklaracja została sporządzona zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia IVDR, Załącznikiem VI Dyrektywy ROHS oraz Załącznikiem II Dyrektywy Maszynowej i wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
PT	Nós, abaixo assinados, declaramos que os dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> descritos acima estão em conformidade com as disposições aplicáveis do Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico <i>in vitro</i> ; e adicionalmente, em conformidade com as disposições aplicáveis da Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 8 de junho de 2011, relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrónicos, e com as disposições aplicáveis da Diretiva 2006/42/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 17 de maio de 2006, sobre máquinas e que altera a Diretiva 95/16/CE, conforme transposta nas leis dos Estados membros. Esta declaração é feita de acordo com o Anexo IV do Regulamento IVD, o Anexo VI da Diretiva ROHS e o Anexo II da Diretiva relativa às Máquinas e é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante.
RO	Subsemnatii, declaram ca dispozitivul (dispozitivele) medical(e) pentru diagnostic <i>in vitro</i> descrie mai sus sunt conforme cu dispozitiile aplicabile din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European si al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind Dispozitivele medicale pentru diagnosticul <i>in vitro</i> ; si, in plus, respecta dispozitiile aplicabile din Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European si a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restrictia utilizarii anumitor substante periculoase in echipamentele electrice si electronice si cu dispozitiile aplicabile din Directiva 2006/42/CE a Parlamentului European si a Consiliului din 17 mai 2006 privind utilajele si modificarea Directivei 95/16/CE, transpusa in legile statelor membre. Prezenta declaratie este emisa in conformitate cu anexa IV la Regulamentul IVD, anexa VI la Directiva ROHS si anexa II la Directiva utilajelor si este emisa sub responsabilitatea exclusiva a producatorului.
SK	My, dolupodpisani, týmto vyhlasujeme, že diagnostická(-é) zdravotnícka(-e) pomôcka(-y) <i>in vitro</i> uvedená(-é) vyššie je (sú) v zhode s príslušnými ustanoveniami Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/746 z 5. apríla 2017 o diagnostických zdravotníckych pomôckach <i>in vitro</i> ; a že je (sú) ďalej v zhode s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach a s príslušnými ustanoveniami Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2006/42/ES zo 17. mája 2006 o strojových zariadeniach a o zmene a doplnení Smernice 95/16/ES tak, ako boli transponované do zákonov členských štátov. Toto vyhlásenie je v súlade s Prílohou IV k Nariadeniu IVD, Prílohou VI k Smernici ROHS a Prílohou II k Smernici o strojových zariadeniach a vydáva sa na výhradnú zodpovednosť výrobcu.
SV	Vi, undertecknade, försäkrar härmed att den eller de medicintekniska produkterna för <i>in vitro</i> -diagnostik som beskrivs ovan överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för <i>in vitro</i> -diagnostik samt även överensstämmer med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning samt med de tillämpliga bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets direktiv 2006/42/EG av den 17 maj 2006 om maskiner och om ändring av direktiv 95/16/EG (omarbeting) som införlivats i medlemsstaternas lagstiftning. Denna försäkran görs i enlighet med bilaga IV till IVD-förordningen, bilaga VI till ROHS-direktivet samt bilaga II till maskindirektivet och utfärdas under tillverkarens enskilda ansvar.
TR	Biz, aşağıda imzaları bulunan, yukarıda belirtilen <i>in vitro</i> diagnostik tıbbi cihazların, 2017/746 sayılı Avrupa Parlamentosu (AB) Yönetmeliği ile 5 Nisan 2017 tarihli <i>In Vitro</i> Diagnostik Tıbbi Cihazlar Konseyinin ilgili hükümlerine uygun olduğunu ve ayrıca elektrikli ve elektronik cihazlarda belirli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılmasına ilişkin 8 Haziran 2011 tarihli Konseyin ve 2011/65/EU sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine, makinelerle ilişkin 17 Mayıs 2006 tarihli Konseyin ve 2006/42/EC sayılı Avrupa Parlamentosu Direktifinin ilgili hükümlerine ve üye devlet yasalarına atılan 95/16/EC sayılı ek Direktife uygun olduğunu beyan ederiz. Bu beyan IVD Yönetmeliği Ek IV, ROHS Direktifi Ek VI ve Makineler Direktifi Ek II uyarınca yapılmıştır ve üreticinin münhasır sorumluluğu altında yayınlanmıştır.

End of form



Management Service

CERTIFICATE

Certificate Registration No.: **12 100 64551 TMS** / Order No.: **707151799**

**The Certification Body
of TÜV SÜD Management Service GmbH**

certifies that the organization



Abbott

**Abbott GmbH
Max-Planck-Ring 2
65205 Wiesbaden
Germany**

for the scope

**Design and Development, Manufacture and Warehousing of
In-vitro Diagnostic Reagents for Clinical Chemistry,
Immunochemistry, Hematology and Infectious Immunology.
The provision of Warehousing and Distribution services of
In-Vitro Diagnostic Medical Devices and Medical Devices**

including the sites see enclosure

has established and applies a Quality Management System.

An audit was performed and has furnished proof
that the requirements according to

DIN EN ISO 9001:2015

are fulfilled.

The certificate is valid from **2024-10-01** until **2027-09-30**.

Fred Wenke
Head of Certification Body
Munich, 2024-07-16

Page 1 of 2





Management Service

CERTIFICAT



CERTIFICADO



СЕРТИФИКАТ



認證證書



CERTIFICATE



ZERTIFIKAT

ENCLOSURE OF CERTIFICATE

Certificate Registration No.: 12 100 64551 TMS / Order No.: 707151799

certificate holder:

Abbott GmbH
Max-Planck-Ring 2
65205 Wiesbaden
Germany

at the sites	scope
Abbott GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden Germany	Design and Development, Manufacture and Warehousing of In-vitro Diagnostic Reagents for Clinical Chemistry, Immunochemistry, Hematology and Infectious Immunology.
Abbott Diagnostics GmbH Max-Planck-Ring 2 65205 Wiesbaden Germany	The provision of Warehousing and Distribution services of In-Vitro Diagnostic Medical Devices and Medical Devices.

Fred Wenke
Head of Certification Body
Munich, 2024-07-16

Page 2 of 2



Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016

This is to certify that:

**Abbott Laboratories
Diagnostics Division**
100 Abbott Park Road
Abbott Park
Illinois
60064
USA

Holds Certificate Number:

MD 743461

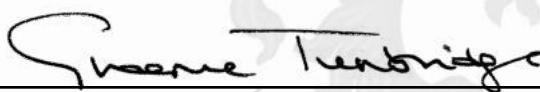
and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016 for the following scope:

Design, Manufacture and Distribution of In Vitro Diagnostic Medical Devices used in the Diagnosis, Management and Detection of Cancer, Autoimmune Status, Cardiac Markers, Endocrine Disorders, and for Therapeutic Drug Monitoring.

Design, Development, Manufacture, Installation, Service and Distribution of In Vitro Diagnostic Medical Devices for Immunoassay and Clinical Chemistry Systems.

Design, Development, Manufacture, Installation, Service and Distribution of In Vitro Diagnostic medical devices including Analyzers, Reagents, and related Accessories for the identification of hematologic parameters.

For and on behalf of BSI:


Graeme Tunbridge, Senior Vice President Global Regulatory & Quality

Original Registration Date: 2021-06-01

Latest Revision Date: 2024-10-03

Effective Date: 2024-10-13

Expiry Date: 2027-10-12



Page: 1 of 2

...making excellence a habit.™

Certificate No: MD 743461

Location	Registered Activities
Abbott Laboratories Diagnostics Division 100 Abbott Park Road Abbott Park Illinois 60064 USA	Design, Manufacture, Development, Installation, Service and Support of In Vitro Diagnostic Products including Test Kits, Reagents, Accessories and Instruments.
Abbott Laboratories Diagnostics Division - Conway Park 675 North Field Drive Lake Forest Illinois 60045 USA	Oversight of the Quality Management System for the Abbott Diagnostics Division Sites.
Abbott Laboratories Diagnostics Division - K Complex - Distribution Center Route 41 & Martin Luther King Drive North Chicago Illinois 60064 USA	QC inspection of incoming materials and distribution of IVD products including test kits, reagents, accessories and instruments.

Original Registration Date: 2021-06-01

Latest Revision Date: 2024-10-03

Effective Date: 2024-10-13

Expiry Date: 2027-10-12