

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

VACUTEST KIMA S.r.l. –
articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via dell'Industria, 12
35020 Arzergrande (PD) - Italia

telefono
phone

+39-049-9720624

fax
fax

+39-049-9720182

posta
elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

Identificazione dei prodotti

**PROVETTE SOTT.13X75MM PET GEL E ATT. COAGULAZIONE
ASP.3,5ML TAPPO ROSSO**

product identification

**STERILE VACUUM TUBE W.GEL AND CLOT ACTIV. VOL .3,5
ML 13X75 MM RED CAP**

numero di
catalogo **10010**
part number

numero di
lotto **R2459**
batch number

scadenza
expiry date **31/03/2021**

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Arzergrande, 20/09/2019

firma
signature

VACUTEST KIMA S.R.L.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

VACUTEST KIMA S.r.l. –
articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via dell'Industria, 12
35020 Arzergrande (PD) - Italia

telefono
phone

+39-049-9720624

fax
fax

+39-049-9720182

posta
elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

Identificazione dei prodotti

PROVETTE SOTTOVUOTO 13X100 MM PET CON GEL E
ATTIVATORE DI COAGULAZIONE ASP. 5 ML TAPPO ROSSO

product identification

STERILE VACUUM TUBE W. GEL AND CLOT ACTIV. VOL. 5 ML
13X100 MM RED CAP

numero di
catalogo
part number

10020

numero di
lotto
batch number

KR2609

scadenza
expiry date

31/03/2021

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Arzergrande, 20/09/2019

firma
signature

VACUTEST KIMA S.R.L.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

VACUTEST KIMA S.r.l. –
articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via dell'Industria, 12
35020 Arzergrande (PD) - Italia

telefono
phone

+39-049-9720624

fax
fax

+39-049-9720182

posta
elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

Identificazione dei prodotti

PROVETTE SOTTOVUOTO 13X100 MM PET CON GEL E
ATTIVATORE DI COAGULAZIONE ASP 5 ML TAPPO GIALLO
OCRA

product identification

STERILE VACUUM TUBE W. GEL AND CLOT ACTIV. VOL. 5 ML
13X100 MM OCHRE CAP

numero di
catalogo
part number

10176

numero di
lotto
batch number

G2619

scadenza
expiry date

31/03/2021

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Arzergrande, 20/09/2019

firma
signature

VACUTEST KIMA S.R.L.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

VACUTEST KIMA S.r.l. –
articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via dell'Industria, 12
35020 Arzergrande (PD) - Italia

telefono
phone

+39-049-9720624

fax
fax

+39-049-9720182

posta
elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

Identificazione dei prodotti

PROVETTE SOTTOVUOTO 13X100 MM PET CON
ATTIVATORE DELLA COAGULAZIONE ASP. 6 ML TAPPO
ROSSO

product identification

STERILE VACUUM TUBE W. CLOT ACTIVATOR VOL.6ML
13X100 MM RED CAP

numero di
catalogo **11020**
part number

numero di
lotto **KR2539**
batch number

scadenza
expiry date **31/03/2021**

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Arzergrande, 20/09/2019

firma
signature

VACUTEST KIMA S.R.L.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

VACUTEST KIMA S.r.l. –
articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via dell'Industria, 12
35020 Arzergrande (PD) - Italia

telefono
phone

+39-049-9720624

fax
fax

+39-049-9720182

posta
elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

Identificazione dei prodotti

PROVETTE SOTTOVUOTO 13X75 MM PET K3EDTA ASP. 2 ML
TAPPO VIOLA

product identification

STERILE VACUUM TUBE 13X75 MM W. K3 EDTA FOR 2ML
LAVENDER CAP

numero di
catalogo
part number

13005

numero di
lotto
batch number

R2609

scadenza
expiry date

31/03/2021

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Arzergrande, 20/09/2019

firma
signature

VACUTEST KIMA S.R.L.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

VACUTEST KIMA S.r.l. –
articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via dell'Industria, 12
35020 Arzergrande (PD) - Italia

telefono
phone

+39-049-9720624

fax
fax

+39-049-9720182

posta
elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

Identificazione dei prodotti

**PROVETTA SOTTOVUOTO 13X75 MM PET KF+NA2EDTA ASP.
2 ML TAPPO GRIGIO**

product identification

**STERILE VACUUM TUBE 13X75 MM W. KF+NA2EDTA FOR 2
ML GREY CAP**

numero di
catalogo
part number

13805

numero di
lotto
batch number

G2459

scadenza
expiry date

31/03/2021

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Arzergrande, 20/09/2019

firma
signature

VACUTEST KIMA S.R.L.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

conforme all'Allegato III della Direttiva 98/79/CE *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro*
accorda to Annex III of the Directive 98/79/EC In Vitro Diagnostic Medical Devices

fabbricante
manufacturer

VACUTEST KIMA S.r.l. –
articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via dell'Industria, 12
35020 Arzergrande (PD) - Italia

telefono
phone

+39-049-9720624

fax
fax

+39-049-9720182

posta
elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

Identificazione dei prodotti

**PROVETTA KIMASED ASP. 1,6ml + 0.4ml SODIO CITRATO
3,8%**

product identification

**STERILE KIMASED plastic vacuum tubes for ESR - 1,6 ml
with Na Citrate**

numero di
catalogo **14250**
part number

numero di
lotto **G2609**
batch number

scadenza
expiry date **31/03/2021**

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva
98/79/CE *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro*.

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei
Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

*under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive
98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices.*

*All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the
Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer*

norme tecniche e sistemi
di qualità applicabili
applicable standards

**UNI EN 980, UNI EN 556, UNI EN 14971, UNI EN ISO 9001, UNI EN ISO
13485**

luogo e data
place and date

Arzergrande, 20/09/2019

firma
signature

VACUTEST KIMA S.R.L.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

conforme all'Allegato III della Direttiva 98/79/CE *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro*
accordina to Annex III of the Directive 98/79/EC In Vitro Diagnostic Medical Devices

fabbricante
manufacturer

VACUTEST KIMA S.r.l. –
articoli per laboratori analisi - disposable labware

indirizzo
address

Via dell'Industria, 12
35020 Arzergrande (PD) - Italia

telefono
phone

+39-049-9720624

fax
fax

+39-049-9720182

posta
elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

Identificazione dei prodotti

PROVETTE SOTTOVUOTO GR 13X75 MM PET NA CITRATO
0,35 ML AL 3,2% (0,109M) ASP. 3,15 ML TAPPO AZZURRO
TRASPARENTE

product identification

STERILE VACUUM TUBE 13X75 MM WITH NA CITRATE 3,2%
0,35 ML FOR 3,15 ML OF BLOOD-TOT. VOL. 3,5 ML LIGHT
BLUE CAP

numero di
catalogo
part number

14365

numero di
lotto
batch number

A2389

scadenza
expiry date

31/05/2020

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE
devices other then those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva
98/79/CE *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro*.

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei
Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

*under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive
98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices.*

*All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the
Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer*

norme tecniche e sistemi
di qualità applicabili
applicable standards

UNI EN 980, UNI EN 556, UNI EN 14971, UNI EN ISO 9001, UNI EN ISO
13485

luogo e data
place and date

Arzergrande, 20/09/2019

firma
signature

VACUTEST KIMA S.R.L.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

PROVETTE PST 12X75 MM 5 ML TIPO SORWALL

product identification

PS TEST TUBES SORWALL 12X75 MM 5 ML

numero di
catalogo **18056**
part number

numero di
lotto **906006**
batch number

scadenza
expiry **31/01/2024**
date

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE *EC DECLARATION OF CONFORMITY*

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

**MICROPROVETTE TIPO EPPENDORF IN PP 1,5 ML CONICHE
CON TAPPO**

product identification

**PP MICROCONICAL EPPENDORF TEST TUBES 1,5 ML WITH
CAP**

numero di
catalogo **18166**
part number

numero di
lotto **910005**
batch number

scadenza
expiry date **28/02/2024**

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE *EC DECLARATION OF CONFORMITY*

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

**MICROPROVETTE TIPO EPPENDORF IN PP 1,5 ML CONICHE
CON TAPPO**

product identification

**PP MICROCONICAL EPPENDORF TEST TUBES 1,5 ML WITH
CAP**

numero di
catalogo **18166**
part number

numero di
lotto **911033**
batch number

scadenza
expiry date **28/02/2024**

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

PUNTALI AZZURRI 200-1000 UL TIPO EPPENDORF

product identification

BLUE TIPS UP TO 200- 1000 UL FOR EPPENDORF

numero di
catalogo **18172**
part number

numero di
lotto **914001**
batch number

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

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

PUNTALI GIALLI FINO A 200 UL TIPO GILSON

product identification

GILSON YELLOW TIPS UP TO 200 UL

numero di
catalogo
part number

18260

numero di
lotto
batch number

915A38

scadenza
expiry
date

31/03/2024

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

ANSE STERILI DA 1 MICROLITRO

product identification

STERILE LOOPS 1 UL

numero di
catalogo
part number

18286

numero di
lotto
batch number

920029

scadenza
expiry
date

30/04/2024

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

ANSE STERILI DA 1 MICROLITRO

product identification

STERILE LOOPS 1 UL

numero di
catalogo
part number

18286

numero di
lotto
batch number

921048

scadenza
expiry
date

30/04/2024

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

ANSE STERILI DA 10 MICROLITRI

product identification

STERILE LOOPS 10 UL

numero di
catalogo **18288**
part number

numero di
lotto **915029**
batch number

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

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

product identification

PIPETTE PASTEUR IN POLIETILENE 3 ML GRADUATE
PASTEUR PIPETTE 3 ML GRADUATED

numero di
catalogo
part number

18432

numero di
lotto
batch number

93417

scadenza
expiry
date

31/07/2024

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità



data 20/09/2019

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

conforme all'Allegato V e VII della Direttiva 93/42/CEE *Dispositivi Medici e ss.mm.ii.*
according to Annex V and VII of the Directive 93/42/EEC Medical Devices as amended.

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

HOLDER ESA 1 UNIVERSALE MONOUSO SACCHI 100 PZ.
(CAMICIE PORTAAGHI PER PRELIEVO SOTTOVUOTO)

product identification

PP DISPOSABLE NEEDLE HOLDER TYPE "ESA" (BAGS OF 100 PCS)

numero di
catalogo
part number

169018

numero di
lotto
batch number

N93724

scadenza
expiry
date

31/08/2024

classificazione dei prodotti
product identification

classe I - come da Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii.
class I - as mentioned Directive 93/42/EEC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii. *Dispositivi Medici.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato VII della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, è conservata a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 93/42/EEC as amended on Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex VII of the above Directive, in order to prove the conformity of the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

TAPPI NEUTRI ALETTATI DIAM.16 MM

product identification

NEUTRAL STOPPERS DIAM. 16 MM WITH WINGS

numero di
catalogo **18053**
part number

numero di
lotto **926056**
batch number

scadenza
expiry **31/05/2024**
date

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

CONTENITORI PP 60 ML TAPPO A VITE COLORE ROSSO
ETICHETTATI STERILI RAGGI GAMMA CONFEZIONE
SINGOLA

product identification

STERILE PP CONTAINERS 60 ML RED SCREW CAP LABELLED
- IND. WRAPPED

numero di
catalogo
part number

231165

numero di
lotto
batch number

93405

scadenza
expiry
date

31/08/2022

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/CE as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

conforme all'Allegato V e VII della Direttiva 93/42/CEE *Dispositivi Medici e ss.mm.ii.*
according to Annex V and VII of the Directive 93/42/EEC Medical Devices as amended.

fabbricante
*manufacturer***Meus S.r.l.**
- articoli per laboratori analisi - disposable labwareindirizzo
*address***Via Leonardo da Vinci, 24**
35028 Piove di Sacco (PD) - Italiatelefono
*phone***+39-049-9719544**fax
*fax***+39-049-9719542**posta
elettronica
*e-mail***meus@tecnomeus.it**

Identificazione dei prodotti

AGHI PER PRELIEVO MULTIPLO SOTTOVUOTO 21GX1-1/2"
IDENT. VERDE CE 0373*product identification***STERILE MULTI DRAWING NEEDLES 21G X 1 1/2" GREEN**numero di
catalogo **1526504**
*part number*numero di
lotto **19I09**
*batch number*scadenza
expiry date **30/09/2022**classificazione dei prodotti
*product identification***classe IIa-sterile come da Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii.**
class IIa-sterile as mentioned Directive 93/42/EEC as amended.**Si dichiara**

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii. *Dispositivi Medici.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato VII della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, è conservata a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 93/42/EEC as amended on Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex VII of the above Directive, in order to prove the conformity of the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
*place and date***Piove di Sacco, 20/09/2019**firma
*signature***Meus S.r.l.**
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

conforme all'Allegato V e VII della Direttiva 93/42/CEE *Dispositivi Medici e ss.mm.ii.*
according to Annex V and VII of the Directive 93/42/EEC Medical Devices as amended.

fabbricante
*manufacturer***Meus S.r.l.**
- articoli per laboratori analisi - disposable labwareindirizzo
*address***Via Leonardo da Vinci, 24**
35028 Piove di Sacco (PD) - Italiatelefono
*phone***+39-049-9719544**fax
*fax***+39-049-9719542**posta
elettronica
*e-mail***meus@tecnomeus.it**

Identificazione dei prodotti

AGHI PER PRELIEVO MULTIPLO SOTTOVUOTO 21GX1-1/2"
IDENT. VERDE CE 0373*product identification***STERILE MULTI DRAWING NEEDLES 21G X 1 1/2" GREEN**numero di
catalogo **1526504**
*part number*numero di
lotto **19I10**
*batch number*scadenza
expiry date **30/09/2022**classificazione dei prodotti
*product identification***classe IIa-sterile come da Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii.**
class IIa-sterile as mentioned Directive 93/42/EEC as amended.**Si dichiara**

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii. *Dispositivi Medici.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato VII della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, è conservata a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 93/42/EEC as amended on Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex VII of the above Directive, in order to prove the conformity of the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
*place and date***Piove di Sacco, 20/09/2019**firma
*signature***Meus S.r.l.**
Assicurazione Qualità

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

conforme all'Allegato V e VII della Direttiva 93/42/CEE *Dispositivi Medici e ss.mm.ii.*
according to Annex V and VII of the Directive 93/42/EEC Medical Devices as amended.

fabbricante
*manufacturer***Meus S.r.l.**
- articoli per laboratori analisi - disposable labwareindirizzo
*address***Via Leonardo da Vinci, 24**
35028 Piove di Sacco (PD) - Italiatelefono
*phone***+39-049-9719544**fax
*fax***+39-049-9719542**posta
elettronica
*e-mail***meus@tecnomeus.it**

Identificazione dei prodotti

AGHI PER PRELIEVO MULTIPLO SOTTOVUOTO 22GX1-1/2"
IDENT.NERO CE 0373*product identification***STERILE MULTI DRAWING NEEDLES 22GX1-1/2" BLACK**numero di
catalogo **1526506**
*part number*numero di
lotto **19H26**
*batch number*scadenza
expiry date **31/08/2022**classificazione dei prodotti
*product identification***classe IIa-sterile come da Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii.**
class IIa-sterile as mentioned Directive 93/42/EEC as amended.**Si dichiara**

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii. *Dispositivi Medici.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato VII della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, è conservata a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 93/42/EEC as amended on Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex VII of the above Directive, in order to prove the conformity of the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
*place and date***Piove di Sacco, 20/09/2019**firma
*signature***Meus S.r.l.**
Assicurazione Qualità

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

Identificazione dei prodotti

**TAMPONI STERILI ASTA IN PLASTICA CONFEZIONE
SINGOLA MARCHIATI "CE"**

product identification

STERILE PLASTIC SWABS IND. WRAPPEDnumero di
catalogo **23007**
part numbernumero di
lotto **1999**
batch numberscadenza
expiry **31/07/2022**
dateclassificazione dei prodotti
product identification**Dispositivi medici rientranti nella classe I sterile della Direttiva 93/42/CEE
Medical devices included in the class I sterile Directive 93/42/EEC****Si dichiara**sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva
93/42/CEE *Dispositivi Medici*.Tutta la documentazione tecnica richiesta dalla succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di
cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante**Hereby we declare**under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive
93/42/EEC on Medical Devices.All the supporting documents, as required by the 93/42/EEC Directive, in order to prove conformity to the Essential
Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturernorme tecniche e sistemi
di qualità applicabili
applicable standards**UNI EN 980, UNI EN 14971, UNI EN 556, UNI EN ISO 9001, UNI EN ISO
13485**luogo e data
place and date**Piove di Sacco, 20/09/2019**

(data di stampa)

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

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

fabbricante
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9719511

fax
fax

+39-049-9719542

posta
elettronica
e-mail

roll@tecnomeus.it

Identificazione dei prodotti

TAPPI NEUTRI ALETTATI DIAM. 12 MM

product identification

NEUTRAL STOPPERS DIAM. 12 MM WITH WINGS

numero di
catalogo **18052**
part number

numero di
lotto **937034**
batch number

scadenza
expiry **31/08/2024**
date

classificazione dei prodotti
product identification

dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended.

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. *Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro.*

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva, e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, sono conservati a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on In Vitro Diagnostic Medical Devices.

All the supporting documents, as required by Annex III of the 98/79/EC Directive, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Piove di Sacco, 20/09/2019

(data di stampa)

firma
signature

ROLL S.r.l.
Assicurazione Qualità