

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

In accordo a – According to
Allegato III, Direttiva 98/79/CE – Annex III, Directive 98/79/EC

Il Fabbricante - *The Manufacturer:*
Euroclone S.p.A.
Via Figino 20/22
20016 Pero (MI) - Italy

dichiara che - *declares that*

i prodotti sotto riportati sono classificati come "Altro tipo di IVD" in conformità ai requisiti descritti nell'Allegato I della Direttiva Europea 98/79/CE, attuata in Italia con il D.Lgs. n 332. Tutti i documenti dei dispositivi diagnostici in vitro riportati nella seguente dichiarazione sono conservati presso gli uffici del fabbricante.

the mentioned products are classified as "All other IVD Medical Device" in accordance with the requirements described in Annex I of the Council Directive 98/79/EC for In Vitro Diagnostic Medical Devices. All documentation is retained under the premises of the manufacturer.

| CODICE - CODE | DESCRIZIONE - PRODUCT NAME |
|----------------------|-----------------------------------|
| EKAMTS008 | SYNCHROSET |
| EKAMTP | CHROMOSOME KIT P |
| EKAMTM | CHROMOSOME KIT M |
| EKAMTB100 | CHROMOSOME MEDIUM P |
| EKAMTB500 | CHROMOSOME MEDIUM P |
| EKAMTB100M | CHROMOSOME MEDIUM M |
| EKAMTB500M | CHROMOSOME MEDIUM M |
| EKAMTBSY-100.2 | CHROMOSOME SYNCHRO MEDIUM P |
| EKAMTBSY-100.5 | CHROMOSOME SYNCHRO MEDIUM P |
| EKAMTBSY-500 | CHROMOSOME SYNCHRO MEDIUM P |
| EKAMTBSY-100.5M | CHROMOSOME SYNCHRO MEDIUM M |

| CODICE - CODE | DESCRIZIONE - PRODUCT NAME |
|----------------------|-----------------------------------|
| EKAMTSY-50 | CHROMOSOME SYNCHRO KIT P |
| EKAMTSY-50M | CHROMOSOME SYNCHRO KIT M |
| EKAMN-240 | AMNIODISH |
| EKAMM100 | AMNIOMED® SMART |
| EKAMG-200 | AMNIOMED® PLUS |
| EKAMS-60F | AMNIOSLIDE SUPERFROST® |
| EKPHAM01 | PHA-M Phytohaemagglutinin M |
| EK0041B | COLCEMID 10ug/ml in DPBS |

Data / Date

08-01-2018



Dott. **Franco Aiolfi**

Presidente e Amministratore Delegato
Chief Executive Officer and Managing Director