



SYNTESYS S.A.S. DI RINALDO R. & C.

VIA G. GALILEI, 10/3  
35037 Z.I. SELVE DI TEOLO (PD)  
TEL. +39 049 9903866 R.A. FAX +39 049 9903867  
COD. FISCALE P.IVA N.REG.IMP. PADOVA 03573950288  
E-MAIL [INFO@SYNTESYS.IT](mailto:INFO@SYNTESYS.IT) · WEB [WWW.SYNTESYS.IT](http://WWW.SYNTESYS.IT)

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'  
*Conformity declaration*



Il sottoscritto, Rinaldo Ruggero legale rappresentante della ditta:  
*The undersigned, Rinaldo Ruggero legal representative of the company:*

*produttore/manufacturer*

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

*indirizzo/address*

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

ò rappresentante il mandatario autorizzato entro la Unione Europea  
*or representing the authorized mandatary within the European Community*

*Mandatario autorizzato/authorized mandatary*

*indirizzo/address*

Dichiara sotto la propria responsabilità che il prodotto/*declares under his own responsibility that the product:*

*Denominazione/Description*

Padella per ammalati, urinali uomo e donna, speculum vaginali, tamponcini cotonati, tamponi sterili in provetta, tamponi sterili con terreno Amies e Stuart in provetta/ *Bed pan, Urinal's man and woman, Vaginal speculum, Cotton swab, Sterile swab in test tube, Sterile swab with medium Amies or Stuart in test tube*

*Materiale/Material*

Polipropilene, Polietilene, Legno/ *Polypropylene, Polyethylene, Wood*

È conforme alle disposizioni della direttiva 93/42/CE e s.m.i. concernente i dispositivi medici ed al Decreto Legislativo di recepimento con D.lgs. del 24/02/1997 n° 46/97 e soddisfa a tutti i requisiti specificati.

Il dispositivo è stato classificato appartenente alla classe I° secondo i criteri stabiliti in base a quanto previsto dall'Art. 9 ed allegato IX della direttiva sopra citata /*It meets the EC Directive 93/42 about Medical Device, specifications established by the Italian law n 46/97, dated 24<sup>th</sup> February 1997. The device was classified as belonging to the 1<sup>st</sup> class, according to the specifications of the established by the art.9, IX enclosure of the above mentioned directive.*

Dichiara inoltre che la documentazione tecnica di supporto alla presente dichiarazione di conformità è conservata presso gli uffici dell'azienda e sarà posta alla disposizione di chi la richiede/ *declares that all technical documents attached to this conformity statment are filed in our company and can be consulted by any authorized body on demand.*

Data 07.01.2016  
Issued on January 7<sup>th</sup> 2016

SYNTESYS S.A.S.  
Il legale rappresentante  
Rinaldo Ruggero



**SYNTESSYS**



SYNTESSYS S.A.S. DI RINALDO R. & C.  
VIA G. GALILEI, 10/3  
35037 Z.I. SELVE DI TEOLO (PD)

TEL. +39 049 9903866 R.A. FAX +39 049 9903867

COD. FISCALE P.IVA N.REG.IMP. PADOVA 03573950288

E-MAIL [INFO@SYNTESSYS.IT](mailto:INFO@SYNTESSYS.IT) - WEB [WWW.SYNTESSYS.IT](http://WWW.SYNTESSYS.IT)

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'**  
*Conformity declaration*



Il sottoscritto, Rinaldo Ruggero legale rappresentante della ditta:  
*The undersigned, Rinaldo Ruggero legal representative of the company:*

*produttore/manufacturer*

**SYNTESSYS S.a.s. di Rinaldo Ruggero & C.**

*indirizzo/address*

**Via G. Galilei, 10/3 35037 Zona Industriale SELVE DI TEOLO (PADOVA) ITALY**

*o rappresentante il mandatario autorizzato entro la Unione Europea or representing the authorized mandatary within the European Community*

*Mandatario autorizzato/authorized mandatary*

*indirizzo/address*

Dichiara sotto la propria responsabilità che il prodotto/*declares under his own responsibility that the product:*

Denominazione degli  
articoli  
prodotti/*Description of  
Manufacturer*

Contenitori per urina, contenitori per feci,  
contenitori universali, Pipette Pasteur, Piastre di  
Petri, Anse Sterili per batteriologia, Aste a "L",  
Puntali Eppendorf gialli e blue, cuvette per  
spettrofotometro, tazzine per campionamento siero,  
bacchette per distacco ed estrazione del coagulo,  
pinzette in polistirolo monouso, provette monouso in  
plastica, tappi alettati per provette diam. 12 mm e  
16mm, provette con granuli ed acceleratore, provette  
sottovuoto per prelievo, Sistema SEDIPLAST,  
Microprovette, Portavetrini, Vetrini precolorati,  
Portaprovette, supporti per microprovette, bottiglie  
per raccolta urine.

*Urine container, faeces container, universal  
container, Pasteur pipette, Petri dishes, Sterile  
loops, Sterile loops open "L", Eppendorf tips yellow  
and blue, cuvettes for spectrophotometer, samples  
cups, Rod to detach clot, disposable forceps,  
Disposable plastic tubes, winged stoppers for tubes  
diam. 12mm & 16mm, Test tube with granules and clot  
activator, vacuum test tube, SEDIPLAST system,  
micro test tubes, Slides Mailer, "TESTSIMPLETS" slide,  
rack for test tubes, rack for micro test tubes,  
Bottles for urine collection.*



**SYNTESYS**



ISO9001:2008  
Cert. N. 6574/0

SYNTESYS S.A.S. DI RINALDO R. & C.  
VIA G. GALILEI, 10/3  
35037 Z.I. SELVE DI TEOLO (PD)  
TEL. +39 049 9903866 R.A. FAX +39 049 9903867  
COD.FISCALE P.IVA N.REG.IMP. PADOVA 03573950288  
E-MAIL [INFO@SYNTESYS.IT](mailto:INFO@SYNTESYS.IT) - WEB [WWW.SYNTESYS.IT](http://WWW.SYNTESYS.IT)

*Materiale/ Material*

**Polipropilene, Polistirolo, Polietilene e  
Polimetilmetacrilato**

***Polypropylene, Polystyrene, Polyethylene and  
Polymethylmetacrylate***

È conforme alle disposizioni della direttiva 98/79/CE concernente i dispositivi medici diagnostici in vitro e recepito in Italia con D.L. del 08/09/2000 n° 332 allegato 1 (requisiti essenziali) ed è fabbricato in accordo ai requisiti di cui all'Allegato III della sopra citata direttiva / *It meets the CE Directive 98/79 CE about in vitro diagnostic device specifications established by the Italian law n. 332, dated 8<sup>th</sup> September 2000. The device is made according to the specifications of the III attached of the above-mentioned directive.*

Dichiara inoltre che la documentazione tecnica di supporto alla presente dichiarazione di conformità è conservata presso gli uffici dell'azienda e sarà posta alla disposizione di chi la richiede/declares that all technical documents attached to this conformity statement are filed in our company and can be consulted by any authorized body on demand.

Data 07/01/2016  
Issued on January 7<sup>th</sup> 2016

**SYNTESYS S.a.s.**  
Il legale rappresentante  
**Rinaldo Ruggero**



IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world.  
IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.

CERTIFICATO N.  
CERTIFICATE No.

6574/2

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DI  
WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM OPERATED BY

**SYNTESYS S.a.s.**  
**di Rinaldo Ruggero e C.**

UNITÀ OPERATIVA / OPERATIVE UNIT

Via G. Galilei, 10/3 - Zona Industriale - 35037 Selve di Teolo (PD)  
Italia

È CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

**UNI EN ISO 9001:2015**

Sistema di Gestione per la Qualità / Quality Management System

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

**EA: 29 - 14**

Commercializzazione di prodotti per analisi di laboratorio.  
Produzione di prodotti per analisi di laboratorio e articoli sanitari.  
*Trading of products for laboratory analysis.*  
*Manufacturing of products for laboratory analysis and sanitary products.*

Riferirsi alla documentazione del Sistema di Gestione per la Qualità aziendale per l'applicabilità dei requisiti della norma di riferimento.  
Refer to the documentation of the Quality Management System for details of application to reference standard requirements.

Il presente certificato è soggetto al rispetto del documento ICIM "Regolamento per la certificazione dei sistemi di gestione" e al relativo Schema specifico.  
The use and the validity of this certificate shall satisfy the requirements of the ICIM document "Rules for the certification of company management systems" and specific Scheme.

Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della certificazione di cui al presente certificato,  
si prega di contattare il n° telefonico +39 02 725341 o indirizzo e-mail info@icim.it.

For timely and updated information about any changes in the certification status referred to in this certificate,  
please contact the number +39 02 725341 or email address info@icim.it.

DATA EMISSIONE  
FIRST ISSUE  
05/06/2013

EMISSIONE CORRENTE  
CURRENT ISSUE  
05/06/2019

DATA DI SCADENZA  
EXPIRING DATE  
04/06/2022

ICIM S.p.A.

Piazza Don Enrico Mapelli, 75 - 20099 Sesto San Giovanni (MI)  
www.icim.it



SGQ N° 004 A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC  
Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements



www.cisq.com

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di  
Certificazione dei sistemi di gestione aziendale.  
CISQ is the Italian Federation of management  
system Certification Bodies.



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

# CERTIFICATE

CISQ/ICIM SPA has issued an IQNet recognized certificate that the organization:

**SYNTESYS S.a.s.**  
**di Rinaldo Ruggero e C.**

**Via G. Galilei, 10/3 - Zona Industriale - I-35037 Selve di Teolo (PD)**

has implemented and maintains a

**Quality Management System**

for the following scope:

**Trading of products for laboratory analysis.**  
**Manufacturing of products for laboratory analysis and sanitary products.**

which fulfils the requirements of the following standard:

**ISO 9001:2015**

Issued on:	<b>2019-06-05</b>
First issued on:	<b>2013-06-05</b>
Expires on:	<b>2022-06-04</b>

*This attestation is directly linked to the IQNet Partner's original certificate and shall not be used as a stand-alone document.*

**Registration Number: IT-83562**



*Alex Stoichitoiu*  
*President of IQNET*



*Ing. Claudio Provetti*  
*President of CISQ*

**IQNet Partners\*:**

AENOR Spain AFNOR Certification France APCER Portugal CCC Cyprus CISQ Italy  
CQC China CQM China CQS Czech Republic Cro Cert Croatia DQS Holding GmbH Germany FCAV Brazil  
FONDONORMA Venezuela ICONTEC Colombia Inspecta Sertifiointi Oy Finland INTECO Costa Rica  
IRAM Argentina JQA Japan KFQ Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway NSAI Ireland  
NYCE-SIGE México PCBC Poland Quality Austria Austria RR Russia SII Israel SIQ Slovenia  
SIRIM QAS International Malaysia SQS Switzerland SRAC Romania TEST St Petersburg Russia TSE Turkey YUQS Serbia  
IQNet is represented in the USA by: AFNOR Certification, CISQ, DQS Holding GmbH and NSAI Inc.



*IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world.  
IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.*

CERTIFICATO n. 7111/2  
CERTIFICATE No. \_\_\_\_\_

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DI  
WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM OPERATED BY

**SYNTESYS S.a.s.  
di Rinaldo Ruggero e C.**

UNITÀ OPERATIVA / OPERATIVE UNIT

Via G. Galilei, 10/3 - Zona Industriale - 35037 Selve di Teolo (PD)  
Italia

È CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

**UNI CEI EN ISO 13485:2016**

Sistema di Gestione per la Qualità / Quality Management System

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

**EA: 29 - 14**

Commercializzazione di prodotti per analisi di laboratorio.  
Produzione di prodotti per analisi di laboratorio e articoli sanitari.

*Trading of products for laboratory analysis.  
Manufacturing of products for laboratory analysis and sanitary products.*

Riferirsi alla documentazione del Sistema di Gestione per la Qualità aziendale per l'applicabilità dei requisiti della norma di riferimento.  
*Refer to the documentation of the Quality Management System for details of application to reference standard requirements.*

Il presente certificato è soggetto al rispetto del documento ICIM "Regolamento per la certificazione dei sistemi di gestione" e al relativo Schema specifico.  
*The use and the validity of this certificate shall satisfy the requirements of the ICIM document "Rules for the certification of company management systems" and Specific Scheme.*

Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della certificazione di cui al presente certificato,  
si prega di contattare il n° telefonico +39 02 725341 o indirizzo e-mail info@icim.it.

*For timely and updated information about any changes in the certification status referred to in this certificate,  
please contact the number +39 02 725341 or email address info@icim.it.*

DATA EMISSIONE  
FIRST ISSUE  
21/06/2014

EMISSIONE CORRENTE  
CURRENT ISSUE  
05/06/2019

DATA DI SCADENZA  
EXPIRING DATE  
04/06/2022

**ICIM S.p.A.**

Piazza Don Enrico Mapelli, 75 - 20099 Sesto San Giovanni (MI)  
www.icim.it



SGQ N° 004 A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC  
Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements



www.cisq.com

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di  
Certificazione dei sistemi di gestione aziendale.  
CISQ is the Italian Federation of management  
system Certification Bodies.



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

# CERTIFICATE

CISQ/ICIM SPA has issued an IQNet recognized certificate that the organization:

**SYNTESYS S.a.s.**  
**di Rinaldo Ruggero e C.**

**Via G. Galilei, 10/3 - Zona Industriale - I-35037 Selve di Teolo (PD)**

has implemented and maintains a

**Quality Management System**

for the following scope:

**Trading of products for laboratory analysis.**  
**Manufacturing of products for laboratory analysis and sanitary products.**

which fulfils the requirements of the following standard:

**ISO 13485:2016**

Issued on:	<b>2019-06-05</b>
First issued on:	<b>2014-06-21</b>
Expires on:	<b>2022-06-04</b>

*This attestation is directly linked to the IQNet Partner's original certificate and shall not be used as a stand-alone document.*

**Registration Number: IT-93779**



*Alex Stoichitoiu*  
 President of IQNET



*Ing. Claudio Provetti*  
 President of CISQ

**IQNet Partners\*:**

AENOR Spain AFNOR Certification France APCER Portugal CCC Cyprus CISQ Italy  
 CQC China CQM China CQS Czech Republic Cro Cert Croatia DQS Holding GmbH Germany FCAV Brazil  
 FONDONORMA Venezuela ICONTEC Colombia Inspecta Sertifiointi Oy Finland INTECO Costa Rica  
 IRAM Argentina JQA Japan KFQ Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway NSAI Ireland  
 NYCE-SIGE México PCBC Poland Quality Austria Austria RR Russia SII Israel SIQ Slovenia  
 SIRIM QAS International Malaysia SQS Switzerland SRAC Romania TEST St Petersburg Russia TSE Turkey YUQS Serbia  
 IQNet is represented in the USA by: AFNOR Certification, CISQ, DQS Holding GmbH and NSAI Inc.

## 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 POLISTIROLO TEST URINA 16X105 MM 12 ML**  
**FONDO CONICO BOCCA LARGA**

*product identification*

**PS URINE TEST TUBES 16X105 MM 12 ML CONICAL**  
**BOTTOM WIDE OPENING**

numero di  
catalogo **18159**  
*part number*

numero di  
lotto **12423**  
*batch number*

scadenza  
*expiry date* **31/05/2026**

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*

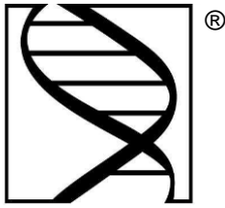
luogo e data  
*place and date*

**Piove di Sacco, 25/10/2021**

(data di stampa)

firma  
*signature*

**ROLL S.r.l.**  
**Assicurazione Qualità**



**SYNTESYS**



**SYNTESYS S.A.S. DI RINALDO R. & C.**

VIA G. GALILEI, 10/3  
35037 Z.I. SELVE DI TEOLO (PD)  
TEL. +39 049 9903866 R.A. FAX +39 049 9903867  
COD.FISCALE P.IVA N.REG.IMP. PADOVA 03573950288  
E-MAIL [INFO@SYNTESYS.IT](mailto:INFO@SYNTESYS.IT) · WEB [WWW.SYNTESYS.IT](http://WWW.SYNTESYS.IT)

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'**  
*Conformity declaration*



**Il sottoscritto, Rinaldo Ruggero legale rappresentante della ditta:**  
*The undersigned, Rinaldo Ruggero legal representative of the company:*

*produttore/manufacturer*

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

*indirizzo/address*

**Via G. Galilei, 10/3 35037 Zona Industriale SELVE DI TEOLO (PADOVA) ITALY**

**O rappresentante il mandatario autorizzato entro la Unione Europea**  
*or representing the authorized mandatary within the European Community*

*Mandatario autorizzato/authorized mandatary*

*indirizzo/address*

Dichiara sotto la propria responsabilità che il prodotto/*declares under his own responsibility that the product:*

Denominazione/Description	<b>Pipette Pasteur in PE 3 ml 150 mm drop 50 ul Sterile in conf. singola/</b> <i>Sterile polyethylene Pasteur pipette 3 ml graduated 150 mm 50 ul drop individually wrapped</i>
Lotto/Lot	<b>20184322</b> Data di scadenza/Expiry date <b>06.2023</b>
Codice/Code	<b>384338</b>
Materiale/Material	<b>Polietilene/ Polyethylene</b>
Confezione/Pack	<b>1.000 pezzi/1.000 pcs.</b>

È conforme alle disposizioni della direttiva 98/79/CE, concernente i dispositivi medici diagnostici in vitro e recepito in Italia con D.L. del 08/09/2000 n° 332 e smi allegato 1 (requisiti essenziali) ed è fabbricato in accordo ai requisiti di cui all'Allegato III della sopra citata direttiva./ *It meets the CE Directive 98/79 CE about in vitro diagnostic device specifications established by the Italian law n. 332, dated 8<sup>th</sup> September 2000. The device is made according to the specifications of the III Annex of the above-mentioned directive.*

Dichiara inoltre che la documentazione tecnica di supporto alla presente dichiarazione di conformità è conservata presso gli uffici dell'azienda e sarà posta alla disposizione di chi la richiede/ *declares that all technical documents attached to this conformity statement are filed in our company and can be consulted by any authorized body on demand.*

Data 22.09.2020

SYNTESYS S.a.s.  
Il legale rappresentante  
Rinaldo Ruggero