

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

EC Declaration Cytogenetics IVD rev08 0118

Pagina - Page 2 di - of 2

SIGAIR

CEL BIO