



ULPlast

UNIVERSAL LABORATORY PLASTICWARE

DEKLARACJA ZGODNOŚCI

WYTWÓRCA:

ULPlast Sp. z o. o.

ADRES:

Londyńska 25

03-921 Warszawa

WYRÓB:

Końcówki do pipet OMNITIP™ wykonane z PP o pojemnościach 10μl, 200μl, 300μl, 1000μl, 1200μl i końcówki sterylne o pojemnościach 10μl, 20μl, 50μl, 100μl, 200μl, 1000μl.

Deklarujemy, że wyrób : Końcówki do pipet OMNITIP™ (UMDNS: 16822) został sklasyfikowany zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz.U.2010 Nr 107 poz. 679) i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z dnia 24 stycznia 2011) jako wyrób do diagnostyki in vitro, który nie znajduje się w wykazie A, wykazie B i nie jest do samodzielnego stosowania i nie jest do oceny działania.

W/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro spełnia wymagania zasadnicze zgodnie z załącznikiem nr 1 Ministra zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r.

Deklaracja zgodności została wystawiona zgodnie z załącznikiem nr 2 do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r.