

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD
EC DECLARATION OF CONFORMITY

DIRECTIVA PRODUCTOS SANITARIOS PARA DIAGNÓSTICO IN VITRO 98/79/CE
IVD MEDICAL DEVICES DIRECTIVE 98/79/EC

FABRICANTE PRODUCTO:
PRODUCT MANUFACTURER:

CERTEST BIOTEC S.L.

DIRECCIÓN:
ADDRESS

POL. INDUSTRIAL RIO GALLEGO II, CALLE J, Nº 1,
50840, SAN MATEO DE GALLEGO, ZARAGOZA (SPAIN)

DECLARAN BAJO SU RESPONSABILIDAD QUE EL PRODUCTO:
DECLARE UNDER THEIR RESPONSIBILITY THAT THE PRODUCT:

Nombre *Name:* **CerTest Influenza A/B + RSV-Adeno Resp.**

Categoría *Category:* **In vitro diagnostic medical devices**

Código EDMS *EDMS Code:* **[15.70.90.04.00, 15.70.90.02.00 & 15.70.90.90.00]**

CUMPLE LOS REQUISITOS ESENCIALES (ANEXO I) DE LAS DIRECTIVAS:
COMPLY WITH THE ESSENTIAL REQUERIMENTS (ANNEX I) OF THE DIRECTIVES

EC Directive 98/79/CE

Directiva Productos Sanitarios. Transposición a la legislación española en Real Decreto 1662/2000.
Medical Devices Directive. Transposition to Spanish legislation in Real Decreto 1662/2000.

INFORMACIÓN ADICIONAL:
OTHER INFORMATION:

FECHA REGISTRO *REGISTRATION DATE:* (dd/mm/yyyy)

25/05/2012

Nombre: <i>Name</i>	Carlos Genzor Asín
Firmado: <i>Signed</i>	
Cargo: <i>Function</i>	Técnico Responsable <i>Safety Officer</i>