

# Deklaracja zgodności

Oxoid Ltd niniejszym oświadcza, że wymienione poniżej produkty są zgodne z Dyrektywą 98/79 / WE dotyczącą wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro i posiadają znak CE jako dowód zgodności. Deklaracja ta została wydana na wyłączną odpowiedzialność prawnego wytwórcy, firmy Oxoid Limited.

<b>Produkt</b>	Należy odnieść się do wyrobów wskazanych w załączniku I
<b>Prawny wytwórca</b>	Oxoid Ltd Wade Road Basingstoke RG24 8PW Zjednoczone Królestwo
<b>Upoważniony przedstawiciel UE</b>	Thermo Fisher Diagnostics B.V. Scheepsbouwersweg 1B 1121 PC Landsmeer Holandia
<b>Produkty spełniające wymagania zasadnicze</b>	Dyrektywa 98/79/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro
<b>Klasyfikacja</b>	Ogólne IVD Nie wymienione w załączniku II Nie służące do samokontroli
<b>Szlak zgodności</b>	Załącznik III Dyrektywy 98/79/WE
<b>Pozostałe normy, dyrektyw i rozporządzenia, które mają zastosowanie</b>	ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016 EN ISO 14971:2012  Pełna lista obowiązujących norm, dyrektyw i przepisów można znaleźć w dokumentacji technicznej, która jest przechowywana pod kontrolą Oxoid Ltd.
<b>Podpisano w Dartford, Zjednoczone Królestwo (ważne od)</b>	2 listopada 2020
<b>Nazwisko i obszar</b>	Nadine Caballero Regulatory Affairs Specialist II, Thermo Fisher Scientific, Microbiology Division (Specjalista ds. Regulacji Prawnych, Thermo Fisher Scientific, Wydział Mikrobiologii)
<b>Podpis</b>	(-) nieczytelny

**Załącznik 1:** Produkty, które zostały objęte niniejszą Deklaracją

GMDN	Kod produktu	Opis produktu
51659	DR0100M	DrySpot Staphytect Plus
	DR0850B	Staphytect Plus
	DR0850M	Staphytect Plus

tłumaczenie Argenta Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Sp.k.