

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

CONFORMITY DECLARATION

NOI/ **WE**
HOSPITEX DIAGNOSTICS SRL
VIA PROVINCIALE LUCCHESI 145
50019 OSMANNORO - SESTO F.NO - FLORENCE - ITALY

DICHIARIAMO SOTTO LA NOSTRA RESPONSABILITA'
STATE UNDER OUR OWN RESPONSIBILITY

CHE LA MACCHINA / **THAT THE MACHINE**

NEFELOMETRO SEMI-AUTOMATICO PER CITOLOGIA DA BASE LIQUIDA MODELLO
SEMI AUTOMATIC NEPHELOMETER FOR LBC PREPARATION MODEL

CYTOFAST SA

TIPO DIAGNOSTICI IN VITRO
TYPE IVD

SONO CONFORMI A QUANTO PRESCRITTO DA:
ARE IN COMPLIANCE WITH THE REQUIREMENTS OF:

-NORMA EUROPEA EN 6-1010-1 E SUE MODIFICHE
-EUROPEAN STANDARD 6-1010-1 AND ITS CHANGES

-DIRETTIVA SULLA COMPATIBILITA' ELETTROMAGNETICA 89/336/CEE E SUE MODIFICHE
-ELECTROMAGNETIC COMPATIBILITY DIRECTIVE 89/336/EEC

-DIRETTIVA BASSA TENSIONE 73/23/EEC
-LOW VOLTAGE DIRECTIVE 73/23/EEC

NORME APPLICATE /
APPLIED STANDARDS
EN55022 / EN 50082

-DIRETTIVA 98/79/CE RELATIVA AI DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO
-DIRECTIVE 98/79/EC ON IN VITRO DIAGNOSTICS MEDICAL DEVICE

CONFERMIAMO CHE IL SISTEMA E' CONFORME ALLE NORME DEL MARCHIO
MACHINE CONFORMED TO REQUIREMENTS OF MARK



FIRENZE 30/12/2003

HOSPITEX DIAGNOSTICS SRL
VIA PROVINCIALE LUCCHESI 145
50019 OSMANNORO - SESTO F.NO - FLORENCE - ITALY

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

CONFORMITY DECLARATION

NOI/ **WE**
HOSPITEX DIAGNOSTICS SRL
VIA PROVINCIALE LUCCHESE 145
50019 OSMANNORO - SESTO F.NO - FLORENCE - ITALY

DICHIARIAMO SOTTO LA NS RESPONSABILITA'
STATE UNDER OUR OWN RESPONSIBILITY

CHE LA MACCHINA / **THAT THE MACHINE**

MULTI MIXER PER CITOLOGIA DA BASE LIQUIDA MODELLO SHAKER
MULTIMIXER FOR LIQUID BASED CYTOLOGY MODEL SHAKER

CYTOMULTIMIXER

TIPO DIAGNOSTICI IN VITRO
TYPE IVD

SONO CONFORMI A QUANTO PRESCRITTO DA:
ARE IN COMPLIANCE WITH THE REQUIREMENTS OF:

-NORMA EUROPEA EN 6-1010-1 E SUE MODIFICHE
-EUROPEAN STANDARD 6-1010-1 AND ITS CHANGES

-DIRETTIVA SULLA COMPATIBILITA' ELETTRROMAGNETICA 89/336/CEE E SUE MODIFICHE
-ELECTROMAGNETIC COMPATIBILITY DIRECTIVE 89/336/EEC

-DIRETTIVA BASSA TENSIONE 73/23/EEC
-LOW VOLTAGE DIRECTIVE 73/23/EEC

NORME APPLICATE /
APPLIED STANDARDS
EN55022 / EN 50082

-DIRETTIVA 98/79/CE RELATIVA AI DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO
-DIRECTIVE 98/79/EC ON IN VITRO DIAGNOSTICS MEDICAL DEVICE

CONFERMIAMO CHE IL SISTEMA E' CONFORME ALLE NORME DEL MARCHIO
MACHINE CONFORMED TO REQUIREMENTS OF MARK



FIRENZE 30/12/2003

HOSPITEX DIAGNOSTICS SRL
VIA PROVINCIALE LUCCHESE 145
50019 OSMANNORO - SESTO F.NO - FLORENCE - ITALY



**EG-Konformitätserklärung
EC Conformity Declaration
Déclaration de conformité CE
Dichiarazione di conformità alle norme CEE**

Andreas Hettich GmbH & Co. KG • Föhrenstraße 12 • D-78532 Tuttlingen • Germany

Das bezeichnete Gerät, inklusive Zubehör entspricht den aufgeführten EG-Richtlinien und Normen.

The denoted device, including accessories corresponds to the listed EC guidelines and standards.

L'appareil désigné, y compris les accessoires, correspond aux directives CE et aux normes énumérées.

L'apparecchio designato, compresi gli accessori, è conforme alle direttive CE e alle norme citate.

Geräteart, Type of device, Type d'appareil, Tipo di apparecchio:

Laborzentrifuge mit Zubehör, Laboratory centrifuge with accessories, Centrifugeuse de laboratoire avec des accessoires, Centrifuga da laboratorio con accessori

Typenbezeichnung, Type designation, Désignation de modèle, Contrassegno tipo:

ROTOFIX 32 A

EG-Richtlinien/Normen, EC guidelines/standards, Directives CE/Normes, Direttive/Norme CEE:

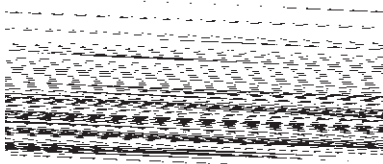
73/23/EWG, EN 61010-1, EN 61010-2-020

89/336/EWG + 92/31/EWG + 93/68/EWG, EN 61000-6-1, EN 55011, EN 61000-3-2, EN 61000-3-3

98/37/EG, EN ISO 12100-1, EN ISO 12100-2

98/79/EG

Tuttlingen, 16.05.2008



H. Eberle

Hettich
ZENTRIFUGEN

