



Deklaracja zgodności UE

dla Wyrobów Medycznych do Diagnostyki in vitro
zgodnie z Załącznikiem IV Rozporządzenia (UE) 2017/746

Producent: BioMaxima S.A., ul. Vetterów 5, 20-277 Lublin, Polska

Niepowtarzalny numer rejestracyjny SRN: Nie dotyczy

Nazwa wyrobu: Thioglycollate Fluid Medium

Kod Basic UDI-DI: Nie dotyczy

Klasyfikacja (IVDR, Załącznik VIII): Klasa A, Reguła 5

Niniejszym oświadczamy, że wyżej wymienione produkty są zgodne z wymaganiami Rozporządzenia (UE) 2017/746.

Wyłącznie odpowiedzialność za deklarację zgodności UE ponosi producent.

Miejsce i data: Lublin, dn. 27.05.2022

Henryk Lewczuk
Wiceprezes Zarządu

A blue ink signature of Henryk Lewczuk.

Patrycja Paniak -Sankowska
Prokurent

A blue ink signature of Patrycja Paniak -Sankowska.