

BIOTECH

www.biotech.cz

0800 124683

biotech@biotech.cz

Firma **BIOTECH** a. s., V Ochozu 20, 106 00 Praha 10, IČO: 25664018

vydává jako dovozce

dle §13 odst. 2 Zák.č. 22/1997 Sb., O tech. požadavcích na výrobky a o změně některých zákonů (dále jen Zákon) a § 5 nařízení vlády č. 168/1997 Sb., kterým se stanoví technické požadavky na výrobky nízkého napětí a dále § 7 nařízení vlády 169/1997 Sb., kterým se stanoví požadavky na výrobky z hlediska jejich elektromagnetické kompatibility

PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Dovozce p o t v r z u j e, že na výrobku

Microplates reader EL 800

Výrobce : **Bio-Tek, USA**

bylo provedeno posouzení shody jeho vlastností s požadavky na bezpečnost výrobků stanovenými Zákonem a technickými předpisy a to postupem uvedeným v § 3 odst. 1 nařízení vlády č. 168/1997 Sb. Dále bylo provedeno posouzení shody vlastností výrobku s požadavky na elektromagnetickou kompatibilitu, stanovené technickými předpisy, postupem posouzení shody, stanoveným § 12 odst. 4 písm a) Zákona.

a p r o h l a š u j e,

že vlastnosti výrobku splňují všechny základní požadavky stanovené v nařízení vlády č.168/1997 Sb. a že je tento výrobek při jeho obvyklém použití bezpečný. Dále prohlašuje, že vlastnosti výrobku splňují všechny požadavky stanovené v nařízení vlády č.169/1997 Sb. na elektromagnetickou kompatibilitu a že výrobek je při určeném použití bezpečný. Ve výrobě jsou prováděna opatření, která zabezpečují shodu všech výrobků **Microplates reader EL 800** uváděných na trh s technickou dokumentací a základními požadavky.

Popis výrobku : čtečka mikrodestiček

Výrobek je určen pro použití ve vědeckém a výzkumném procesu, automatizaci práce v aplikačních laboratořích.

Při posouzení shody byly použity harmonizované české technické normy :

ČSN EN 60309-1, ČSN EN 61010-1, ČSN EN 55011, ČSN EN 50082-1

4.1.2000

.....
datum a místo vydání prohlášení

BioTech a.s.
V Ochozu 20, 106 00 Praha 10
IČO: 25664018 DIČ: CZ25664018
Praha oddíl B vložka 5335

Dr. Petr Kvapil, ředitel společnosti

.....
jméno, funkce a podpis odpovědné osoby dovozce, razítko dovozce

DECLARATION OF CONFORMITY

Application of Council Directive(s):

73/23/EEC - Low Voltage Directive
89/336/EEC - EMC Directive
(both as amended by 93/68/EEC)
98/79/EC In Vitro Diagnostics Directive

Standard(s) to which Conformity is Declared:

Low Voltage (Safety *) - IEC 1010-1
EMC - Emissions: EN50081-1: EN 55011 Group 1 Class A
EMC Immunity: EN 50082-1:1992/EN 61326-1:1998
IEC 801-2:1991; EN 61000-4-3: 1996; IEC 801-4;
IEC 1000-4-5:1995; EN 61000-4-6:1996; EN 61000-4-11:1994.
* Safety-also Certified to CAN/CSA C22.2 No. 1010.1 and
UL 61010A-1 ETL Mark for Safety

Manufacturer's Name:
Manufacturer's Address:

Bio-Tek Instruments, Inc.
PO Box 998, Highland Park
Winooski, Vermont 05404 USA

Importer's Name
Importer's Address:

Type of Equipment:

Laboratory Equipment,
In-vitro Diagnostic

Model Number and Name:

ELx800 Microplate Reader
- All Clinical Models

Serial Number:

_____ 201083 _____

Year of Manufacture:

_____ 2006 _____

I, the undersigned, hereby declare that the equipment specified above conforms to the above Directive(s) and Standard(s) and is thus eligible to bear the CE Mark.



Michael N. Sevigny

Place: Winooski, Vermont, USA
Date: December 1, 2003

Michael N. Sevigny
Quality Assurance Director