

PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

My, firma Euromedical, spol. s r.o., Pod Fialkou 6, 150 00 Praha 5, IČO 41192923,
DIČ 005-41192923

prohlašujeme, že níže uvedený výrobek splňuje požadavky uvedených technických předpisů, že výrobek je za podmínek námi určeného použití bezpečný a že jsme přijali veškerá opatření, kterými zabezpečujeme shodu všech výrobků níže uvedeného typu, uváděných na trh s technickou dokumentací a s požadavky příslušného nařízení vlády.

Výrobek:

Hemochron Model 401
přístroj ke zjištění haemokoagulace z plné krve
včetně zkumavek
Hemochron Test Tubes pro Hemochron Model 401

Výrobce:

International Technidyne Corporation, 23 Nevsky Street, Edison, New Jersey 08820, USA

Výrobek je určen pro použití v klinických laboratořích.

Způsob posouzení shody: § 12, (4) a) zákona č. 22/1997 Sb.

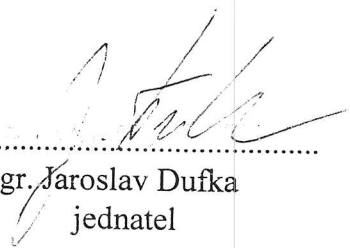
Výše uvedený výrobek je ve shodě s těmito
technickými předpisy: nařízení vlády 168/1997 Sb.
nařízení vlády 169/1997 Sb.

technickými normami: ČSN EN 61010-1
ČSN EN 601-1-2

EMC: EN 60 601-1-2, EN 55011, EN 50082-1, IEC 801-2, IEC 801-3, IEC 801-5, ISO 9001

V Praze dne 20-08-2001

EUROMEDICAL spol. s r.o.
Pod Fialkou 6
150 00 Praha 5
DIČ 005-41192923


Mgr. Jaroslav Dufka
jednatel

.....
razítko dovozce