

Declaración de Conformidad "CE"
"CE" Declaration of conformity

Directiva Productos Sanitarios para el Diagnóstico In Vitro 98/79/CE
In Vitro Diagnostic Medical Devices Directive 98/79/EC

Fabricante / *Manufacturer*: **AQUISEL, s.l.**

Dirección / *Address*: Autovía A-2 Km 585,1 08630 ABRERA (BARCELONA) - SPAIN

Declara bajo su responsabilidad que los productos listados debajo, han estado diseñados para la aplicación de diagnóstico In Vitro y cumplen todos los requisitos esenciales del anexo I del Real Decreto 1662/2000 transposición a la Legislación Española de la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico In Vitro.

Declares under their responsibility that the products listed below have been designed for In Vitro diagnostic application and that they comply with all essential requirements as laid out in Annex I of Real Decreto 1662/2000 transposition to the Spanish Legislation of the Directive 98/79/EC for In Vitro Diagnostic Medical Devices.

Las "pipetas AQUISEL": pipetas para la determinación de la Velocidad de Sedimentación Globular (V.S.G.) según el Método Westergren, variantes:

"AQUISEL pipettes"; for Erythrocyte Sedimentation Rate (E.S.R.) according to Westergren Method, kinds:

* Pipeta A-2 AQUISEL

* *AQUISEL A-2 Pipette*

* Pipeta P-2 AQUISEL

* *AQUISEL P-2 Pipette*

* Sistema P-3 AQUISEL

* *AQUISEL P-3 System*

* Sistema P4-micro AQUISEL

* *AQUISEL P-4 micro System*

Accesorios

Accessories

* Soporte Westergren

* *Westergren stands*

* Gradillas para tubos

* *Racks for tubes*

Abrera a 20 Junio de 2012 , *Abrera 20th June 2012*


AQUISEL, S. L.

Firmado/Signed : Manel Sotelo y Sotelo
(Gerente / Manager)