

EU Declaration of Conformity

(番号 dc90118bja)

当製造業者

名称	HORIBA ABX SAS
 住所	Parc Euromédecine Rue du Caducée BP 7290 34184 Montpellier Cedex 4 FRANCE
単一登録番号	FR-MF-000000320

本製品について責任を負い、本書において宣言します

機器カテゴリ	血液検査試薬
製品名	ABX Basolyse 5L
モデル	0204050
基本 UDI-DI	361023basolyse_5LC8
製造国	フランス

用途

ABX Basolyse 5L は、試験管内 テスト用の溶解液で、HORIBA Medical 血球計数装置で白血球(総白血球数および好塩基球)の計数用に赤血球(RBC)を溶解するように作られています。
臨床検査室用。

次の指令、規則、規格および共通仕様の条項に対応

規則	規則 (EU) 2017/746 (試験管 診断用医療機器) リスククラス : A ☒ B ☐ C ☐ D ☐
IVDR 適合評価ルート	☒ 付録 II + 付録 III + 付録 IV (滅菌器を除くクラス A 機器)
共通仕様	該当なし

Montpellier, France
2022/09/12

Claire MALLIÉ
Quality & Regulatory Affairs Junior
Director / PRRC