


## EU Declaration of Conformity

(Nr dc90145bro)

### PRODUCĂTORUL

Nume	<b>HORIBA ABX SAS</b>
 Adresa	Parc Euromédecine Rue du Caducée BP 7290 34184 Montpellier Cedex 4 FRANCE
Număr unic de înregistrare	FR-MF-000000320

### ÎȘI ASUMĂ RESPONSABILITATEA EXCLUSIVĂ ȘI DECLARĂ PRIN PREZENTA CĂ PRODUSUL (PRODUSELE)

Categoria dispozitivului	<b>Analizor de hemostază</b>
Denumirea produsului	<b>Yumizen G200</b>
UDI-DI de bază	<b>361023ymz_g200XS</b>
Țara de origine	<b>UNGARIA</b>

### Utilizarea prevăzută

Yumizen G200 este un analizor semi-automat de coagulare a sângelui, cu 2 canale. Instrumentul poate analiza probele de plasmă decalcificate folosind metodele de coagulare, cromogenice și de testare imunologică. Datele analizate pot fi stocate, afișate și raportate. Instrumentul are mai multe funcții, inclusiv conectivitate pentru a utiliza manevrarea automată a reactivilor de către sistemul de coduri de bare.  
Doar pentru diagnostic *in vitro*.

## ÎNDEPLINEȘTE/ÎNDEPLINESC PREVEDERILE URMĂTOARELOR DIRECTIVE, REGULAMENTE, STANDARDE ȘI SPECIFICAȚII COMUNE

Regulamente	Regulamentul (UE) 2017/746 privind dispozitivele medicale <i>in vitro</i> de diagnosticare Clasa de risc: A <input checked="" type="checkbox"/> B <input type="checkbox"/> C <input type="checkbox"/> D <input type="checkbox"/>
Traseul de evaluare a conformității IVDR	<input checked="" type="checkbox"/> ANEXA II + ANEXA III + ANEXA IV ( <i>dispozitive de Clasa A, excluzând dispozitivele sterile</i> )
Directive	2011/65/UE - amendată de 2015/863/UE - Directiva RoHS Categoria: 8-Dispozitive medicale
Standarde	IEC 61010-1: 2010 / IEC 61010-2-101: 2012 / IEC 61326-1: 2013 / EN 61326-2-6: 2013 / EN IEC 63000: 2018
Specificații comune	Nu se aplică

Montpellier, France  
2022/09/06

**Claire MALLIÉ**  
Quality & Regulatory Affairs Junior  
Director / PRRC

