

## PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

vydané v souladu se zákonem č. 22/97Sb. o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů v platném znění a podle § 8 a přílohy 3 s výjimkou odstavce 6 nařízení vlády č. 286/2001Sb., kterým se stanoví technické požadavky na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro.

**Firma:** inlab medical s.r.o.  
Jindřišská 898/11  
Praha 1  
110 00

**DIČ:** CZ25775502

Prohlašujeme na svou výlučnou odpovědnost, že níže uvedený výrobek splňuje požadavky technických předpisů a 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:** Krevní analyzátor **Piccolo Xpress**  
**Typ:** Model 1100-0000E

**Výrobce:** Abaxis Incorporated  
3240 Whipple Road  
Union City, California 94587

Výrobek je určen pro použití v bio - laboratořích a v ordinacích praktických lékařů.

Výše uvedený výrobek je ve shodě s normami:  
EN592, EN61010, EN50081-1, EN55022, EN50082-1, IEC801-2, IEC65/77B(SEC)121/88,  
IEC801-4

a nařízením vlády č.286/2001 Sb. a požadavky EU Direktivy (73/23EEC) a EU Direktivy (89/336/EEC).

V Praze 10.1.2009

Tomáš Vachta  
Jednatel

## PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

vydané v souladu se zákonem č. 22/97Sb. o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů v platném znění a podle § 8 a přílohy 3 s výjimkou odstavce 6 nařízení vlády č. 286/2001Sb., kterým se stanoví technické požadavky na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro.

**Firma:** inlab medical s.r.o.  
Jindřišská 898/11  
Praha 1  
110 00

**DIČ:** CZ25775502

Prohlašujeme na svou výlučnou odpovědnost, že níže uvedený výrobek splňuje požadavky technických předpisů a 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:** Krevní analyzátor **VetScan VS2**  
**Typ:** Model 1200-0000E (VetScan VS2) a model 1100-0000E (Piccolo Xpress)

**Výrobce:** Abaxis Incorporated  
3240 Whipple Road  
Union City, California 94587

Výrobek je určen pro použití ve veterinárních ordinacích a v bio - laboratořích.

Výše uvedený výrobek je ve shodě s normami:  
EN592, EN61010, EN50081-1, EN55022, EN50082-1, IEC801-2, IEC65/77B(SEC)121/88,  
IEC801-4

a nařízením vlády č.286/2001 Sb. a požadavky EU Direktivy (73/23EEC) a EU Direktivy (89/336/EEC).

V Praze 10.1.2009

Tomáš Vachta  
jednatel

## PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

vydané v souladu se zákonem č. 22/97Sb. o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů v platném znění a podle par 8 a přílohy 3 s výjimkou odstavce 6 nařízení vlády č. 286/2001Sb., kterým se stanoví technické požadavky na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro.

**Firma:** inlab medical s.r.o.  
Jindřišská 898/11  
Praha 1  
110 00

**DIČ:** CZ25775502

Prohlašujeme na svou výlučnou odpovědnost, že níže uvedený výrobek splňuje požadavky technických předpisů a 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:** Hematologický analyzátor VetScan HM5  
**Typ:** Model 790-0000

**Výrobce:** Abaxis Incorporated  
3240 Whipple Road  
Union City, California 94587

Výrobek je určen pro použití ve veterinárních ordinacích a v bio - laboratořích.

Výše uvedený výrobek je ve shodě s normami:

EN592, EN61010, EN50081-1, EN55022, EN50082-1, IEC801-2, IEC65/77B(SEC)121/88, IEC801-4

a nařízením vlády č.286/2001 Sb. a požadavky EU Direktivy (73/23EEC) a EU Direktivy (89/336/EEC).

V Praze 10.1.2009

Tomáš Vachta  
jednatel

## PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

vydané v souladu se zákonem č. 22/97Sb. o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů v platném znění a podle par 8 a přílohy 3 s výjimkou odstavce 6 nařízení vlády č. 286/2001Sb., kterým se stanoví technické požadavky na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro.

**Firma:** inlab medical s.r.o.  
Jindřišská 898/11  
Praha 1  
110 00

**DIČ:** CZ25775502

Prohlašujeme na svou výlučnou odpovědnost, že níže uvedený výrobek splňuje požadavky technických předpisů a 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:** Analyzátor krevních plynů VetScan i-STAT 1  
**Typ:** Model 600-1009

**Výrobce:** Abaxis Incorporated  
3240 Whipple Road  
Union City, California 94587

Výrobek je určen pro použití ve veterinárních ordinacích a v bio - laboratořích.

Výše uvedený výrobek je ve shodě s normami:

EN592, EN61010, EN50081-1, EN55022, EN50082-1, IEC801-2, IEC65/77B(SEC)121/88, IEC801-4

a nařízením vlády č.286/2001 Sb. a požadavky EU Direktivy (73/23EEC) a EU Direktivy (89/336/EEC).

V Praze 10.1.2009

Tomáš Vachta  
jednatel