



# Certificat de Conformité

Description produit Pointes TipOne®  
Références catalogue S11XX-XXXX

*STARLAB certifie par ce présent document que le produit a été fabriqué et inspecté selon les normes Internationales et Européennes :*

<b>98/79/EEC</b>	Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro
<b>93/42/EEC</b>	Directive relative aux dispositifs médicaux
<b>93/68/EEC</b>	Marquage CE

*En tant que société certifiée ISO 9001 et ISO 13485, nos méthodes de travail et procédures sont vérifiées et régulièrement auditées. De plus, la qualité de nos produits est constamment contrôlée.*

**STARLAB International GmbH**

Septembre 2012

# CERTIFICAT D'ASSURANCE



Ce certificat est votre assurance que les produits  
TipOne®, TipOne® Repeat, TubeOne® and PlateOne®  
sont fabriqués dans un environnement régulièrement contrôlé  
certifié sans RNase, DNase, ADN humain ni agents Pyrogènes.

## *Seuils de détection:*

RNase	$< 1 \times 10^{-9}$ unités Kunitz
DNase	$< 1 \times 10^{-6}$ unités Kunitz
ADN Humain	$< 2 \times 10^{-9}$ mg
Endotoxines	$< 0.05$ EU/ml

Les produits stériles ont été stérilisés par rayonnement à faisceau d'électrons selon les  
normes DIN EN ISO 11137-2:2007 avec une dose minimum de 15kGy (1.5 Mrads).

Stérilité : NAS  $10^{-6}$ .

[www.starlabgroup.com](http://www.starlabgroup.com)



# *C e r t i f i c a t d ' A s s u r a n c e*

Date d'émission : 15 Février 2012

- Pointes TipOne®
- Pipettes ErgoOne®
- Distributeur RepeatOne®
- Tubes TubeOne®
- Plaques PlateOne®
- Consommables de culture cellulaire CytoOne®

Nous certifions par la présente que tous les produits des gammes de produits ci-dessus ne contiennent pas plus de 0.1% de substances inscrites à la liste des substances extrêmement préoccupantes candidates en vue d'une autorisation (SVHC) publiée par ECHA.

**Dr. Lennart Walter**  
**Product Manager**