



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ / DECLARATION OF CONFORMITY DECLARATION DE CONFORMITÉ/ KONFORMITÄTSEKKLÄRUNG

Nome e indirizzo della ditta
Name and address of the firm
Name und Adresse der Firma
Nom et adresse de l'entreprise

BIOSIGMA S.r.l.
Via Valletta, 6 – Zona Ind. Cantarana
30010 - Cona (VE) - ITALY
Tel. +39.0426.302224 - Fax +39.0426.302228
E-mail: info@biosigmaeu.com
<http://www.biosigma.com>

Dichiariamo sotto nostra responsabilità che il dispositivo medico-diagnostico in vitro:

We declare under our sole responsibility that the in vitro diagnostic medical device:

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt für die In-vitro-Diagnostik:

Nous déclarons sous notre propre responsabilité que le dispositif médical de diagnostic in vitro:

Famiglia: PUNTALI PER MICROPIPETTE
TIPS FOR MICROPIPETTES / CONES PUR
MICROPIPETTES / PIPETTENSPIITZEN

Vedi elenco allegato / See the enclosed list

Produkt der Liste beiliegend / Voir liste ci-joint /

EDMA code:

(Version 2007) 2901 Other Instruments

GMDN code: 0 No Equivalent GMDN Term

Classificazione secondo la direttiva relativa ai
dispositivi medico-diagnostici in vitro 98/79/CE.

Classification according to the directive on in vitro
diagnostic medical devices 98/79/EC.

Klassifizierung nach der Richtlinie über In-vitro-
Diagnostika 98/79/EC.

Classification selon la directive relative aux dispositifs
médicaux de diagnostic in vitro 98/79/CE.

☐ Dispositivo dell'elenco A, allegato II / Produkt der
Liste A, Anhang II / Dispositif de la liste B,
annexe II / Device of List A, Annex II

☐ Dispositivo dell'elenco B, allegato II / Device of List
B, Annex II / Produkt der Liste B, Anhang II / Dispositif
de la liste B, annexe II

☐ Dispositivo per testautodiagnostico non elencato
nell'allegato II / Device for self-testing not listed in
Annex II Produkt zur Eigenanwendung, das nicht in
Anhang II

genannt ist / Dispositif destiné à l'autodiagnostic non
listé dans l'annexe II

☒ Altro dispositivo / Other device Sonstiges
Produkt / Autre dispositif

soddisfa tutte le disposizioni della direttiva relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro 98/79/CE
che lo riguardano.

meets all the provisions of the directive on in vitro diagnostic medical devices 98/79/EC which apply to it.

allen Anforderungen der Richtlinie über In-vitro-Diagnostika 98/79/EC entspricht, die anwendbar sind.

remplit toutes les exigences de la directive relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro 98/79/CE qui le
concernent.

Procedimento di valutazione della conformità:

Conformity assessment procedure:

Konformitätsbewertungsverfahren:

Procédure d'évaluation de la conformité:

Allegato III (escluso punto 6)

Annex III (excluding point 6)

Anhang III (mit Ausnahme von Punkt 6)

Annexe III (à l'exclusion, point 6)

Organo incaricato della valutazione della
conformità (se consultato):

Notified Body (if consulted):

Konformitätsbewertungsstelle (falls beigezogen):

Organe resp. de l'évaluat. de la conform.(si consult):

N.A.

CONA 13/06/17

Luogo, data / Place, date / Ort, Datum / Lieu, date

 **Biosigma s.r.l.**
Via Valletta, 6
30010 Cantarana di Cona (VE) Italy
Part. IVA 03328440270
C.F. 02173800281
Tel. 0426 302224
Fax 0426 302228
MARCOLIN MARTINO – Consigliere Delegato
Nome e funzione / Name and function /
Name und Funktion / Nom et fonction



Biosigma s.r.l.

a dominique Dutscher Company

Via Valletta, 6 | 30010 Cantarana di Cona (VE), Italy | Tel. ++39 0426 302224 (r.a.) | Fax ++39 0426 748030 |
Email info@biosigmaeu.com | www.biosigma.it www.biosigma.com | Cap. Soc. 99.000 € i.v. | C.F. 02173800281 |
P.IVA IT 03328440270 | N. 298577 R.E.A. di Venezia | Registro A.E.E. IT0903000005843 | R.N.P.A. IT11080P00002626



DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' / DECLARATION OF CONFORMITY DECLARATION DE CONFORMITÈ/ KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Le DICHIARAZIONI DI CONFORMITA' alla Direttiva 98/79/CE relative alle varie famiglie di prodotti si riferiscono ai seguenti codici in dettaglio:

The DECLARATIONS OF CONFORMITY to Directive 98/79/EC concerning the various families of products make reference to following code numbers:

REF	PUNTALI	TIPS
BSR001	PUNTALE GIALLO TIPO EPPENDORF-BRAND-SOCOREX DA 0 A 200 µl	YELLOW TIP EPPENDORF-BRAND-SOCOREX TYPE FROM 0 TO 200 µl
BSR002	PUNTALE AZZURRO TIPO EPPENDORF-BRAND-SOCOREX DA 201 A 1000 µl	LIGHT BLUE TIP EPPENDORF-BRAND-SOCOREX TYPE FROM 201 TO 1000 µl
BSR066	PUNTALE GIALLO TIPO GILSON DA 0 A 200 µl	YELLOW TIP GILSON TYPE FROM 0 TO 200 µl

Il presente Elenco si riferisce ai dispositivi medico-diagnostici in vitro registrati da Biosigma S.r.l. presso il Ministero della Sanità alla data riportata nella Dichiarazione di Conformità.

This List refers to in vitro diagnostic medical devices registered by Biosigma S.r.l. to Ministry for Health at the date reported on the Declaration of Conformity.



Biosigma s.r.l.

a dominique Dutscher Company

Via Valletta, 6 | 30010 Cantarana di Cona (VE), Italy | Tel. ++39 0426 302224 (r.a.) | Fax ++39 0426 748030 |
Email info@biosigmaeu.com | www.biosigma.it www.biosigma.com | Cap. Soc. 99.000 € i.v. | C.F. 02173800281 |
P.IVA IT 03328440270 | N. 298577 R.E.A. di Venezia | Registro A.E.E. IT09030000005843 | R.N.P.P.A. IT11080P00002626