

Scopo previsto

Vedere le istruzioni per l'uso

Dichiarazione di conformità

La presente Dichiarazione di Conformità Europea è rilasciata sotto la sola responsabilità del produttore.

La presente Biolina all'oni e ai comornità Laropea e massiata sotto la sola responsabilità dei produttorei							
PRODUTTORE							
Nome della società		Indirizzo		SRN			
Bio/Data Corporation		155 Gibraltar Road,		US-MF-000026991			
		Horsham, PA 19044 U.S.A.					
RAPPRESENTANTE	AUTO	RIZZATO					
Nome della società	Indiri	zzo	SRN	Telefono/email			
mdi Europa GmbH	D-308	enhagener Str. 71 355 Langenhagen MANIA	DE-AR-000006218	+49-511-3908 9531 – telefono info@mdi-europa.com			
IDENTIFICAZIONE PRODOTTO	DEL						
Prodotto / Nome commerciale		Codice prodotto / Numero di catalogo		UDI-DI di base			
Profilatore di aggregazione piastrinica, modello PAP-8E		106075 Nazionale 106077 Internazionale		*+G0561060751 *+G0561060771			

Il profilatore di aggregazione piastrinica, modello PAP-8E, è un aggregometro semiautomatico a trasmissione luminosa (LTA) utilizzato per osservare e registrare i test di aggregazione di routine e speciali e l'attività del cofattore ristocetina.

Foto

Vedere il sito web www.biodatacorp.com

I test di aggregazione di routine e speciali prevedono l'introduzione di un agonista comune in un campione di plasma ricco di piastrine (PRP). Il PAP-8E misura la variazione della densità ottica secondo il metodo descritto dal Dr. GVR Born. I risultati semi-quantitativi vengono utilizzati per differenziare lo stato funzionale e le anomalie come ausilio all'interpretazione e alla diagnosi del medico.

L'attività del cofattore Ristocetina prevede l'aggiunta di Ristocetina in una miscela di piastrine liofilizzate e plasma povero di piastrine (PPP). Il PAP-8E misura la variazione della densità ottica secondo il metodo descritto dal Dr. Harvey Weiss.

Il test di funzionalità piastrinica è uno strumento utile per la valutazione di laboratorio di anomalie emostatiche ereditarie o acquisite, per lo studio clinico di stati emorragici o trombotici, per la valutazione della terapia antipiastrinica, per gli studi farmacologici e per i protocolli di ricerca.



www.biodatacorp.com customer.service@biodatacorp.com

CLASSE DI RISCHIO IVDR / SPECIFICHE COMUNI					
Classificazione del dispositivo		Caratteristiche comuni			
Classe	A non-sterile	Non sono ancora state pubblicate specifiche comuni in materia.			
Regola	5a di cui all'allegato VIII della direttiva IVDR 2017/746.				

<u>Bio/Data Corporation, il produttore, dichiara che il prodotto di cui sopra soddisfa le disposizioni della seguente legislazione UE:</u>

Regolamento sui dispositivi medici diagnostici in vitro (IVDR) (UE) 2017/746

Dichiarazione di conformità:

Bio/Data Corporation conferma che il dispositivo oggetto della presente dichiarazione è conforme al Regolamento (UE) IVDR 2017/746 e, se applicabile, a qualsiasi altra legislazione dell'Unione pertinente che preveda il rilascio di una dichiarazione di conformità UE.

<u>Identificazione dell'organismo notificato (NB), procedura di valutazione della conformità eseguita e</u> identificazione del certificato o dei certificati emessi:

Non applicabile. La procedura di valutazione della conformità per i dispositivi di Classe A deve essere eseguita, come regola generale, sotto la sola responsabilità dei fabbricanti, poiché tali dispositivi presentano un rischio ridotto per i pazienti.

(Autodichiarazione)

RAPPRESENTANTE DELLA SOCIETÀ: William M. Trolio	FIRMA:	Le Com ho
KAPPRESENTANTE DELLA SOCIETA: WIIIIAM IVI. Trollo	FIKIVIA:	

TITOLO/FUNZIONE: Direttore della garanzia di qualità e degli affari normativi per Bio/Data Corporation

LUOGO: Bio/Data Corporation, Horsham, PA. 19044 U.S.A. DATA: 1 aprile 2023