

## Dichiarazione di Conformità UE

La presente Dichiarazione di Conformità è rilasciata sotto la piena responsabilità del fabbricante.

<b>FABBRICANTE</b>			
Nome dell'Azienda	Indirizzo	SRN	
Bio/Data Corporation	155 Gibraltar Road Horsham, PA 19044 USA	US-MF-000026991	
<b>AUTHORIZED REPRESENTATIVE</b>			
Nome dell'Azienda	Indirizzo	SRN	Telefono / Email
mdi Europa GmbH	Langenhagener Str. 71 D-30855 Langenhagen GERMANIA	DE-AR-000006218	+49-511-3908 9531 – Telefono <a href="mailto:info@mdi-europa.com">info@mdi-europa.com</a>
<b>IDENTIFICAZIONE DEL PRODOTTO</b>			
Nome del Prodotto / Nome Commerciale	Codice Prodotto / Numero di Catalogo	UDI-DI di Base	Codice EMDN
Kit Combinato Par/Pak II (ADP, Collagene ed Epinefrina)	101310	++G0561013102Z	W01030199
Scopo Previsto		Foto	
Vedere le Istruzioni per l'Uso		Vedere il sito web <a href="http://www.biodatacorp.com">www.biodatacorp.com</a>	
Il Kit Combinato PAR/PAK II è un kit pratico che contiene una combinazione di reagenti di aggregazione piastrinica di routine utilizzati per indurre risposte di aggregazione e/o agglutinazione nel plasma ricco di piastrine (PRP). Il kit include i reagenti ADP, Collagene ed Epinefrina.			
<b>CLASSE DI RISCHIO IVDR / SPECIFICHE COMUNI</b>			
Classificazione del dispositivo	Caratteristiche comuni		
Classe A (non sterile)	Attualmente non ne esistono di pubblicate per questo tipo di dispositivo.		
Regola 5(a) ai sensi dell'Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/746			

**An ISO 13485 Registered Company**

155 Gibraltar Road, Horsham, PA 19044 USA

+1 215-441-4000 Worldwide / 1-800-257-3282 USA / +1 215-443-8820 Fax Worldwide

Website: [www.biodatacorp.com](http://www.biodatacorp.com) Email: [customer.service@biodatacorp.com](mailto:customer.service@biodatacorp.com)

## LEGISLAZIONE APPLICABILE

Bio/Data Corporation, in qualità di Fabbricante, dichiara che il prodotto sopra menzionato è conforme alle disposizioni della seguente legislazione dell'Unione Europea:

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

La conformità è stata dimostrata in base alle norme armonizzate applicabili, tra cui:

- EN ISO 13485:2016 + A11:2021 – Dispositivi medici – Sistemi di gestione per la qualità
- EN 61326-2-6:2020 – Apparecchiature elettriche per misurazione, controllo e uso di laboratorio – Requisiti EMC per le apparecchiature IVD

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

Bio/Data Corporation conferma che il dispositivo oggetto della presente Dichiarazione di Conformità è conforme al Regolamento (UE) 2017/746 sui dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVDR) e, ove applicabile, a qualsiasi altra pertinente legislazione dell'Unione che preveda il rilascio di una Dichiarazione di Conformità UE.

Procedura di Valutazione della Conformità: Allegato II e Allegato III del Regolamento (UE) 2017/746.

## COINVOLGIMENTO DELL'ORGANISMO NOTIFICATO (NB)

Non applicabile. La procedura di valutazione della conformità per i dispositivi di Classe A (non sterili) è effettuata sotto la sola responsabilità del fabbricante, poiché tali dispositivi sono considerati a basso rischio per i pazienti.

Il presente dispositivo è stato auto-dichiarato in conformità con l'Allegato II e l'Allegato III del Regolamento (UE) 2017/746.

## ASSICURAZIONE DELLA QUALITÀ / APPROVAZIONE REGOLATORIA

Firma:   
\_\_\_\_\_

Data: 30 marzo 2026

William M. Trolio  
Direttore dell'Assicurazione della Qualità e degli Affari Regolatori  
Bio/Data Corporation  
Horsham, PA 19044 USA

*Tradotto dal documento: Par/Pak II Combo Kit #101310 EU DOC Inglese Rev AA*