



NQA 认证机构

符合性报告

申请人：苏州赛普生物科技股份有限公司 (Suzhou Cellpro Biotechnology Co., Ltd.)

地址：中国江苏省苏州市苏州工业园区华云路 1 号东坊工业园 B 区 4 号楼 1 层

产品：移液吸头，离心管，PCR 管和 PCR 板，细胞培养板，细胞培养瓶，细胞培养皿，血清移液管，三角摇瓶，离心瓶，酶标板，深孔板，磁棒套，病毒采集管，唾液样本采集管，cf-DNA/RNA 保存管，针筒过滤器，冻存管，细胞工厂，取样采集器

类型：详见附件

产品分类：其他

根据“98/79/EC 体外诊断医疗器械指令”附件 2 和附件 3，对提交的技术文件（包括上述产品的测试报告）进行了 CE 标志自我声明符合性要求的审核。

技术文件和测试报告的审核结果符合上述器械的自我声明。测试报告和技术文件是本报告的附件，须一起使用。

制造商在所列产品上加贴 CE 标志时，须确保其已满足且将继续满足欧盟指令的所有相关要求。

本报告并非符合性证书。

编号：03188

首次出具日期：2020 年 4 月 2 日

(签名)

签字人

本报告系 NQA 财产，应在 NQA 提出要求时返还。

