

## DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD

Nombre y dirección del fabricante

**altona Diagnostics GmbH  
Mörkenstrasse 12  
22767 Hamburg  
Alemania**

Declaramos bajo nuestra responsabilidad que

el dispositivo médico

**AltoStar® Purification Kit 1.5  
(REF PK15-16)**

Nombre, tipo o modelo

satisface todas las exigencias aplicables a la Directiva 98/79/CE.

Categoría

**Otro dispositivo**

Procedimiento de evaluación de conformidad

**Directiva 98/79/CE, Anexo III**

Órgano responsable de la evaluación de conformidad (en caso de ser consultada )

**No aplicable**

Periodo de validez

**25.05.2022**

*Hamburg, 22.3.19*

Lugar, fecha

*U. Spengler*

Dr. Ulrich Spengler  
Director general