



Certificado de libre venta

La Agencia Danesa de Medicamentos certifica por la presente que la empresa tiene su domicilio comercial registrado en Dinamarca:

SSI Diagnostica A/S
Herredsvejen 2
3400 Hillerød
Denmark

Los dispositivos médicos especificados en la lista adjunta que tienen la marca CE de conformidad con el Reglamento sobre Dispositivos Médicos de Diagnóstico In Vitro (Reglamento del Consejo 2017/746) pueden ser fabricado y comercializado en Dinamarca/UE y exportado sin ninguna aprobación de la Agencia Danesa de Medicamentos.



Válido a partir de: **08 junio 2024**
Válido hasta: **08 junio 2026**

Rebecca Elnif Andersen



SSI Diagnostica A/S lista de productos - Dispositivos médicos para diagnóstico *in vitro*

Produktnavn / Nombre del producto	Grundlæggende UDI/ UDI-DI básico	Produkt ID / ID del Producto
Medios de Cultivo – Clase A		
Placas de agar para medios de cultivo en general	5713106CM_GeneralZL	58585
Placas de agar para medios de cultivo selectivos	5713106CM_SelectiveS2	58585
Medios de Cultivo en tubos	5713106CM_GeneralZL	58585
Selecciones de tinción para medios de cultivo	5713106CM_GeneralZL	58585
Soluciones de lavado Buffer	5713106CM_GeneralZL	58585
Agua estéril y soluciones salinas	5713106CM_GeneralZL	58585
Medios de transporte y almacenamiento	5713106CM_GeneralZL	63232

