

## DECLARATION DE CONFORMITE UE

Selon le Règlement (UE) 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro*, Annexe IV

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

According to the Regulation (EU) 2017/746 on *in vitro* diagnostic medical devices, Annex IV

Nous, *We*,

**Fabricant / Manufacturer**

ALPHAPATH S.A.R.L. - 101 Chemin des Pêchers - La Louvade 3 - 34130 MAUGUIO - France

SNR : FR-MF-000024789

**Mandataire suisse (CH-REP) / Switzerland Representative (CH-REP)**

Non disponible, non encore désigné / *Not available, not yet designated*

CHNR : Non disponible / *Not available*

Déclarons sous notre seule responsabilité que les produits

**Formol Acétique,**

**Solutions de conservation, de transport et fixateurs Histologiques & Cytologiques**  
référéncés dans la liste ci-jointe sont conformes :

- aux exigences applicables du règlement (EU) 2017/746, en tant que dispositif médical de diagnostic *in vitro* classe A tel que défini par la règle 5 de l'annexe VIII et aux normes harmonisées applicables,
- à la législation d'harmonisation de l'Union applicable : Règlement (CE) 1272/2008 relatif à la classification, à l'étiquetage et à l'emballage des substances et des mélanges et Règlement (CE) 1907/2006 concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances (REACH).

*Declare under our sole responsibility that the products*

**Acetic Formalin,**

**Histology & Cytology storage, transport and fixative solutions**

*referenced in the enclosed list are in conformity with:*

- *the applicable requirements of Regulation (EU) 2017/746 for class A in vitro diagnostic medical devices, as defined by rule 5 of Annex VIII and applicable harmonized standards,*
- *the applicable Union harmonization legislation: Regulation (EC) 1272/2008 on classification, labelling and packaging of substances and mixtures and Regulation (EC) 1907/2006 concerning the Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals (REACH).*

**Utilisation prévue / Intended purpose**

Fixateur de tissus organiques.

Conserve durablement les prélèvements et permet le transport dans des conditions optimums.

En bloquant l'autolyse liée à la dégradation protéique, en formant des pontages intermoléculaires et en inhibant la prolifération bactérienne, le formol Acétique conserve les tissus, ainsi que leur morphologie.

Produit réservé à un usage professionnel.

*Organic tissue fixer.*

*Stores the samples for a long time and allows transport in optimum conditions.*

*Acetic formalin preserves tissues, as well as their morphology by blocking autolysis linked to protein degradation, by forming intermolecular bridges and by inhibiting bacterial proliferation,*

*Professional use only.*

**Classification - Classe de risque / Classification - Risk class**

Classe A, selon la règle 5 de l'annexe VIII / *Class A, according to rule 5 of Annex VIII*

**Procédure d'évaluation de la conformité / Conformity Assessment Route**

Auto-évaluation de conformité UE IVDR.

L'évaluation de la conformité est basée sur un système de management de la qualité et sur l'évaluation de la documentation technique conformément aux annexes II et III du règlement (EU) 2017/746.

*IVDR Self conformity assessment UE.*

*Conformity Assessment is based on a Quality Management System and on Assessment of Technical Documentation in accordance with Annex II and III of Regulation (EU) 2017/746.*

ALPHAPATH S.A.R.L. - 101 Chemin des Pêchers - La Louvade 3 - 34130 MAUGUIO - France

Téléphone : +33 4 67 60 74 79 - Télécopie : +33 4 67 60 98 27 - email : [contact@alphapath.fr](mailto:contact@alphapath.fr)

Société à responsabilité limitée au capital de 12 000 €, SIRET : 492 584 099 00013 RCS Montpellier, APE 4646Z

# DECLARATION DE CONFORMITE UE

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

### Code EMDN / EMDN Code

W01030705

### Désignation EMDN / EMDN Designation

RÉACTIFS DE FIXATION (HISTOLOGIE / CYTOLOGIE)

FIXING REAGENTS (HISTOLOGY/CYTOLOGY)

**Spécifications communes faisant objet de cette Déclaration de conformité :** Pas de SC applicable disponible

*Common specifications with subject to this Declaration of Conformity: No applicable CS available*

**Normes harmonisées faisant objet de cette Déclaration de conformité :**

*Harmonized Standards with subject to this Declaration of Conformity:*

|                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| EN ISO 13485:2016<br>EN ISO 13485:2016/AC:2018<br>EN ISO 13485:2016/A11:2021 | Dispositifs Médicaux - Systèmes de Management de la Qualité - Exigences à des Fins Réglementaires<br><i>Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes</i>                                                                                                                                       |
| EN 13612:2002<br>EN 13612:2002/AC:2002                                       | Evaluation des performances des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro<br><i>Performance evaluation of in vitro diagnostic medical devices</i>                                                                                                                                                                                   |
| EN 13641:2002                                                                | Élimination ou réduction du risque d'infection relatif aux réactifs de diagnostic in vitro<br><i>Elimination or reduction of risk of infection related to in vitro diagnostic reagents</i>                                                                                                                                            |
| EN 13975:2003                                                                | Procédures d'échantillonnage utilisées pour l'acceptation des essais des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro - Aspects statistiques<br><i>Sampling procedures used for acceptance testing of in vitro diagnostic medical devices - Statistical aspects</i>                                                                    |
| EN 14136:2004                                                                | Utilisation des programmes d'évaluation externe de la qualité dans l'évaluation de la performance des procédures de diagnostic in vitro<br><i>Use of external quality assessment schemes in the assessment of the performance of in vitro diagnostic examination procedures</i>                                                       |
| EN 14254:2004                                                                | Dispositifs médicaux de diagnostic in vitro - Récipients à usage unique pour prélèvement humains non sanguins<br><i>In vitro diagnostic medical devices - Single-use receptacles for the collection of specimens, other than blood, from humans</i>                                                                                   |
| EN ISO 14971:2019<br>EN ISO 14971:2019/A11:2021                              | Dispositifs Médicaux - Application de la Gestion des Risques aux Dispositifs Médicaux<br><i>Medical devices - Application of risk management to medical devices</i>                                                                                                                                                                   |
| EN ISO 15223-1:2021                                                          | Dispositifs médicaux - Symboles à utiliser avec les informations à fournir par le fabricant - Partie 1: Exigences générales<br><i>Medical devices - Symbols to be used with information to be supplied by the manufacturer - Part 1: General requirements</i>                                                                         |
| EN ISO 18113-1:2011                                                          | Dispositifs médicaux de Diagnostic In Vitro - Informations fournies par le fabricant (étiquetage) - Partie 1 : Termes, définitions et exigences générales<br><i>In vitro diagnostic medical devices - Information supplied by the manufacturer (labelling) - Part 1: Terms, definitions and general requirements</i>                  |
| EN ISO 18113-2:2011                                                          | Dispositifs médicaux de Diagnostic In Vitro - Informations fournies par le fabricant (étiquetage) - Partie 2 : Réactifs de Diagnostic In Vitro à usage professionnel<br><i>In vitro diagnostic medical devices - Information supplied by the manufacturer (labelling) - Part 2: In vitro diagnostic reagents for professional use</i> |
| EN ISO 23640:2015                                                            | Essais de stabilité des réactifs de diagnostic in vitro<br><i>In vitro diagnostic medical devices - Evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents</i>                                                                                                                                                                       |
| EN 62366:2008                                                                | Dispositifs médicaux - Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux<br><i>Medical devices - Application of usability engineering to medical devices</i>                                                                                                                                         |

Mauguio, le 20 juin 2023.

*Mauguio, June 20, 2023.*

**SARL ALPHAPATH**

Z.A. du Bosc

Route de Baillargues

34130 MUDAISON



**Emmanuel Denis**

Gérant / Manager

ALPHAPATH S.A.R.L. - 101 Chemin des Pêchers - La Louvade 3 - 34130 MAUGUIO - France

Téléphone : +33 4 67 60 74 79 - Télécopie : +33 4 67 60 98 27 - email : contact@alphapath.fr

Société à responsabilité limitée au capital de 12 000 €, SIRET : 492 584 099 00013 RCS Montpellier, APE 4646Z

**FORMOL ACETIQUE, SOLUTIONS DE CONSERVATION, DE TRANSPORT ET FIXATEURS HISTOLOGIQUES & CYTOLOGIQUES**  
*FORMALIN ACETIC, HISTOLOGY & CYTOLOGY STORAGE, TRANSPORT AND FIXATIVE SOLUTIONS*

| <b>PRODUITS</b><br><b>Solutions de conservation, de transport et fixateurs Histologiques &amp; Cytologiques</b><br><b>PRODUCTS</b><br><b><i>Histology &amp; Cytology storage, transport and fixative solutions</i></b> |                                                                                                                   |                                      |                                              |                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------------------------|--------------------------------------------------|
| <b>Dénomination produit</b><br><i>Product name</i>                                                                                                                                                                     | <b>Spécification produit</b><br><i>Product specification</i>                                                      | <b>Référence</b><br><i>Reference</i> | <b>IUD-ID de base</b><br><i>Basic UDI-DI</i> | <b>Code article international</b><br><i>GTIN</i> |
| <b>Formol Acétique 4%</b><br><i>Formalin Acetic 4%</i>                                                                                                                                                                 | Flacon de 40 ml rempli à 15 ml de Formol Acétique 4%<br><i>40 ml vial filled with 15 ml of 4% Acetic Formalin</i> | 0140155                              | 3770027144ALPHAFAF40R153Y                    | 3770027144205                                    |
|                                                                                                                                                                                                                        | Flacon de 60 ml rempli à 20 ml de Formol Acétique 4%<br><i>60 ml vial filled with 20 ml of 4% Acetic Formalin</i> | 0160205                              | 3770027144ALPHAFAF60R204F                    | 3770027144199                                    |