

DECLARACIÓ RD 1662/2000 PRODUCTES SANITARIS PER A DIAGNÒSTIC "IN VITRO"

En aquest espai, cal incorporar en un fitxer zip la declaració que tots els productes licitats compleixen el previst a l'apartat 8 de l'Annex I del RD 1662/2000, de 29 de setembre, pel qual es regulen els productes sanitaris per a diagnòstic "in vitro", amb l'etiquetatge i la documentació que ho acrediti (en referencia a les dades proporcionades pel fabricant).