



EC DECLARATION OF CONFORMITY

GLOBAL LABORATUVAR TEZGAH VE CİHAZ SİSTEMLERİ
MEDİKAL ÜRÜNLERİ SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ
YEŞİLCE MAH. ÇELİK CAD. NO: 12 İÇ KAPI NO: 1
KAĞITHANE/İSTANBUL

Description Of The Product : Fume Hood
Ürünün Tanımı : Çeker Ocak

Product Type / Ürün Tipi : Çeker Ocak/Fume Hood

Product Commercial Brand / Marka : GLOBAL LABORATUVAR

Applicable EC Directives : LOW VOLTAGE DIRECTIVE (LVD) 2014/35/EU
Geçerli AT Direktifleri : ALÇAK GERİLİM DİREKTİFİ (LVD) 2014/35/AB

Applicable Harmonised Standards : EN 14175
Geçerli Uyumlaştırılmış Standartlar

In our delivered version, we declare that the product described below complies with the essential safety and health requirements of the **Low Voltage Directive (LVD) 2014/35/EU** as put into circulation by us. This declaration will cease to be valid if the products specified above is replaced.

Teslim edilen versiyonumuzda yukarıda açıklanan ürünün, tarafımızda dolaşıma sokulduğu şekliyle **Alçak Gerilim Direktifi (LVD) 2014/35/AB** yönetmeliğinin temel güvenlik ve sağlık gerekliliklerine uygun olduğunu beyan ederiz. Tutarlılık bilgileri belirtilen ürünlerin değiştirilmesi halinde bu beyan geçerliliğini yitirecektir.

Applicable National Technical Standards and Specifications
Uygulanabilir Ulusal Teknik Standartlar ve Özellikler

Classifications / Sınıflandırma

: CLASS-I

Certificate Number / Sertifika Numarası

: NVA-EC-22092810

Certificate Issue Date / Sertifika Yayın Tarihi

: 28.09.2022

Certificate Validity Date / Sertifikanın Geçerlilik Tarihi

: 28.09.2023

Company Official / Firma Yetkilisi

(Authorized Signature and Title) / (Yetkili İmza ve Unvan)



Yukarıda tanımlanan ürün grupları, iç üretim kontrollerine bağlı olarak kontrol edilmiştir.

The product groups described above have been controlled depending on internal production controls.

NVA KALİTE TEST ÖLÇÜM HİZMETLERİ EĞİTİM VE BELGELENDİRME TİC. LTD. STİ.

Beylikduzu OSB Mahallesi 3. Cadde HGS İnşaat Corner Office Apt. No: 8/55 Beylikduzu / İSTANBUL / TURKEY

Tel: +90 212 855 58 98 www.nvabelge.com info@nvabelge.com



EC DECLARATION OF CONFORMITY

GLOBAL LABORATUVAR TEZGAH VE CİHAZ SİSTEMLERİ
MEDİKAL ÜRÜNLERİ SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ
YEŞİLCE MAH. ÇELİK CAD. NO: 12 İÇ KAPI NO: 1
KAĞITHANE/İSTANBUL

Description Of The Product Ürünün Tanımı	: Chemical Equipment Cabinet Kimyasal Malzeme Dolabı
Product Type / Ürün Tipi	: Chemical Equipment Cabinet / Kimyasal Malzeme Dolabı
Product Commercial Brand / Marka	: GLOBAL LABORATUVAR
Applicable EC Directives Geçerli AT Direktifleri	: LOW VOLTAGE DIRECTIVE (LVD) 2014/35/EU ALÇAK GERİLİM DİREKTİFİ (LVD) 2014/35/AB
Applicable Harmonised Standards Geçerli Uyumlaştırılmış Standartlar	: EN 14470-1

In our delivered version, we declare that the product described below complies with the essential safety and health requirements of the **Low Voltage Directive (LVD) 2014/35/EU** as put into circulation by us. This declaration will cease to be valid if the products specified above is replaced.

Teslim edilen versiyonumuzda yukarıda açıklanan ürünün, tarafımızda dolaşıma sokulduğu şekliyle **Alçak Gerilim Direktifi (LVD) 2014/35/AB** yönetmeliklerinin temel güvenlik ve sağlık gerekliliklerine uygun olduğunu beyan ederiz. Yukarıda bilgileri belirtilen ürünlerin değiştirilmesi halinde bu beyan geçerliliğini yitirecektir.

Applicable National Technical Standards and Specifications
Uygulanabilir Ulusal Teknik Standartlar ve Özellikler

Classifications / Sınıflandırma	: CLASS-I
Certificate Number / Sertifika Numarası	: NVA-EC-22092809
Certificate Issue Date / Sertifika Yayın Tarihi	: 28.09.2022
Certificate Validity Date / Sertifikanın Geçerlilik Tarihi	: 28.09.2023
Company Official / Firma Yetkilisi (Authorized Signature and Title) / (Yetkili İmza ve Unvan)	



Yukarıda tanımlanan ürün grupları, iç üretim kontrollerine bağlı olarak kontrol edilmiştir.
The product groups described above have been controlled depending on internal production controls.



EC DECLARATION OF CONFORMITY

GLOBAL LABORATUVAR TEZGAH VE CİHAZ SİSTEMLERİ
MEDİKAL ÜRÜNLERİ SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ
YEŞİLCE MAH. ÇELİK CAD. NO: 12 İÇ KAPI NO: 1
KAĞITHANE/İSTANBUL

Description Of The Product / Ürünün Tanımı : LABORATORY EDGE and MIDDLE BENCHES
LABORATUVAR KENAR ve ORTA TEZGÂHLARI

Product Type / Ürün Tipi : LABORATORY EDGE and MIDDLE BENCHES
LABORATUVAR KENAR ve ORTA TEZGÂHLARI

Product Commercial Brand / Marka : GLOBAL LABORATUVAR

Applicable EC Directives / Geçerli AT Direktifleri : GENERAL PRODUCT SAFETY DIRECTIVE 2001/95/EEC
GENEL ÜRÜN GÜVENLİĞİ DİREKTİFİ 2001/95/EEC

Applicable Harmonised Standards / Geçerli Uyumlaştırılmış Standartlar : TS EN 13150

In our delivered version, we declare that the product described below complies with the essential safety and health requirements of the **General Product Safety Directive 2001/95/EEC** as put into circulation by us. This declaration will cease to be valid if the products specified above is replaced.

Teslim edilen versiyonumuzda yukarıda açıklanan ürünün, tarafımızda dolaşıma sokulduğu şekliyle **Genel Ürün Güvenliği Direktifi 2001/95/EEC** yönetmeliklerinin temel güvenlik ve sağlık gerekliliklerine uygun olduğunu beyan ederiz. Yukarıda bilgileri belirtilen ürünlerin değiştirilmesi halinde bu beyan geçerliliğini yitirecektir.

Applicable National Technical Standards and Specifications
Uygulanabilir Ulusal Teknik Standartlar ve Özellikler

Classifications / Sınıflandırma

: CLASS-I

Certificate Number / Sertifika Numarası

: NVA-EC-22092806

Certificate Issue Date / Sertifika Yayın Tarihi

: 29.09.2022

Certificate Validity Date / Sertifikanın Geçerlilik Tarihi

: 29.09.2023

Company Official / Firma Yetkilisi

(Authorized Signature and Title) / (Yetkili İmza ve Unvan)



Yukarıda tanımlanan ürün grupları, iç üretim kontrollerine bağlı olarak kontrol edilmiştir.

The product groups described above have been controlled depending on internal production controls.



EC DECLARATION OF CONFORMITY

GLOBAL LABORATUVAR TEZGAH VE CİHAZ SİSTEMLERİ
MEDİKAL ÜRÜNLERİ SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ
YEŞİLCE MAH. ÇELİK CAD. NO: 12 İÇ KAPI NO: 1
KAĞITHANE/İSTANBUL

Description Of The Product : PCR CABIN
Ürünün Tanımı : PCR KABİN

Product Type / Ürün Tipi : PCR CABIN/PCR KABİN

Product Commercial Brand / Marka : GLOBAL LABORATUVAR

Applicable EC Directives : Repeated Official Gazette dated 02.06.2021 and numbered 31499
MDR Medical Device Regulation Regulation (EU) 2017/745
Geçerli AT Direktifleri : 02.06.2021 Tarih 31499 Sayılı Mükerrer Resmi Gazete
MDR Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Regulation (EU) 2017/745

Applicable Harmonised Standards : TS EN IEC 61010-2-091/A11
Geçerli Uyumlaştırılmış Standartlar

In our delivered version, we declare that the product described below complies with the essential safety and health requirements of the MDR Medical Device Regulation Regulation (EU) 2017/745 as put into circulation by us. This declaration will cease to be valid if the products specified above is replaced.

Teslim edilen versiyonumuzda yukarıda açıklanan ürünün, tarafımızda dolaşıma sokulduğu şekliyle MDR Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Regulation (EU) 2017/745 yönetmeliklerinin temel güvenlik ve sağlık gerekliliklerine uygun olduğunu beyan ederiz. Yukarıda bilgileri belirtilen ürünlerin değiştirilmesi halinde bu beyan geçerliliğini yitirecektir.

Applicable National Technical Standards and Specifications
Uygulanabilir Ulusal Teknik Standartlar ve Özellikler

Classifications / Sınıflandırma : CLASS-I
Certificate Number / Sertifika Numarası : NVA-EC-22092808
Certificate Issue Date / Sertifika Yayın Tarihi : 28.09.2022
Certificate Validity Date / Sertifikanın Geçerlilik Tarihi : 28.09.2023
Company Official / Firma Yetkilisi
(Authorized Signature and Title) / (Yetkili İmza ve Unvan)



Yukarıda tanımlanan ürün grupları, iç üretim kontrollerine bağlı olarak kontrol edilmiştir.

The product groups described above have been controlled depending on internal production controls.



EC DECLARATION OF CONFORMITY

GLOBAL LABORATUVAR TEZGAH VE CİHAZ SİSTEMLERİ
MEDİKAL ÜRÜNLERİ SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ
YEŞİLCE MAH. ÇELİK CAD. NO: 12 İÇ KAPI NO: 1
KAĞITHANE/İSTANBUL

Description Of The Product / Ürünün Tanımı : STERILE CABIN
STERİL KABİN

Product Type / Ürün Tipi : CLASS II A2 TYPE STERILE CABIN/CLASS II A2 TİP STERİL KABİN

Product Commercial Brand / Marka : GLOBAL LABORATUVAR

Applicable EC Directives : Repeated Official Gazette dated 02.06.2021 and numbered 31499
MDR Medical Device Regulation Regulation (EU) 2017/745

Geçerli AT Direktifleri : 02.06.2021 Tarih 31499 Sayılı Mükerrer Resmî Gazete
MDR Tıbbî Cihaz Yönetmeliği Regulation (EU) 2017/745

Applicable Harmonised Standards : TS EN IEC 61010-2-091/A11

Geçerli Uyumlaştırılmış Standartlar

In our delivered version, we declare that the product described below complies with the essential safety and health requirements of the MDR Medical Device Regulation Regulation (EU) 2017/745 as put into circulation by us. This declaration will cease to be valid if the products specified above is replaced.

Teslim edilen versiyonumuzda yukarıda açıklanan ürünün, tarafımızda dolaşıma sokulduğu şekliyle MDR Tıbbî Cihaz Yönetmeliği Regulation (EU) 2017/745 yönetmeliklerinin temel güvenlik ve sağlık gerekliliklerine uygun olduğunu beyan ederiz. Yukarıda bilgileri belirtilen ürünlerin değiştirilmesi halinde bu beyan geçerliliğini yitirecektir.

Applicable National Technical Standards and Specifications
Uygulanabilir Ulusal Teknik Standartlar ve Özellikler

Classifications / Sınıflandırma : CLASS-I

Certificate Number / Sertifika Numarası : NVA-EC-22092807

Certificate Issue Date / Sertifika Yayın Tarihi : 28.09.2022

Certificate Validity Date / Sertifikanın Geçerlilik Tarihi : 28.09.2023

Company Official / Firma Yetkilisi
(Authorized Signature and Title) / (Yetkili İmza ve Unvan)



Yukarıda tanımlanan ürün grupları, iç üretim kontrollerine bağlı olarak kontrol edilmiştir.
The product groups described above have been controlled depending on internal production controls.