



Certificado para la venta libre

La Agencia Danesa de Medicamentos certifica por la presente que los dispositivos médicos especificados en la lista adjunta han sido fabricados por:

Axlab Innovation ApS
Bygstubben 4
DK-2950 Vedbæk
Danimarca

Los dispositivos médicos que llevan el símbolo de la CE de conformidad con la Directiva 98/79/CEE cumplen con los requisitos esenciales de seguridad y rendimiento. Por ello, podrán fabricarse y comercializarse en Dinamarca y exportarse sin autorización de la Agencia Danesa de Medicamentos.



Válido a partir de: **30 enero 2017**
Válido hasta: **30 enero 2019**

Trine Lodberg
Scientific Officer



BiopSafe® - Contenedor y tapa (conteniendo líquido)



LÆGEMIDDELSTYRELSEN
DANISH MEDICINES AGENCY