

EG-Konformitätserklärung EC Declaration of Conformity


Hersteller <i>Manufacturer</i>	Mediagnost Gesellschaft für Forschung und Herstellung von Diagnostika GmbH
Anschrift <i>Address</i>	Aspenhastr. 25 72770 Reutlingen Deutschland / Germany
Registriernummer <i>Registration code</i>	DE/CA40/00809/20/1
Produktbezeichnung <i>Product name</i>	Insulin-like Growth Factor-I (IGF-I) ELISA
Produktnummer <i>Product number</i>	E20

Produktbestandteile <i>Product parts</i>	E20-	Mikrotiterplatte / <i>Microtiter Plate</i>	MTP
	E20-	Kalibratoren A - E / <i>Calibrators A - E</i>	A-E
	E20-	Probenpuffer / <i>Sample Buffer</i>	SB
	E20-	Kontrolle 1 / <i>Control 1</i>	CTR1
	E20-	Kontrolle 2 / <i>Control 2</i>	CTR2
	E20-	Antikörperkonjugat / <i>Antibody Conjugate</i>	DET
	E20-	Enzymkonjugat / <i>Enzyme Conjugate</i>	EC
	E20-	Waschpuffer / <i>Washing Buffer</i>	WB
	E20-	Substrat / <i>Substrate</i>	S
	E20-	Stopplösung / <i>Stop Solution</i>	STP
	-	Abdeckfolie / <i>Sealing Tape</i>	-
	-	Packungsbeilage / <i>Instructions for Use</i>	-
	-	Qualitätszertifikat / <i>Quality Certificate</i>	-

Mediagnost erklärt in alleiniger Verantwortung die Konformität des oben genannten Produktes mit der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlamentes und des Rates vom 27.10.1998 über In-vitro- Diagnostika nach Anhang III der Richtlinie.

Mediagnost declares of its own responsibility that the above mentioned product complies with the directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council on in vitro diagnostic medical devices of 27 October 1998 according Annex III of the directive.

Aussteller <i>Issuer</i>	Mediagnost Gesellschaft für Forschung und Herstellung von Diagnostika GmbH
-----------------------------	---

Gültig bis <i>Valid until</i>	2027-05-25
Ort, Datum <i>Place, Date</i>	Reutlingen, 25.04.2022  Dr. Haage, Angelika Geschäftsführung Chief Executive Officer