

Formulare

EG-Konformitätserklärung Mehrfach-Urindrogentest Professional 20220101

EG Konformitätserklärung

Hiermit erklärt die Firma LFM-Diagnostika oHG in eigener und alleiniger Verantwortung, dass das In-Vitro-Diagnostika-Produkt

Produktbezeichnung: Mehrfach-Urindrogenschnelltest Professional, Tauchtest mit verschiedener Parameterkombination (4 - 11), (AMP 300, AMP 500, BAR 300, BZO 200, BZO 300, BUP 10, COC 150, EDDP 100, FTY 20, MET 300, MET 500, MOP 300, OXY 100, TCA 1000, THC 50, THC 20, TRA 100) und integrierter Bestimmung von Kreatinin, Oxydantien und pH

Artikelnummern: LF-DO4K244, LF-DO4K245, LF-DO4K246, LF-DO4K247, LF-DO4K248, LF-DO4K249, LF-DO4K251, LF-DO4K252, LF-DO4K253, LF-DO4K260, LF-DO4K266, LF-DO4K268, LF-DO4K269, LF-DO4K270

Produktklasse: übrige In-vitro-Diagnostika

den grundlegenden Anforderungen nach Anhang 1 der Richtlinie 98/79 EG entspricht und zur bestimmungsgemäßen Anwendung geeignet ist.

Wir erklären außerdem in alleiniger Verantwortung, dass alle Chargen dieses Produktes entsprechend der Spezifikation der Technischen Dokumentation, Revisionstand: 00 (und aller folgenden Revisionen), hergestellt werden und den genannten Anforderungen entsprechen.

Diese Erklärung ist gültig bis 31.05.2027. Bei einer Änderung am Produkt vor diesem Ablaufdatum ist diese neu zu erstellen.

Würzburg, 01.01.2022



97082 Würzburg, Spessartstraße 9
Tel. 0931 4607427
Fax 0800-2711333
www.lfm-diagnostika.de
Franz Lukas - Geschäftsführung