

## EG-Konformitätserklärung Einzelstreifen-Urindrogentest 6-Monoacetylmorphin 10 ng/ml

### EG Konformitätserklärung

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

**Produktbezeichnung:** Einzelstreifen-Urindrogentest HRN 10 ng/ml, Tauchtest Urin, einzeln verpackt

**Artikelnummer:** LF-ST4S035

**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, 01.03.2022

  
Franz Lukas  
Digitally signed by Franz Lukas  
DN: cn=Franz Lukas, o=LFM  
Diagnostika, ou=oHG,  
email=Franz.Lukas@ifm-  
diagnostika.de, c=DE  
Date: 2022.03.08 13:56:20  
+01'00'

.....  
Franz Lukas - Geschäftsleitung