

EG-Konformitätserklärung

gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika.

Hersteller: nal-von minden GmbH, Carl-Zeiss-Str. 12, 47445 Moers

Produktklassifizierung: sonstige

Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung, dass alle Chargen der unten genannten In-vitro-Diagnostika mit den Grundlegenden Anforderungen des Anhangs I der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostika übereinstimmen. Die Produkte sind für die vorgesehene Anwendung geeignet (nur professionelle Anwender).

Einschlägige Normen und Richtlinien werden angewandt.

REF	Bezeichnung
MCHE154	meditrol® Strep A
MICHE158	meditrol® H. pylori Antibody Test
MCHE160FOB	meditrol® FOB Test
MCHE161	meditrol® Microalbumin Test
MCHE170_	meditrol® Troponin I Test (5 Tests)
MCHE1701_	meditrol® Troponin I (10 Tests)
MICHE173	meditrol® hCG Schwangerschaftstest (Kassette)
MCHE179	meditrol® CRP Test
MCHE190	meditrol® D-Dimer Test (5 Tests)
MCHE195	meditrol® D-Dimer-Test (10 Tests)
171	meditrol® hCG Schwangerschaftstest (Teststreifen)

Dieses Dokument ist gültig bis 26.05.2025.

Moers, 01.01.2021
nal von minden GmbH



nal von minden GmbH
Carl-Zeiss-Str. 12
47445 Moers
Tel: +49 (0) 213 99820
Fax: +49 (0) 213 99821
Info@nal-vonminden.de

Sandra von Minden
Geschäftsführerin