

EG-Konformitätserklärung EC-Declaration of Conformity

entsprechend Anhang III der Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika
according to Annex III to Directive 98/79/EC for in vitro diagnostic medical devices

Hiermit erklären wir, dass das von uns, servoprax GmbH, hergestellte In-Vitro-Diagnostika
Produkt

We hereby declare that the mentioned in vitro diagnostic produced by servoprax GmbH

Produktbezeichnung (product description)	Artikelnummer (item-number)
Servoplate Candida Elektivagar	C3 10412
Servoplate Sabouraud Agar	C3 10413
Servoplate Müller Hinton Agar	C3 10414
Servoplate Selektivagar	C3 10415
Servoplate Pilzagar	C3 10421
Servoplate Dermatophyten Selektivagar	C3 10422
Servoplate Reisextrakt Agar	C3 10424
Servoplate Mc Conkey Agar	C3 10748

Klassifizierung: Sonstiges Produkt

Classification:

(alle Produkte mit Ausnahme Annex II und Produkte zur Eigenanwendung)
other products (all products except for Annex II and devices for shelf)

den grundlegenden Anforderungen nach Anhang I der Richtlinie 98/79/EG und 2007/47/EG
entspricht und zur bestimmungsgemäßen Anwendung geeignet ist.

meets all provisions of the essential requirements of Annex I Directive 98/79/EC, and is appropriate for the intended purpose.

Angewandte Gesetze, Regeln und Normen

Applied laws, rules and standards

- Richtlinie 98/79/EG In-vitro-Diagnostika
Directive 98/79/EC In vitro diagnostic medical devices

Diese EG- Konformitätserklärung wurde in alleiniger Verantwortung des Herstellers erstellt.
These EC declaration of conformity was issued in own responsibility of the manufacturer.

Wesel, den 28.02.2019

servoprax GmbH

SERVOPRAX GmbH
Medizintechnischer Großhandel
Postfach 10 08 60 46488 Wesel
Am Marienbusch 9 46485 Wesel
Telefon 02 81 / 9 52 83-0

Michael Benninghoff
Geschäftsleitung/Management