



Konformitätserklärung / Declaration de Conformite / Declaration of Conformity / Diclaratione di Conformita

Wir / Nous / We / Noi

Name und Adresse der Firma: **MP Biomedicals Germany GmbH**
Nome + adresse de l'entreprise: **Thüringer Straße 15**
Name + address of manufacturer: **D-37269 Eschwege**
Nome + indirizzo della ditta: **Germany**

erklären, dass das Medizinprodukt
déclarons que le dispositif médical
declare that the medical device
dichiariamo che il dispositivo medico

Name / nom / name / nome: ⇒ **ANNEX I**
Type / type ou modèle /type or model / tipo o modello:
Los- oder Serien-Nr. / no. de lot d'échantillons ou de
serie / lot or serial number / no. di lot o serie:

allen Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG entspricht.
remplit toutes les exigences de la 98/79EG qui le concernait.
meets all the provisions of the Directive 98/79EEC which apply to him.
adempi tutte le esigenze della Direttiva 98/79EG che lo riguardano.

Konformitätsbewertungsverfahren: **EG-Konformitätserklärung 98/79/EG, Anhang III**
Procédure d'évaluation de la conformité:
Conformity assessment procedure:
Procedimento d'evaluazione della conformità:

Eschwege, November 10, 2020

Bettina Schögl
(Safety Manager for Medical Devices)

ANNEX I

Rapid Tests

MP Product Cat. No.	Product Description	DIMDI Registration Number	EDMS code
07AG6020B	Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card	DE/CA30/22222/D/109	15.04.90.90