



Product Service

EG - Auslegungsprüfbescheinigung

(Anhang IV, Abschnitt 4 der Richtlinie 98/79/EG über
In-vitro Diagnostika)

Nr. V7 09 03 51307 009

Hersteller: **BIOLITH DIAGNOSTICA**
Holonweg 12
34346 Hannoversch Münden
DEUTSCHLAND

Produkt: **Reagenzien zur Blutgruppenbestimmung
für das ABO-System**

Modell(e): **Monoklonale Antikörper bzw. Anti-
körpermischung gegen ABO Antigene**

Kenndaten:

Name	Zelllinie(n)	ID-Nr.
--	--	--
Anti-A	11H5	00001
Anti-B	B6F9	00002
Anti-AB	5E10,B2D7	00003

Die Zertifizierstelle der TÜV SÜD Product Service GmbH bescheinigt hiermit, dass die Auslegung der genannten Produkte einer Prüfung entsprechend Anhang IV, Abschnitt 4 der Richtlinie 98/79/EG über In-vitro Diagnostika unterzogen wurde. Die Auslegung dieser Produkte erfüllt die Bestimmungen dieser Richtlinie. Umseitige Hinweise sind zu beachten.

Bericht Nr.: 71343445

Gültig bis: 2014-04-29



Datum, 2009-04-30

Hans-Heiner Junker

TÜV SÜD Product Service GmbH ist Benannte Stelle gemäß der Richtlinie des Rates Nr. 98/79/EG über In-vitro Diagnostika mit der Kennnummer 0123.

Seite 1 von 1