



Product Service

EG - Auslegungsprüfbescheinigung

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

Nr. V7 09 03 51307 010

Hersteller: BIOLITH DIAGNOSTICA
Holonweg 12
34346 Hannoversch Münden
DEUTSCHLAND

Produkt: Reagenzien zur Blutgruppenbestimmung
Antiserum zur Rhesus D Bestimmung

Modell(e): Anti-D komplett
Anti-D blend

Kenndaten:	Name	Zellinie(n)	ID-Nr.
	--	--	--
	Anti-D komplett	MS-201	30001
	Anti-D blend	TH-28/MS-26	30000

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.: 71343446

Gültig bis: 2014-05-17



Datum, 2009-05-18

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