



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

5.1.2e

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 |