

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)
Clartest Multi Dip 5	C3 30505B-1 Einzeltest

Klassifizierung: sonstiges Produkt
(alle Produkte mit Ausnahme Anhang II und Produkte zur
Eigenanwendung)

Classification: other products (all products except for Annex II and devices for self-testing)

den grundlegenden Anforderungen nach Anhang I der Richtlinie 98/79/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.

Die Konformitätserklärung ist gültig bis zur nächsten relevanten Änderung des Produktes.
This Declaration of Conformity is valid until: next relevant modification of mentioned product.

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 07.03.2022

servoprax GmbH


SERVOPRAX GmbH
Medizintechnischer Großhandel
Postfach 10 08 60 46468 Wesel
Am Marienbusch 9 46485 Wesel
Telefon 02 81 / 9 52 83-0

Michael Benninghoff
Geschäftsführer/ General Manager