

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG - EC DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse des Herstellers: Name and address of the manufacturer:	KABE-Labortechnik GmbH Jägerhofstraße 17 51588 Nümbrecht-Elsenroth Deutschland / Germany
--	---

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die In-Vitro-Diagnostika der Produktgruppe
We declare under our sole responsibility that the in-vitro-diagnostics of product group

Adapter zur Entnahme
Adapter for Collection

Adapter zur Entnahme / Adapter for Collection	
- Sangocan® Luer - Kombi-Sangocan® Luer - AM G 46 Luer	- Sangocan® Luer - Combi-Sangocan® Luer - AM G 46 Luer
Adapter zur Entnahme / Adapter for Collection	
- Sangocan® EN - AE G Membranadapter	- Sangocan® EN - AE G membrane adapter
Adapter für Blutkulturflaschen / Adapter for blood culture bottles	
- Sangocan® AB Schraubversion - AB G Schraubversion	- Sangocan® AB screw version - AB G screw version

der Klasse of class	Andere IVD-Produkte Other IVD-devices
Steriles Medizinprodukt Sterile medical device	Ja Yes

den einschlägigen Bestimmungen der IVD-Richtlinie 98/79/EG und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Konformitätserklärung gilt für die durch die KABE-Labortechnik GmbH freigegebenen Chargen.

meets the provisions of the directive 98/79/EEC and its transpositions in national laws which apply to it. This declaration is valid for the batches released by KABE-Labortechnik GmbH.

Konformitätsbewertungsverfahren: Conformity assessment procedure:	Richtlinie 98/79/EWG Anhang III Directive 98/79/EEC Annex III
--	--

Diese Erklärung ist gültig bis: This declaration is valid until:	06. Februar 2029 6 th .February 2029
---	--

Nümbrecht-Elsenroth, 06. Februar 2024


André Kolpe, Geschäftsführer/Managing Director