

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG - EC DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse des Herstellers: Name and address of the manufacturer:	KABE-Labortechnik GmbH Jägerhofstraße 17 51588 Nümbrecht-Eisenroth 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

Probenröhren
Test tubes

Probenröhren	Test tubes
<ul style="list-style-type: none"> - neutrale Probenröhren - präparierte Probenröhren - präparierte Probenröhren für Abstrichproben 	<ul style="list-style-type: none"> - untreated test tubes - treated test tubes - prepared sample tubes for swab samples

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:	26. Mai 2027 26th May 2027
---	-------------------------------

Nümbrecht-Eisenroth, 24. Mai 2022


 André Kolpe, Geschäftsführer/Managing Director