

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
CE-DECLARATION OF CONFORMITY

nach der Richtlinie 98/79/EG
in accordance with the requirements of the Directive 98/79/EEC

Hersteller gemäß Richtlinie/Manufacturer according to the Directive:

BIOMEDICA Medizinprodukte GmbH & Co KG
Divischgasse 4, A-1210 Wien
Tel. +43 1 291 07 56, Fax +43 1 290 14 29

Produktionsstätte/Manufacturing Site:

Biomedica Slovakia s.r.o.
Drobného 27, SK-84102 Bratislava
Phone +421 2 693 099 01, Fax +421 2 693 099 08

<u>Produkte/Products:</u>	oLAB IgG	Cat. No. BI-20032
	Endothelin (1-21)	Cat. No. BI-20052
	big Endothelin	Cat. No. BI-20082
	Osteoprotegerin	Cat. No. BI-20402
	sRANKL	Cat. No. BI-20422H
	ampli sRANKL human	Cat. No. BI-20452
	NT-proCNP	Cat. No. BI-20872
	proANP (1-98)	Cat. No. BI-20892
	Borrelia IgG ELISA	Cat. No. BI-21032
	Borrelia IgM ELISA	Cat. No. BI-21042
	RFS Rheumatoid Factor Removal Solution	Cat. No. BI-3501
	OxyStat	Cat. No. BI-5007
	Anti human C4d Antibody (C4dpAb)	Cat. No. BI-RC4D

Klassifizierung/Classification: allgemeine Klasse/common class

EG-Konformitätserklärung/EC Declaration of Conformity: Annex III

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die obengenannten in vitro Diagnostika in Übereinstimmung mit den Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG hergestellt und mit der CE-Kennzeichnung versehen wurden.

We declare under our responsibility that the above mentioned in vitro diagnostics are in conformity with the essential requirements of the European directive 98/79/EEC.

Wien, am 10.10.2007
Ort, Datum/Place, Date:


Geschäftsleitung
General Manager