

Widufit

Konformitätserklärung

Wir

Widufit GmbH

Dieselstraße 9, 32289 Rödinghausen

erklären in unserer alleinigen Verantwortung, dass die Produkte

WiduMed hCG Kassettest (wi-hcg-k20)

WiduMed Streifentest, einzeln eingeschiegelt (wi-hcg-s20)

WiduMed Streifentest, im Röhrchen (wi-hcg-t25)

gemäß Artikel 9 Absatz 1 Satz 1 mit der Zweckbestimmung

qualitativer Nachweis von humanem Choriongonadotropin (hCG) in menschlichem Urin mit
einer Nachweisgrenze von 20 mIU/ml, mit optischer Anzeige
(professionelle Anwendung)

auf die sich diese Erklärung bezieht, mit den Grundlegenden Anforderungen der Richtlinie
98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27.10.1998 über In-vitro-
Diagnostika übereinstimmt.

Die Übereinstimmung wurde nachgewiesen durch ein Konformitätsbewertungsverfahren
nach **Anhang III**.

Diese Erklärung gilt für alle Chargen der Produkte, die nach dem Datum der Unterzeichnung
in den Verkehr gebracht wurden und gilt bis zur Änderung eines der genannten Produkte,
längstens aber bis zum 26.05.2027 (Klassifizierungsregel 6, Klasse B).

Rödinghausen, 2022-03-30


.....
Mehmet Demirdag, Geschäftsführer