



KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

DECLARATION OF CONFORMITY

Doc#022/06-2014

Wir / We

TECO Medical Instruments Production and Trading GmbH

Name des Herstellers / Manufacturer's name

Dieselstrasse 1, D-84088 Neufahrn NB

Anschrift / Address

erklären in alleiniger Verantwortung, dass unsere im beigefügten Anhang (2 Seiten) spezifizierten Produkte wie folgt gemäß der Richtlinie für In-vitro-Diagnostika Medizinprodukte 98/79/EC klassifiziert sind:

declare under our own responsibility, that our products specified in the enclosed addendum (2 pages) classified as follows according to the directive on in vitro diagnostic medical devices 98/79/EC:

Übrige Produkte – Reagenzien für In-vitro-Diagnostika Other Products – Reagents for in vitro diagnostic

Allen anwendbaren Anforderungen – der folgenden Richtlinien entsprechen: *Meet all applicable requirements of:*

Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika
klassifiziert gemäß Artikel 9 als "alle anderen Produkte"

*Directive 98/79/EC on in-vitro-diagnostic medical devices
classified according to article 9 as „all other products“*

Das QM-System des Herstellers ist zertifiziert nach:

The QM-system of the manufacturer is certified for:

EN ISO 13485:2012+AC:2012

EN ISO 13485:2012+AC:2012

Die vorstehende Konformitätserklärung ist gültig für alle Chargen dieser Produkte, die nach dem Datum der Unterzeichnung in Verkehr gebracht wurden.

The above mentioned declaration of conformity is valid for all lots of this product, which are distributed after the date of signature.

Konformitätsbewertungsverfahren:

Conformity assessment procedure:

Gemäß Anhang III der Richtlinie 98/79/EG

According to Annex III of Directive 98/79/EC

Ort und Datum der Unterzeichnung:
Place and date of issue:

Neufahrn, 14.03.2018
Neufahrn, March 14, 2018

Gültig bis 01.04.2019
Valid until April 1st, 2019


Christian Hötzl
General Manager



KONFORMITÄTSERKLÄRUNG – DECLARATION OF CONFORMITY

Übrige Produkte – Reagenzien für In-vitro-Diagnostika
Other products – Reagents for in vitro diagnostic

PT			
A0230-010	TEClot PT-S		5x2ml
A0230-040	TEClot PT-S		10x4ml
A0230-100	TEClot PT-S		10x10ml
A0260-020	TEClot PT-B Kit-20		Kit
A0260-050	TEClot PT-B Kit-50		Kit
PTT			
A0300-025	TEClot APTT-S, Kt-25		Kit
A0300-050	TEClot APTT-S, Kit-50		Kit
A0320-050	TEClot APTT-S		10x5ml
A0320-100	TEClot APTT-S		10x10ml
A0350-050	CaCl ₂ , 0,025M		10x5ml
A0350-100	CaCl ₂ , 0,025M		10x10ml
Fibrinogen			
A0501-010	TEClot FIB Kit-10		5x2ml
A0501-025	TEClot FIB Kit-25		5x5ml
A0511-020	TEClot FIB		10x2ml
A0511-050	TEClot FIB		10x5ml
A0590-125	IBS Buffer		1x125ml
TT			
A0401-020	TEClot TT		10x2ml
Protein S			
A0600-002	TEClot PS Kit		Kit
Lupus Anticoagulant			
A0700-020	TEClot LA Screen		10x2ml
A0800-010	TEClot LA Confirm		10x1ml
Factor V Leiden			
A0900-004	TEClot PCA Ratio Kit		Kit
Chromogenic Tests			
C1000-010	TEChrom AT (anti-Xa) Kit-10		Kit
C1010-020	TEChrom AT (anti-Xa) liquid		Kit
C1100-012	TEChrom PC Kit		Kit
Semiquantitative D-Dimer			
D2050-000	D-Dimer Agglutination Kit		Kit



KONFORMITÄTSERKLÄRUNG – DECLARATION OF CONFORMITY

Übrige Produkte – Reagenzien für In-vitro-Diagnostika
Other products – Reagents for in vitro diagnostic

Quantitative D-Dimer		
D2000-002	Dimex D-Dimer Kit-50	Kit
D2000-005	Dimex D-Dimer Kit-100	Kit
D2010-012	Red D-Dimer Kit	Kit
D2020-005	Blue D-Dimer LC Kit-65	Kit
D2020-010	Blue D-Dimer LC Kit-130	Kit
Control Plasma		
P6001-010	Tecontrol N	10x1ml
P6101-010	Tecontrol A	10x1ml
P6201-010	Tecontrol A+	10x1ml
P7100-005	TEControl LA positive	5x1ml
Reference Plasma		
P8001-010	TECal N	10x1ml
P8200-005	TECal DD	5x1ml
Deficient Plasma		
P5001-010	Deficient Plasma II	10x1ml
P5101-010	Deficient Plasma V	10x1ml
P5201-010	Deficient Plasma VII	10x1ml
P5301-010	Deficient Plasma VIII	10x1ml
P5401-010	Deficient Plasma IX	10x1ml
P5501-010	Deficient Plasma X	10x1ml
P5601-010	Deficient Plasma XI	10x1ml
P5701-010	Deficient Plasma XII	10x1ml

