

EC Certificate

Full Quality Assurance System
Directive 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices,
Annex IV excluding (4, 6)

Registration No.:

HL 1038121-1

Manufacturer:

MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG

Valencienner Str. 11

52355 Düren Germany

Products:

Products for self-testing

Single and multi-parameter disposable test strips for urine analysis
Indicator test strips and papers for measurement of pH in urine

Replaces Certificate, Registration No.: HL 60119814 0001

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex IV, excluding sections 4 and 6 of the directive 98/79/EC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex IV, section 5 of the aforementioned directive. For placing on the market of List A devices covered by this certificate an EC design-examination certificate according to Annex IV, section 4 and a verification of manufactured products according to section 6 is required.

Report No.:

1106581-20

Effective date:

2022-02-16

Expiry date:

2025-05-26

Issue date:

2022-02-16

Dipl.-Ing. Sven Hoffmann TÜV Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜVRheinland

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 98/79/EC concerning in vitro diagnostic medical devices with the identification number 0197.



EC Certificate

Full Quality Assurance System
Directive 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices,
Annex IV excluding (4, 6)

Registration No.:

HL 1038121-1

Manufacturer:

MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG

Valencienner Str. 11

52355 Düren Germany

The scope of certification includes the following manufacturing sites:

No.	Location	Product groups manufactured
/01	MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Valencienner Str. 11 52355 Düren Germany	Design and development, manufacture and quality control
/02	MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Bahnstr. 120 52355 Düren Germany	Warehousing and logistics

Report No.:

1106581-20

Effective date:

2022-02-16

Expiry date:

2025-05-26

Issue date:

2022-02-16

Dipl.-Ing. Sven Hoffmann
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜVRheinland

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 98/79/EC concerning in vitro diagnostic medical devices with the identification number 0197.

Page 2 of 2



CERTIFICATE OF COMPLIANCE

It is confirmed that its management system

Mediclone LLC

127276, 35, Botanicheskaya, Moscow, Russian Federation

It has been evaluated and complies with the requirements of the standard

ISO 13485:2016

Medical Devices Quality Management System

This certificate is valid for the following activities

Production and sale of medical devices: reagents and reagent kits for determining human blood groups of the ABO Rhesus and Kell systems, as well as antigens and antibodies of the Rhesus system

Certificate Number: SISTEMA-RUS/0223/RMM16244

Issue date: 04.02.2023 Expiry date: 03.02.2024

Date of First Surveillance: 04.01.2024
Date of second surveillance: 04.01.2025

Recertification date: 04.01.2026





Verify the certificate:- www.sistemacerts.com



The Organization's documentation and Implementation has been reviewed and found to comply with the relevant standard rules. This certificate of Registration is based on the evaluation of the mentioned scope and also responsible for maintaining the responsibilities of the relevant standard rules. If any changes in the Activities of the Company, this certificate invalid. The validity of certificate is subject to Successfully Completion of surveillance audit on before due dates and its only valid after successful surveillance with continuation letter issued by us. QUALITY SISTEMA Certifications and Inspections Pvt Ltd., Head-quarters: FF, SS-1914, Sector –H , LDA Colony, Kanpur Road, Lucknow-226012.



СЕРТИФИКАТ

на систему менеджмента качества

SIC.MS.094.ISO13485.1332 от 11.03.2020 до 10.03.2023 Орган сертификации "Международное Агентство Сертификации" настоящим сертификатом подтверждает, что система менеджмента качества

«Медиклон»

Общество с ограниченной ответственностью

127276 Российская Федерация, Москва, ул. Ботаническая, дом 35

Применительно к

производству изделий медицинского назначения, а именно: «Реагентов и наборов реагентов для определения групп крови человека систем АВО Резус и Келл, а также антигенов и антител системы Резус»

соответствует требованиям международного стандарта

EN ISO 13485:2016

"Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования"

Дата сертификации: Действителен до:

при условии ежегодного подтверждения 2021 г. – до 11.02.2021 2022 г. – до 11.02.2022

Руководитель органа



11.03.2020 г. 10.03.2023 г.

Т.Р. Погребная



SIC.MS.094.ISO13485.1332

OC «Международное Агентство Сертификации», свидетельство Нотификации: SIC.CB.643.094 от 21.03.2019 г., 109444, Российская Федерация, г. Москва, 6-р Самаркандский, д.10, корпус 1, кв. 62, Тел./Факс: +7(903) 223-25-69, выданный S.I.C. Global Inc., 346 WIGSTON DR, Suite 4, NORTH BAY, ONTARIO, P1A 1X3, CANADA http://sic.com.ua

Certificate

Standard ISO 9001:2015

Certificate Registr. No. 01 100 1810008

Certificate Holder: MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG

Valencienner Str. 11 52355 Düren Germany

including the locations according to annex

Scope: Design, development, production and distribution of products

for filtration, rapid tests, water analysis, service and administration

Proof has been furnished by means of an audit that the

requirements of ISO 9001:2015 are met.

Validity: The certificate is valid from 2020-05-29 until 2023-05-28.

2022-05-03 (Change)

TÜV Rheinland Cert GmbH Am Grauen Stein · 51105 Köln









® TÜV, TUEV and TUV are registered trademarks. Utilisation and application requires prior approval.

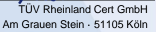
Annex to certificate

Standard ISO 9001:2015

Certificate Registr. No. 01 100 1810008

No.	Location	Scope
/01	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Valencienner Str. 11 52355 Düren Germany	Design, development, production and distribution of products for filtration, rapid tests, water analysis, service and administration
/02	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Neumann-Neander-Str. 6-8 52355 Düren Germany	Design, development and production of products for chromatography and bioanalysis
/03	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Papiermühle 50 52349 Düren Germany	Waste disposal
/04	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Bahnstr. 120 52355 Düren Germany	Storage
/05	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Monschauer Str. 64 52355 Düren Germany	Production
		150

2022-05-03









Certificate

Quality Management System EN ISO 13485:2016

Registration No.:

SX 1038121-1

Organization:

MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG

Valencienner Str. 11

52355 Düren Germany

Scope:

Design and development, manufacture and distribution of in vitro diagnostic test strips including self-testing devices and reflectometers used in the field of urine, gastric and vaginal fluid analysis, as well as in vitro diagnostic products for bioanalytical sample preparation.

(see attachment for sites included)

The Certification Body of TÜV Rheinland LGA Products GmbH certifies that the organization has established and applies a quality management system for medical devices.

Proof has been furnished that the requirements specified in the abovementioned standard are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Report No.: 1094054 -20
Effective date: 2020-05-29
Expiry date: 2023-05-28
Issue date: 2022-02-16

Dipl.-Ing. S. Hoffmann TÜV Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜVRheinland



Certificate

Quality Management System EN ISO 13485:2016

Registration No.:

SX 1038121-1

Organization:

MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG

Valencienner Str. 11

52355 Düren Germany

The scope of certification also covers the following:

No.	Facility	Scope

c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. /01

KG

Valencienner Str. 11

52355 Düren Germany

102 c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co.

KG

Neumann-Neander-Str. 6-8

52355 Düren Germany

c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. /03

Bahnstr. 120 52355 Düren Germany

Design and development, manufacture and distribution of in vitro diagnostic test strips including self-testing devices and reflectometers used in the field of urine, gastric and vaginal fluid analysis, as well as in vitro diagnostic products for bioanalytical sample preparation.

Design and development, manufacture and quality control of in vitro diagnostic products

for bioanalytical sample preparation.

Warehousing and logistics

Report No .: 1094054 - 20 Effective date: 2020-05-29 Expiry date: 2023-05-28 Issue date: 2022-02-16

DAkkS Akkreditierungsstelle D-ZM-14169-01-02

füvRheinland Rierungsste

Dipl.-Ing. S. Hoffmann TÜV Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany



EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 508 Anti-SS-A

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-02-05

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-02-05 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-12-00

GMDN 55129

ORG 508_CE declaration of conformity_QM120320_2021-02-05_8

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 509 Anti-SS-B

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-02-05

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-02-05 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-13-00

GMDN 55132

ORG 509_CE declaration of conformity_QM120321_2021-02-05_8



EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 511 Anti-RNP/Sm

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-02-05

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-02-05 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-14-00

GMDN 55160

ORG 511_CE declaration of conformity_QM120323_2021-02-05_9

F4.01B Declaration of conformity

www.orgentec.com

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 512 Anti-ScI-70

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-02-05

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-02-05 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-10-00

GMDN 55126

ORG 512_CE declaration of conformity_QM120324_2021-02-05_8

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 515 Anti-Cardiolipin IgG/IgM

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-04-16

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-04-16 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type:

Reagent

EDMS

12-10-05-01-00

GMDN 54870

ORG 515_CE declaration of conformity_QM120327 2021-04-16 9



EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 516 AMA-M2

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-04-16

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-04-16 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type:

Reagent

EDMS

12-10-07-02-00

GMDN 43106

CIVIDIA 42100

ORG 516_CE declaration of conformity_QM120330_2021-04-16_9



EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH
Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 518 Anti-PR3 (cANCA)

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-04-16

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-04-16 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: F

Reagent

EDMS

12-10-04-03-00

GMDN 55073

ORG 518_CE declaration of conformity_QM120332_2021-04-16_9



EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 519 Anti-MPO (pANCA)

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-04-16

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-04-16 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type:

Reagent

EDMS

12-10-04-02-00

GMDN 55068

ORG 519_CE declaration of conformity_QM120333_2021-04-16_9



EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 529 Anti-Phospholipid Screen IgG/IgM

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-02-05

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-02-05 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type:

Reagent

EDMS

12-10-90-90-00

GMDN 55085

ORG 529_CE declaration of conformity_QM120348_2021-02-05_9

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 600 ANA Detect

zur qualitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in qualitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-02-05

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-02-05 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-01-00

GMDN 54809

ORG 600_CE declaration of conformity_QM120381_2021-02-05_8

EG Konformitätserklärung

EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 604 Anti-dsDNA

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-02-05

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-02-05 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-05-00

GMDN 54902

ORG 604_CE declaration of conformity_QM120383_2021-02-05_8



EC Declaration of Conformity

ORGENTEC Diagnostika GmbH Carl-Zeiss-Straße 49-51, 55129 Mainz, GERMANY

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass das ORGENTEC Produkt We declare in our sole responsibility that the ORGENTEC product

ORG 633 Anti-Centromere B

zur quantitativen in-vitro-Bestimmung bestimmt ist und entsprechend Art. 9 Abs. Satz 1 der Europäischen Richtlinie 98/79/EG als "Sonstige Produkte" (non-A, non-B, keine Selbstanwendung) klassifiziert ist.

as intended for use in quantitative in vitro determination is classified as "Other Devices" (non-A, non-B, no self-testing device) according to article 9 paragraph 1 sentence 1 of the European directive 98/79/EC.

Das Produkt stimmt mit den Grundlegenden Anforderungen und allen zutreffenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über in-vitro-Diagnostika überein. Die Konformität zur Richtlinie wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang III der Richtlinie festgestellt.

This product is conform with the essential requirements and meet the appropriate provisions of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. Conformity was proved by a conformity assessment procedure referred to in annex III of the directive.

Liste angewendeter Normen:

List of standards applied for CE marking: EN ISO 13485, EN ISO 14971, EN ISO 18113, EN ISO 15223, EN ISO 23640, EN 13612.

Mainz, 2021-02-05

René Betz

Head of Regulatory Affairs

Gültig ab / Valid from 2021-02-05 bis / until 2024-02-28

Notification pursuant to §25 Abs. 3 Nr. 3 Medical Devices Act, MPG

Type: Reagent

EDMS 12-10-01-15-00

GMDN 54886

ORG 633_CE declaration of conformity_QM120390_2021-02-05_9