

## Declaration of Conformity Assays (according DIN EN ISO/IEC 17050-1)

Document:	LI-4.2.3-3
Version:	09
Valid from:	15.01.2021
Page	1 of 2

Wir; GA Generic Assays GmbH, Ludwig-Erhard-Ring 3, 15827 Dahlewitz, Deutschland; erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt für die In-vitro Diagnostik

GA CoV-2 Antigen Rapid Test (REF: 3985); EDMA: 15-04-80-90-00

allen Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG entsprechen. Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde nach Annex III Absatz 2 durchgeführt. Die folgenden wichtigsten normativen Anforderungen sind, soweit anwendbar, implementiert.

We; GA Generic Assays GmbH, Ludwig-Erhard-Ring 3, 15827 Dahlewitz, Germany, declare under our sole responsibility that the medical device for in vitro diagnostics

GA CoV-2 Antigen Rapid Test (REF: 3985); EDMA: 15-04-80-90-00

comply with all requirements of Directive 98/79/EC. The conformity assessment procedure was carried out according to Annex III, paragraph 2. The following main normative requirements are implemented where applicable.

Anwendbare Normen	Titel
Applicable Standards	Title
Normes applicables	Título
Normas vigentes	Título
Norme vigenti	Titolo
Применимые стандарты	титул
DIN EN ISO 13485:2016	Medizinprodukte – Qualitätsmanagementsysteme – Anforderungen für regulatorische Zwecke
	Medical devices - Quality management systems – Requirements for regulatory purposes
DIN EN 13612:2002	Leistungsbewertung von In-vitro-Diagnostika Performance evaluation of in vitro diagnostic medical devices
DIN EN ISO 14971:2019	Medizinprodukte – Anwendung des Risikomanagements auf Medizinprodukte
DIN EN ISO 15223-1:2017	Medical devices – Application of risk management to medical devices  Medizinprodukte – Bei Aufschriften von Medizinprodukten zu verwendende
DIN EN 150 15225-1.2017	Symbole, Kennzeichnung und zu liefernde Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
	Medical devices – Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied – Part 1: General requirements
DIN EN ISO 17511:2003	In-vitro Diagnostika – Messung von Größen in Proben biologischen Ursprungs – Metrologische Rückführbarkeit von Werten, die Kalibriermaterialien und Kontrollmaterialien zugeordnet sind In vitro diagnostic medical devices - Measurement of quantities in
	biological samples – Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials
DIN EN ISO 18113-1:2013	In-vitro-Diagnostika – Bereitstellung von Informationen durch den Hersteller – Teil 1: Begriffe und allgemeine Anforderungen In vitro diagnostic medical devices - Information supplied by the
	manufacturer (labelling) - Part 1: Terms, definitions and general requirements



## Declaration of Conformity Assays (according DIN EN ISO/IEC 17050-1)

Document:	LI-4.2.3-3
Version:	09
Valid from:	15.01.2021
Page	2 of 2

DIN EN ISO 18113-2:2013	In-vitro-Diagnostika – Bereitstellung von Informationen durch den Hersteller – Teil 2: In-vitro-diagnostische Reagenzien für den Gebrauch durch Fachpersonal In vitro diagnostic medical devices – Information supplied by the manufacturer (labelling) – Part 2: In vitro diagnostic reagents for professional use
DIN EN 100 40440 0 0040	+
DIN EN ISO 18113-3:2013	In-vitro-Diagnostika – Bereitstellung von Informationen durch den Hersteller – Teil 3: Geräte für in-vitro-diagnostische Untersuchungen zum Gebrauch durch Fachpersonal In vitro diagnostic medical devices - Information supplied by the manufacturer (labelling) - Part 3: In vitro diagnostic instruments for
BW 50 0000	professional use
DIN EN ISO 23640	In-vitro-Diagnostika – Haltbarkeitsprüfung von Reagenzien für in-vitro- diagnostische Untersuchungen
	In vitro diagnostic medical devices – Evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents
DIN EN 62366:2008	Medizinprodukte: Anwendung der Gebrauchstauglichkeit auf Medizinprodukte
	Medical devices: Application of usability engineering to medical devices

Valid from: 2021.01.15

Erstellt von: Abdullah Nasser

Erstellt am: 15.01.2021

Dahlewitz, Germany;

GAGENERIC ASSAYS GMBH Lulwig Frhard-Ring 3 5827 Blank-max-Mahlow / OT Dahlewitz

Prof. Dr. Dirk Roggenbuck; CEO,

GA Generic Assays GmbH

ppa. Kai Reiser

GA Generic Assays GmbH