



Benannt durch/Designated by  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln und  
Medizinprodukten  
www.zlg.de  
ZLG-BS-245.10.07



Product Service

# EG Bescheinigung

EG Auslegungsprüfbescheinigung  
Richtlinie 98/79/EG über In-vitro Diagnostika (IVDD), Anhang III (6)  
(Produkte zur Eigenanwendung)

**Nr. V9 061317 0006 Rev. 00**

**Hersteller:** **Xiamen Boson Biotech Co., Ltd.**  
90-94 Tianfeng Road  
Jimei North Industrial Park  
361021 Xiamen, Fujian  
VOLKSREPUBLIK CHINA

**Produkt:** **In-vitro-Diagnostika zur Eigenanwendung**

**Modell(e):** **Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card**

**Kenndaten:**

Modellname:	Modellnr.:
Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card	REF 1N40C5-2
Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card	REF 1N40C5-4
Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test Card	REF 1N40C5-6

Die Zertifizierstelle der TÜV SÜD Product Service GmbH bescheinigt hiermit, dass die Auslegung der betreffenden Produkte einer Prüfung entsprechend IVDD Anhang III (6) unterzogen wurden. Die Auslegung dieser Produkte erfüllt die Anforderungen dieser Richtlinie. Alle geltenden Anforderungen der Prüf- und Zertifizierungsverordnung der TÜV SÜD Gruppe sind einzuhalten. Einzelheiten und Gültigkeit des Zertifikats finden Sie unter: [www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:V9 061317 0006 Rev. 00](http://www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:V9 061317 0006 Rev. 00)

**Bericht Nr.:** 713210321

**Gültig ab:** 2021-04-01  
**Gültig bis:** 2022-05-26

**Datum,** 2021-04-01

Christoph Dicks  
Head of Certification/Notified Body