

Überprüfung der hergestellten Produkte

Name und Adresse des Herstellers: Joint-stock company Diaproph-Med
35 Svetlitsky street
04123 Kyiv

Name des Produktes: DIA-HIV ½ kit T12

Chargennummer: 064-06

Haltbar bis: 2007-11-17

Die oben angeführten Produkte wurden einer Überprüfung der hergestellten Produkte gemäß Richtlinie 98/79/EG, Anhang IV, 6. unterzogen.

Das Ergebnis der Überprüfung ist im Prüfbericht Nr. 886/06 vom 2006-09-22 des Prüflabors für In-vitro-Diagnostika beim Paul-Ehrlich-Institut dokumentiert.

Aufgrund des Ergebnisses der Überprüfung haben sich keine Sachverhalte ergeben, die einem Inverkehrbringen der Produkte entgegenstehen.

Stuttgart, 2006-10-16



Harald Rentschler
Leitung der Zertifizierungsstelle