

## EG-Konformitätserklärung EC-Declaration of Conformity

entsprechend Anhang III der Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika  
according to Annex III to Directive 98/79/EC for in vitro diagnostic medical devices

Hiermit erklären wir, dass das von uns, servoprax GmbH, hergestellte In-Vitro-Diagnostika  
Produkt

*We hereby declare that the mentioned in vitro diagnostic produced by servoprax GmbH*

Produktbezeichnung (product description)	Artikelnummer (item-number)
Clear & Simple Midstream HCG-Test	C3 3011 – Einzeltest C3 3011-5. 5 Tests

**Vertrieb durch:** Wörner Medizinprodukte und Logistik GmbH  
Ferdinand-Lasalle-Str. 37  
72770 Reutlingen

**Klassifizierung:** sonstiges Produkt  
(alle Produkte mit Ausnahme Anhang II und Produkte zur  
Eigenanwendung)

*Classification: other products (all products except for Annex II and devices for self-testing)*

den grundlegenden Anforderungen nach Anhang I der Richtlinie 98/79/EG entspricht und zur  
bestimmungsgemäßen Anwendung geeignet ist.

*meets all provisions of the essential requirements of Annex I Directive 98/79/EC, and is appropriate for  
the intended purpose.*

**Die Konformitätserklärung ist gültig bis zur nächsten relevanten Änderung des Produktes.**

*This Declaration of Conformity is valid until: next relevant modification of mentioned product.*

**Diese EG- Konformitätserklärung wurde in alleiniger Verantwortung des Herstellers erstellt.**

*These EC declaration of conformity was issued in own responsibility of the manufacturer.*

Wesel, den 07.06.2021

**servoprax GmbH**

SERVOPRAX GmbH  
Medizintechnischer Großhandel  
Postfach 10 08 60 46468 Wesel  
Am Marienbusch 9 46485 Wesel  
Telefon 02 81 / 9 52 83-0

Michael Benninghoff  
Geschäftsführer/ General Manager