

eurobio SCIENTIFIC

Déclaration CE de conformité à la Directive des Dispositifs Médicaux de Diagnostic In Vitro (98/79/CE)
selon l'annexe I et III.

**EC Declaration of Conformity to In Vitro Diagnostic Medical Devices Directive (98/79/CE)
according to Annex I and III**



Eurobio Scientific atteste par la présente que les dispositifs de diagnostic in vitro ci-dessous référencés et classés en tant que « autres dispositifs que ceux visés à l'annexe II de la Directive » conformément à l'article 9 de la même Directive, répondent aux exigences de l'annexe III et de l'annexe I de la Directive Européenne 98/79/CE du 27 octobre 1998.

Eurobio Scientific declares by the present one that IVD Medical Devices listed below and classified as « all other IVD Medical Devices » according to article 9 of the same Directive, are in accordance with annex III and annex I of the IVDD 98/79/EC of 27 October 1998.

Eurobio Scientific a informé l'ANSM, l'Autorité Compétente française, de la mise sur le marché de ce produit:

Eurobio Scientific has appointed ANSM as our Authorised Representative:

ANSM – 143/147, boulevard Anatole France – 93285 Saint-Denis Cedex – FRANCE

Fabricant/Manufacturer : EUROBIO SCIENTIFIC

7, av. de Scandinavie – ZA de Courtabœuf - 91940 Les Ulis – France

Tél : 33 (0)1.69.79.64.80 – Fax : 33 (0)1.69.79.05.35

Référence des produits ou liste ci-jointe/ Catalogue number or device schedule :

EBS SARS-CoV-2 Ag Rapid Test

EBS 1020

Fait aux Ulis, le 18/11/2020



Cathie MARSAIS

Vice-Présidente des opérations
Réglementaires et Administratives/
Vice-President of Regulatory and
Administrative Operations