

**Qualitätskontrollzertifikat / Quality Control Certificate**

|   |   |
|---|---|
| <b>Produkt / Product:</b>                           | <b>Optitrol Malaria</b>   |
| <b>Bestell-Nr. / Cat.-No.:</b>                      | SR16015, SR16017  |
| <b>Lot / Lot:</b>                                   | SR16015: DM20217 (Box) DM20214 (vial)<br>SR16017: DM20216 (Box) DM20214 (vial)  |
| <b>Verfalldatum / Expiry date:</b>                  | 2021-06   |
| <b>Anwendung / Application:</b>                     | In-vitro-Diagnostikum / for in vitro diagnostic use   |
| <b>Lagerung / Storage:</b>                          | ≤ -20 °C  |
| <b>Humane virale Marker/<br/>Human viral marker</b> | Die verwendeten humanen Ausgangsmaterialien waren nicht reaktiv auf HBsAg, Anti-HIV 1+2 und Anti-HCV getestet.<br>The used human source materials have been tested and found negative for HBsAg and HIV 1+2 and HCV antibodies.   |
| <b>CE</b>   | Das Produkt wird in Übereinstimmung mit der Richtlinie 98/79/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. Oktober 1998 über In-vitro Diagnostika hergestellt und vertrieben.<br>This product is manufactured and distributed in conformity with the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices. |
| <b>Freigabe / Batch-Release:</b>                    | Die Lots wurden entsprechend der geltenden Vorschriften geprüft. Sie erfüllen alle Spezifikationskriterien und wurden zum Verkauf freigegeben.<br>The lots have been tested according to valid directions. They meet all required specification criteria and were released for sale.  |

*18.08.2020*

Datum / Date



Qualitätskontrolle / Quality Control