

# Konformitätserklärung

VivaChek Biotech (Hangzhou) Co., Ltd.  
Level 2, Block 2, 146 East Chaofeng Rd., Yuhang Economy  
Development Zone, Hangzhou, Zhejiang,  
311100, P.R.China

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das In-vitro-Diagnostikum  
**Verino® Pro SARS-CoV-2 Ag Rapid Test**

alle für sie geltenden Bestimmungen der Richtlinie 98/79/EG über In-  
vitro-Diagnostika erfüllt.

Diese Erklärung entspricht dem Konformitätsbewertungsweg Anhang III,  
Abschnitt 6. Die Einstufung/Qualifikation des Medizinprodukts dient der  
Selbstprüfung

**Die Erklärung basiert auf der Zulassung durch die benannte Stelle**

**Polskie Centrum Badań i Certyfikacji S.A. ul. Puławska 469 02-844 Warszawa  
(PCBC) , notifiziert unter Nr.1434 bei der EG-Kommission.  
Die EC Certifikatsnummer ist die 1434-IVDD-478/2021**

Europäischer Vertreter:

**Lotus NL B.V.**  
Koningin Julianaplein 10, 1e Verd, 2595AA, theHague, Netherlands.  
+31644168999  
peter@lotusnl.com

  
Date: Oct 28, 2021  
Julie Zhou  
R.A Director