

# ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ EC DECLARATION OF CONFORMITY



Ve shodě se směrnicí EP a Rady 98/79/ES,

In compliance with Directive 98/79/EC of EP and of the Council,

Výrobce:

Manufacturer:

**BioVendor – Laboratorní medicína s.r.o.**

(dále výrobce)

**BioVendor – Laboratorní medicína s.r.o.**

(hereinafter referred the manufacturer)

Adresa: Karásek 1767/1, 621 00 Brno,  
Česká republika

Address: Karasek 1767/1, 621 00 Brno,  
Czech Republic

IČO: 63471507

Company ID: 63471507

DIČ: CZ 63471507

VAT ID: CZ 63471507

SRN: CZ-MF-000026437

SRN: CZ-MF-000026437

**Tímto potvrzuje**, že u diagnostického prostředku *in vitro*

**Hereby confirms** that the *in vitro* diagnostic device

Název: **Human Fetuin-A ELISA**

Name: **Human Fetuin-A ELISA**

Klasifikace: Obecný IVD ZP

Classification: General IVD MD

**bylo provedeno posouzení shody** výrobku, výrobního postupu, technické dokumentace a systému jakosti se směrnicí EP a Rady 98/79/ES, kterým se stanoví technické požadavky na diagnostické zdravotnické prostředky *in vitro*. Výrobek je bezpečný, účinný a vhodný pro účel použití stanovený výrobcem (*in vitro* diagnostikum).

**has undergone an assessment of conformity** of the product, manufacturing process, technical documentation and quality system in accordance with the Directive 98/79/EC of EP and of the Council laying down technical requirements for *in vitro* diagnostic medical devices, as amended. The product is safe, effective and suitable for the purpose of use specified by the manufacturer (*in vitro* diagnostic product).

Pro shodu výrobku stanoveným způsobem bylo použito postupu podle přílohy III, kterým se stanoví technické požadavky na diagnostické zdravotnické prostředky *in vitro*, ve znění pozdějších předpisů výrobce opatřuje výrobek označením CE v souladu s touto směrnicí.

The procedure according to Annex III laying down technical requirements for *in vitro* diagnostic medical devices, as amended, was used for the assessment of conformity of the product in the prescribed manner. The manufacturer affixes the CE mark to the product in accordance with this directive.

## **Dokumentace systému jakosti:**

Výrobce má certifikovaný systém jakosti dle ISO 9001 a ISO 13485. Certifikaci a následné audity provádí LRQA Praha.

## **Documentation of the quality management system:**

The manufacturer has a certified quality system according to ISO 9001 and ISO 13485. Certification and subsequent audits are performed by LRQA Prague.

# ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

## EC DECLARATION OF CONFORMITY

Při posouzení shody byly použity tyto dokumenty:

The following documents were used in the conformity assessment:

|                                 |                                                                                                                                                                                    |
|---------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Směrnice EP a Rady 98/79/ES     | Směrnice Evropského parlamentu a Rady ze dne 27. října 1998 o diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i>                                                           |
| Zákon č. 375/2022 Sb.           | Zákon o zdravotnických prostředcích a diagnostických zdravotnických prostředcích <i>in vitro</i>                                                                                   |
| ČSN EN ISO 13485:2016           | Zdravotnické prostředky – Systém managementu jakosti                                                                                                                               |
| ČSN EN ISO 9001:2016            | Systém managementu kvality – Požadavky                                                                                                                                             |
| ČSN EN 13612:2002               | Hodnocení funkce zdravotnických prostředků pro diagnostiku <i>in vitro</i>                                                                                                         |
| ČSN EN ISO 23640:2016           | Diagnostické zdravotnické prostředky <i>in vitro</i> – Hodnocení stálosti diagnostických činidel <i>in vitro</i>                                                                   |
| ČSN EN ISO 14971:2020           | Zdravotnické prostředky – Aplikace řízení rizika na zdravotnické prostředky                                                                                                        |
| ČSN EN ISO 18113 - 1:2012       | Diagnostické zdravotnické prostředky <i>in vitro</i> – Informace poskytované výrobcem (označování štítky) – Část 1: Termíny, definice a obecné požadavky                           |
| ČSN EN ISO 18113 - 2:2012       | Diagnostické zdravotnické prostředky <i>in vitro</i> – Informace poskytované výrobcem (označování štítky) – Část 2: Diagnostická činidla <i>in vitro</i> pro profesionální použití |
| ČSN EN ISO 15223 - 1:2022       | Zdravotnické prostředky – Značky pro štítky, označování a informace poskytované se zdravotnickými prostředky – Část 1: Obecné požadavky                                            |
| MEDDEV 2.12.-1 Rev 8 leden 2013 | Pokyny k systému vigilance zdravotnických prostředků                                                                                                                               |

|                                             |                                                                                                                                                                      |
|---------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Directive 98/79/EC of EP and of the Council | Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on <i>in vitro</i> diagnostic medical devices                                    |
| Act No. 375/2022 Coll.                      | Act on medical devices and <i>in vitro</i> diagnostic medical devices                                                                                                |
| CSN EN ISO 13485:2016                       | Medical devices – Quality management systems                                                                                                                         |
| CSN EN ISO 9001:2016                        | Quality management systems – Requirements                                                                                                                            |
| CSN EN 13612:2002                           | Performance evaluation of <i>in vitro</i> diagnostic medical devices                                                                                                 |
| CSN EN ISO 23640:2016                       | <i>In vitro</i> diagnostic medical devices – Evaluation of stability of <i>in vitro</i> diagnostic reagents                                                          |
| CSN EN ISO 14971:2020                       | Medical devices – Application of risk management to medical devices                                                                                                  |
| CSN EN ISO 18113 - 1:2012                   | <i>In vitro</i> diagnostic medical devices – Information supplied by the manufacturer (labelling) – Part 1: Terms, definitions and general requirements              |
| CSN EN ISO 18113 - 2:2012                   | <i>In vitro</i> diagnostic medical devices – Information supplied by the manufacturer (labelling) – Part 2: <i>In vitro</i> diagnostic reagents for professional use |
| CSN EN ISO 15223 - 1:2022                   | Medical devices – Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied – Part 1: Terms, definitions and general requirements      |
| MEDDEV 2.12.-1 Rev 8 Jan 2013               | Guidelines on a Medical Devices Vigilance System                                                                                                                     |

# ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ EC DECLARATION OF CONFORMITY



## Informace o výrobku:

**Název:** Human Fetuin-A ELISA

**Kat. č.:** RD191037100

## Určený účel použití:

Enzymoimunoanalytická souprava (sendvičové uspořádání) pro kvantitativní stanovení lidského fetuinu-A. Souprava je určena k profesionálnímu použití v laboratoři.

Souprava umožňuje 96 testů.

Všeobecný popis zdravotnického prostředku je obsažen v návodu k použití.

V Brně dne: 14/01/2026

## Product information:

**Name:** Human Fetuin-A ELISA

**Cat. No.:** RD191037100

## Intended purpose:

The sandwich enzyme immunoassay kit for the quantitative measurement of human fetuin-A. The kit is designed for professional use in a laboratory.

The kit allows to perform 96 tests.

General description of the medical device is included in the instructions for use.

In Brno on: 14/01/2026

MVDr. Michal Kostka, CEO