

# EG-Zertifikat

**mdc medical device certification GmbH**

Benannte Stelle 0483

bescheinigt hiermit, dass das Unternehmen

**ravo Diagnostika GmbH  
Oltmannsstraße 5  
79100 Freiburg  
Deutschland**

im Geltungsbereich

**In-vitro-Diagnostika zum Nachweis von  
Toxoplasma-spezifischen Antikörpern**

**ToxoTool M-I ISAGA**

**ToxoTool A-I ISAGA**

**ToxoMultiTool ISAGA**

**ToxoTool DIFA**

ein

## Qualitätssicherungssystem

für Auslegung, Fertigung und Endkontrolle  
eingeführt hat und anwendet.

Ein Audit von mdc hat den Nachweis erbracht,  
dass dieses Qualitätssicherungssystem die Forderungen gemäß

## Anhang IV – ohne Abschnitt 4 und 6 der EG-Richtlinie 98/79/EG

des Europäischen Parlaments und des Rates vom  
27. Oktober 1998 über In-vitro-Diagnostika erfüllt.

Die Überwachung erfolgt gemäß Anhang IV, Abschnitt 5.

Gültig ab	2020-06-13
Gültig bis	2024-05-26
Registrier-Nr.	D1052800014
Bericht-Nr.	P19-01794-165362
Stuttgart, den	2020-06-12

Leiter Zertifizierungsstelle



Benannt durch/Designated by  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln und  
Medizinprodukten  
www.zlg.de  
ZLG-BS-247.10.05