



DECLARATION OF CONFORMITY – DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD

PRODUCT -PRODUCTO		SIMPLE FLU A+B / STICK FLU A+B (Code/código: 9.080.XXX.YY.ZZZ)	
Test inmunocromatográfico en un solo paso, para la detección cualitativa diferencial de Influenza A y B en muestras humanas de hisopos/lavados/aspirados nasales y nasofaríngeos.			
One-step immunochromatographic test for the qualitative and differential detection of Influenza A and B in human nasal and nasopharyngeal swab/wash/aspirate samples.			
El fabricante es el único responsable de la emisión de esta declaración / The manufacturer is the sole responsible for the issue of this declaration			
MANUFACTURER - FABRICANTE		OPERON, S.A. - Camino del Plano, 19 – E-50410 Cuarte de Huerva (Zaragoza) - Spain	
MANUFACTURING HEALTH LICENCE - LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO		LICENCE NUMBER 5217-PS NÚMERO DE LICENCIA 5217-PS	
ISO CERTIFICATES AWARDED BY THE COMPANY / QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - CERTIFICATOS ISO EMITIDOS PARA LA EMPRESA – SISTEMA DE GESTIÓN DE CALIDAD		• Certification to ISO 13485:2016 Certificate Registration No.: SX 60141349 0001 – TÜV Rheinland LGA Products GmbH [Tillystraße 2-90431 Nürnberg]	
CONFORMITY ASSESSMENT PROCEDURE EUROPEAN DIRECTIVE - EVALUACIÓN CONFORMIDAD DIRECTIVA EUROPEA		ANEXO III – ANNEX III	
IDENTIFICADOR DE PRODUCTO – PRODUCT BASIC UDI-DI		84295779080XZ	
REFERENCIAS – REFERENCES		VER ANEXO – SEE ANNEX	

We, OPERON, S.A., hereby certify, that our above mentioned product for in vitro diagnostic and commercialised by OPERON, S.A., comply with the Essential Requirements (annex I) of the European Directive 98/79/EC related to in vitro diagnostic products and the RD 1662/2000 its Spanish transposition. Likewise, above product comply with the requests imposed in annex III (2 to 5) from the mentioned Directive. This Declaration of Conformity is signed below, certifying these requirements have been met and documented.

Por el presente documento OPERON, S.A., declara, que el producto mencionado para diagnóstico *in vitro* y comercializado por OPERON, S.A., cumple todos los Requisitos Esenciales (anexo I) de la Directiva Europea 98/79/EC sobre productos sanitarios para diagnóstico *in vitro* y del RD 1662/2000, transposición española de dicha Directiva. Asimismo, el producto mencionado cumple las exigencias impuestas en el anexo III (apartados 2 a 5) de la mencionada directiva. Esta Declaración de Conformidad está firmada a continuación, certificando que estos requerimientos son cumplidos y documentados.

STANDARDS & REGULATIONS - NORMATIVA	All applicable harmonized standards according to Directive 98/79/EC on in vitro diagnostic medical devices (OJ L 90I of 25/03/2020) – Toda la normativa armonizada aplicable de acuerdo a la Directiva 98/79/EC sobre productos sanitarios para diagnóstico in vitro (OJ L 90I de 25/03/2020)
--	---

PLACE & DATE (dd/mm/yy) - LUGAR Y FECHA (dd/mm/aa)	DO-0401100 Rev. 04 - 04/12/2020 ZARAGOZA
SIGNATURE MANAGING DIRECTOR FIRMA DIRECTOR GERENTE	 

ANEXO Referencias comerciales cubiertas por esta declaracion

ANNEX Commercial references covered by this declaration

Name of the product Nombre del producto	Reference of the product / Referencia del producto	Product description / Descripción del producto
Simple FLU A+B	9.080.020.46.000	Test de detección de Influenza A y B en muestras nasales y nasofaríngeas en formato cassette, en un sólo paso, kit de 20 tests One-step test for the detection of Influenza A and B in nasal and nasopharyngeal samples in plastic device format, kit of 20 tests
	9.080.020.87.000	Test de detección de Influenza A y B en muestras nasales y nasofaríngeas en formato cassette, en un sólo paso, kit de 20 tests más control positivo seco One-step test for the detection of Influenza A and B in nasal and nasopharyngeal samples in plastic device format, kit of 20 tests plus dry positive control
Stick FLU A+B	9.080.020.15.000	Test de detección de Influenza A y B en muestras nasales y nasofaríngeas en formato tira reactiva, en un sólo paso, kit de 20 tests One-step test for the detection of Influenza A and B in nasal and nasopharyngeal samples in strip format, kit of 20 tests