

Jungbrunnen - Fountain of Youth GmbH	Konformitätserklärung	Dokument: DoC_R-01-06-2017
	Datum: 23. Juni 2017	Reg.Nr. DE/CA/237084-01

## KONFORMITÄTSEKTLÄRUNG

Hersteller: Jungbrunnen – Fountain of Youth GmbH  
Cantianstrasse 23  
10437 Berlin  
Deutschland

Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung, dass

das In-vitro-Diagnostikum (IVD) VITALITY HEALTH CHECK Health Reader (VHC Reader)  
Mobiles, optoelektronisches Lesegerät zur Quantifizierung von  
Lateral Flow Immunassays.

**REF VHC-R-001**

Datum der erstmaligen CE Kennzeichnung: 23. Juni 2017

entsprechend der EU Richtlinie für *In vitro* Diagnostika 98/79/EC (IVD Directive 98/79/EC) als

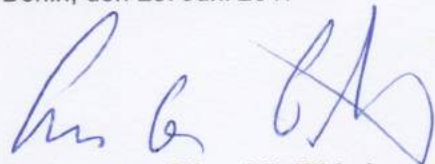
- Produkt nach Liste A, Anhang II
- Produkt nach Liste B, Anhang II
- Produkt zur Eigenanwendung, nicht aufgeführt in Anhang II
- Allgemeines In-vitro-Diagnostikum (other device)

zu klassifizieren ist. Es erfüllt alle, sich aus dieser Klassifizierung ergebenden Bestimmungen der EU Richtlinie für In-vitro-Diagnostika 98/79/EC (IVD Directive 98/79/EC).

Die Konformitätsbewertung für die CE Kennzeichnung wurde entsprechend der EU Richtlinie für In-vitro-Diagnostika 98/79/EC, Anhang III durchgeführt.

Die technische Dokumentation über die Einhaltung der diesbezüglichen Bestimmungen wird vom Hersteller aufbewahrt.

Berlin, den 23. Juni 2017



**Dr. Lars von Olleschik-Elbheim**  
Geschäftsführer  
Jungbrunnen – Fountain of Youth GmbH



Jungbrunnen - Fountain of Youth GmbH	Declaration of Conformity	Document Ref: DoC_R-06-04-2017
	Date: June 23 <sup>rd</sup> , 2017	Reg.No. DE/CA/237084-01

## DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer

Jungbrunnen – Fountain of Youth GmbH  
 Cantianstrsse 23  
 10437 Berlin  
 GERMANY

We declare under our sole responsibility that

the in vitro diagnostic medical device

VITALITY HEALTH CHECK Health Reader (VHC Reader)  
 Mobile optoelectronic reader for quantification of lateral flow  
 assays  
**REF** VCH-R-001

classified as follows according to the directive on in vitro diagnostic medical devices 98/79/EC

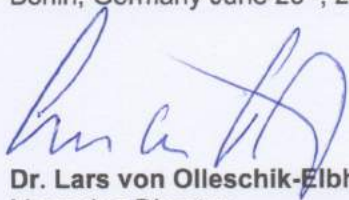
- Device of List A, Annex II
- Device of List B, Annex II
- Device for self-testing not listed in Annex II
- Other device

meets all the provisions of the directive on in vitro diagnostic medical devices 98/79/EC which apply to it.

Conformity assessment procedure for CE marking: IVD Directive 98/79/EC, Annex III

Technical documentation demonstrating compliance is kept by the manufacturer.

Berlin, Germany June 23<sup>rd</sup>, 2017



**Dr. Lars von Olleschik-Elbheim**  
 Managing Director  
 Jungbrunnen – Fountain of Youth GmbH