



Declaration

EUROIMMUN AG declares that no components of indirect immunofluorescence test systems require a labelling as hazardous materials according to Directives 1272/2008/EC, as this is not relevant for in-vitro diagnostics according to article 1 (5) (d).

Furthermore the components are not classified as hazardous materials according to Canadian Controlled Products Regulation.

For this reason no Safety Data Sheets (SDS) according to Regulation (EC) 1907/2006 and Canadian WHMIS are necessary.

Luebeck, 13. June 2017

K. Fechner

Head of Division Immunofluorescence Diagnostics

EUROIMMUN déclare qu'aucun composant des test d'immunofluorescence indirecte ne nécessite un étiquetage en tant que matière dangereuse conformément à la directive 1272/2008/CE, car cela n'est pas exigé pour le diagnostic in vitro selon l'article 1 (5) (d). De plus, les composants ne sont pas classés comme matières dangereuses selon le Règlement sur les produits contrôlés du Canada.

C'est pourquoi aucune fiche de données de sécurité (FDS) n'est nécessaire conformément au règlement (CE) 1907/2006 et au SIMDUT canadien.