

COVID-19 Neutralizing Antibody Detection Kit

Product Code: COVID-19-NG11

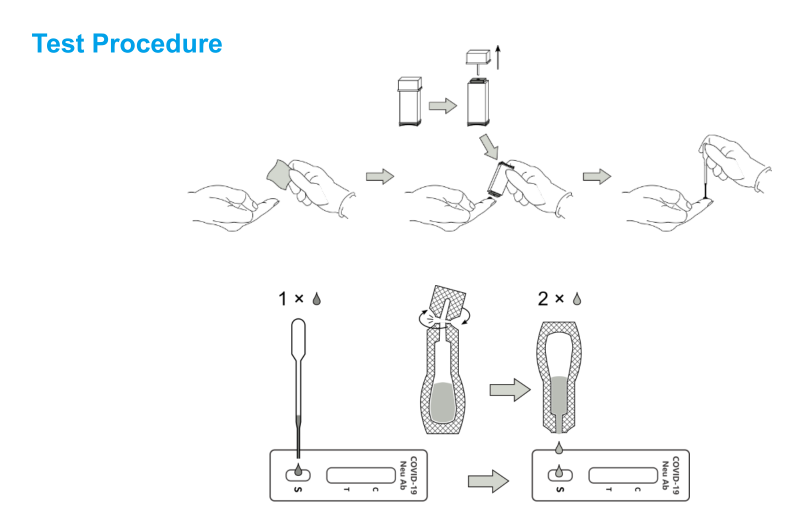


	Components	25 Tests/Box	1 Test/Box
1	Detection Kit	*25	*1
2	Blood Sampling Needle	*25	*1
3	Blood Dropper	*25	*1
4	Buffer Bulb	*25	*1

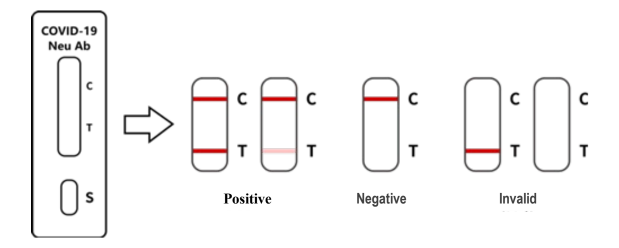


PRODUCT INTRODUCTION





Interpretation of Results



Positive(+): C line appears while no T line appears in 15 to 30 minutes after sample loading, or the T line appears with lowered color intensity compared to the C line. It indicates that there are neutralizing antibodies in the specimen.

Negative(-): Both of T and C line appear in 15 to 30 minutes, and the color intensity of the T line is similar to or higher than that of C line. It indicates that there are no neutralizing antibodies in the specimen.

Invalid: As long as the C line does not appear, it indicates that the test result is invalid, and should retest with another test card.

CE Certification – CIBG Registration Letter





> Retouradres Postbus 16114 2500 BC Den Haag

SUNGO Europe B.V. T.a.v. de heer R. Luo Olympisch Stadion 24 1076 DE Amsterdam

Datum: 1 oktober 2020

Betreft: aanmelding In-vitro diagnostica

Geachte heer Luo,

Op 30 september 2020 ontving ik uw notificatie krachtens artikel 4, eerste lid van het Nederlandse Besluit in-vitro diagnostica (BIVD) om onder de bedrijfsnaam New Gene (Hangzhou) Bioengineering Co., Ltd. met Europees gemachtigde SUNGO Europe B.V. onderstaande producten als in-vitro diagnostica op de Europese markt te brengen.

De producten staan geregistreerd als in-vitro diagnostica onder nummer:

COVID-19 / Influenza A / Influenza B Detection Kit (geen merknaam) (NL-CA002-2020-53701)
COVID-19 Antibody / Antigen Detection Kit (geen merknaam) (NL-CA002-2020-53700)
COVID-19 Antigen Detection Kit (geen merknaam) (NL-CA002-2020-53699)
COVID-19 Neutralizing Antibody Detection Kit (geen merknaam) (NL-CA002-2020-53702)
Novel Coronavirus Ribonucleic Acid Detection Kit (geen merknaam) (NL-CA002-2020-53698)

Hiermee heeft u voldaan aan uw verplichting op grond van artikel 4, BIVD.

In alle verdere correspondentie betreffende bovenvermelde producten verzoek ik u deze nummers te vermelden. Aan deze nummers kunnen geen verdere rechten ontleend worden, ze dienen alleen om de notificatie administratief te vergemakkelijken.

De registratie van in-vitro diagnostica als medisch hulpmiddel op grond van de Classificatiecriteria (Bijlage II) bij Richtlijn 98/79/EG betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitro diagnostiek is onderhevig aan mogelijke revisies van Europese regelgeving inzake de classificatie van medische hulpmiddelen en aan voortschrijdend wetenschappelijk inzicht (zie artikel artikel 10, eerste lid van Richtlijn 98/79/EG).

Farmatec

Bezoekadres: Hoftoren Rijnstraat 50 2515 XP Den Haag T 070 340 6161

http://hulpmiddelen.farmatec.nl

Inlichtingen bij: M. Schmitz - Konte

medische_hulpmiddelen@ minvws.nl

Ons kenmerk: CIBG-20204772

Bijlagen

Uw aanvraag 30 september 2020

Correspondentie uitsluitend richten aan het retouradres met vermelding van de datum en het kenmerk van deze brief.

CE Certification – CIBG Registration Letter



Notificatie van in-vitro diagnostische medische hulpmiddelen impliceert dat de fabrikant, New Gene (Hangzhou) Bioengineering Co., Ltd. de CE-conformiteitsmarkering heeft aangebracht op de desbetreffende producten alvorens deze in een EU-lidstaat in de handel te brengen. Zodoende garandeert SUNGO Europe B.V. dat de in-vitro diagnostica voldoen aan de essentiële eisen zoals opgenomen in bijlage I bij Richtlijn 98/79/EG (en in het daarmee corresponderende onderdeel 1 bij het besluit)

Volledigheidshalve wijzen wij u erop dat een in-vitro diagnosticum moet voldoen aan de eisen uit het BIVD. Het BIVD is gebaseerd op Richtlijn voor in-vitro diagnostiek, 98/79/EG. Met name wijzen wij u op de Nederlandse-taaleis zoals deze in Nederland geldt, de eisen voor het ter beschikking houden van de technische documentatie en de plicht tot het hebben van een Post Marketing Surveillance- en vigilantiesysteem.

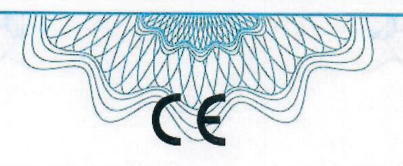
Tot slot merk ik op dat met uw notificatie - de administratieve notificatie als fabrikant - en deze brief geen sprake is van een oordeel over de status of kwalificatie van uw product: notificering betekent niet dat daadwerkelijk sprake is van een in-vitro diagnosticum in de zin van de onderhavige wet- en regelgeving. In voorkomende gevallen kan de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd (IGJ), belast met het toezicht op de naleving van het bij of krachtens de wet bepaalde, een standpunt innemen over de status van een product, waarbij het volgens vaste jurisprudentie uiteindelijk aan de nationale rechter is om te bepalen of een product onder de definitie van in-vitro diagnosticum valt.

De Minister voor Medische Zorg en Sport, namens deze,

Afdelingshoofd Farmatec

Dr. M.J. van de Velde





DECLARATION OF CONFORMITY

Regarding In Vitro Diagnostic Directive (98/79/EC)

Manufacturer: New Gene (Hangzhou) Bioengineering Co., Ltd.

Address: Room 1606, Floor 16, Building 5, 688 Bin'an Road, Changhe Street, Binjiang

District, Hangzhou City, Zhejiang Province, P. R. China

EC Representative: SUNGO Europe B.V.

Address: Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam,

Netherlands

Product Name: COVID-19 Neutralizing Antibody Detection Kit

Product Code: COVID-19-NG11

Specification: 25Tests/Box 1Test/Box

Classification: Others (IVDD)

Conformity Assessment

Procedure: Annex III of In Vitro Diagnostic Directive (98/79/EC)

We herewith declare that the above-mentioned products meet the requirements of In Vitro Diagnostic Directive (98/79/EC) and the following harmonized standards.

EN 23640-2015 EN 13640:2002 EN 13641:2002 EN 980:2016

EN ISO 18113-1,2011 of SUNGO Europe office, I confirmed we are EN ISO 14971:2019

EN ISO 18113-4 2017 of the company who issue this document. EN 13612:2002

Authorized Signature (S)

Signature:

Name/ Position: Mingfu Li / General Manager

Date: 29/09/2020

Place: Hangzhou, Zhejiang, China

bsi.



Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 13485:2016

This is to certify that: New Gene (Hangzhou)

Bioengineering Co., Ltd.

Room 1606,16th Floor, No.5 Building

688 Bin'an Road Binjiang District Hangzhou Zhejiang

310052 China 诺迦(杭州)生物工程有限公司

中国 浙江省

杭州市 滨江区

长河街道滨安路688号

5幢16层1606室 邮编: 310052

Holds Certificate No: MD 729179

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485:2016 for the following scope:

Design and Development, Manufacture and Distribution of In-vitro Diagnostic Rapid Test Kit of Drug Abuse, Manufacture and Distribution of In-vitro Diagnostic Rapid Test Kit of Infectious Diseases.

药物滥用体外诊断快速检测试剂盒的设计,开发,制造和销售,传染病体外诊断快速检测试剂 盒的制造和销售。

Gange Stade

For and on behalf of BSI:

Gary E Slack, Senior Vice President - Medical Devices

Original Registration Date: 2020-07-27 Effective Date: 2020-07-27 Latest Revision Date: 2020-07-27 Expiry Date: 2023-07-26

Page: 1 of 1

bsi.



...making excellence a habit."

This certificate was issued electronically and remains the property of BSI and is bound by the conditions of contract. An electronic certificate can be authenticated online.

Printed copies can be validated at www.bsi-global.com/ClientDirectory or telephone +86 10 8507 3000.