



CIBG
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

> Retouradres Postbus 16114 2500 BC Den Haag

Lotus NL B.V.
T.a.v. de heer X. Wei
Koningin Julianaplein 10
2595 AA 's-Gravenhage

Datum: 11 januari 2021
Betreft: aanmelding In-vitro diagnostica

Geachte heer Wei,

Op 29 december 2020 ontving ik uw notificatie krachtens artikel 4, eerste lid van het Nederlandse Besluit in-vitro diagnostica (BIVD) om onder de bedrijfsnaam Assure Tech. (Hangzhou) Co.,Ltd. met Europees gemachtigde Lotus NL B.V. onderstaande producten als in-vitro diagnostica op de Europese markt te brengen.

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

C. difficile Toxin A/B&GDH Combo Test
COVID-19&M. pneumoniae IgG/IgM Combo Test
Respiratory Virus Combo Test
SARS-CoV-2 Neutralizing Antibody Test Kit
SARS-CoV-2 Nucleic Acid Test Kit
S. pneumoniae&L. pneumophila Antigen Combo Test
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-55132)
Diazepam Rapid Test
Norfentanyl Rapid Test
Breath Alcohol Test
MDPHP Rapid Test
MDMA Rapid Test
MDPV Rapid Test
Tapentadol Rapid Test
Hepatitis E Rapid Test
Dengue IgG/IgM&NS1 Combo Test
Respiratory Virus Test Control
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-55131)
FLU A/FLU B/RSV/ADV/MP/COVID-19 Combo Test
COVID-19 Antigen Saliva Test Kit
COVID-19 Antigen Saliva Test Device
COVID-19 Neutralizing Antibody Rapid Test
COVID-19 IgG/IgM&Neutralizing Antibody Rapid Test
COVID-19 Neutralizing Antibody FIA
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-55133)

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-20206227

Bijlagen

-

Uw aanvraag
29 december 2020

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

HbA1c FIA
NT-ProBNP FIA
cTnI FIA
CKMB FIA
D-Dimer FIA
PCT FIA
CRP FIA
AFP FIA
FLU A/B FIA
RSV FIA
ADV FIA
STA FIA
COVID-19 Antigen FIA
COVID-19&FLUA/B FIA
Calprotectin Rapid Test
Lactoferrin Rapid Test
Cathine Rapid Test
Saliva Collector
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-55130)

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 10, eerste lid van Richtlijn 98/79/EG).

Notificatie van in-vitro diagnostische medische hulpmiddelen impliceert dat de fabrikant, Assure Tech. (Hangzhou) Co.,Ltd. de CE-conformiteitsmarkering heeft aangebracht op de desbetreffende producten alvorens deze in een EU-lidstaat in de handel te brengen. Zodoende garandeert Lotus NL 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