

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

EC DECLARATION OF CONFORMITY | DÉCLARATION DE CONFORMITÉ CE

im Sinne des Anhanges II der EG-Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG und des Anhanges VI der EG-Richtlinie 2011/65/EU

according to Annex II of Directive 93/42/EEC concerning Medical Devices and according to Annex VI of Directive 2011/65/EU

suivant Annexe II des Directives Européennes relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE et suivant Annexe VI des Directives Européennes 2011/65/UE

Hersteller: Erbe Elektromedizin GmbH
Manufacturer: Waldhörnlestraße 17
Fabricant: D 72072 Tübingen

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt
Hereby we declare under our sole responsibility, that the product
Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit

BiClamp LAP / BiClamp LAP / Pince BiClamp
BiClamp E LAP / BiClamp E LAP / Pince BiClamp E LAP

REF	LOT	REF	LOT
20195-134	≥WO92585	20195-228	≥WO195743
20195-135	≥WO89136	20195-229	≥WO195743
20195-136	≥WO93813	20195-230	≥WO89348
20195-137	≥WO89419	20195-246	≥WO162954
20195-189	≥WO82188	20195-247	≥WO162954
20195-190	≥WO90199	20195-248	≥WO162954
20195-191	≥WO92004	20195-249	≥WO162954
20195-192	≥WO90200		

Medizinprodukt der Klasse **IIb**
Medical Device of Class / Dispositifs Médicaux de Classe

den Bestimmungen der nachstehenden Richtlinien entspricht.

meets the requirements of the following directives.

correspond aux arrêtés des Directives mentionnées ci-après.

Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte und Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011

Directive 93/42/EEC of the Council of June 14, 1993 for Medical Devices and Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011

Directive 93/42/CEE du Conseil du 14 Juin 1993 relative aux dispositifs médicaux et Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011

Tübingen, 25.05.2021

Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

Perfor Stein

(Leiter des Qualitätswesens / VP Quality assurance / Chef du Service qualité)



Dekra Certification GmbH
 Handwerkstraße 15
 D 70565 Stuttgart

CE 0124

Benannte Stelle / Notified Body / Organisme notifié
 93/42/EWG / 93/42/EEC / 93/42/CEE

26.05.2024

20195134.M11/21

Gültig bis / Valid until / Valide jusqu'à

DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE---

zgodnie z Aneksiem II do Dyrektywy 93/42/EWG dotyczącej wyrobów medycznych oraz aneksem nr VI do Dyrektywy 2011/65/EU---

Producent:

Erbe Elektromedizin GmbH---

Waldhörnlestrasse 17---

D 72072 Tübingen---

Niniejszym oświadczamy, że produkt:---

BiClamp LAP---

nr kat.---	nr seryjny---	nr kat.---	nr seryjny---
20195-134	≥ WO92585	20195-228	≥ WO195743
20195-135	≥ WO89136	20195-229	≥ WO195743
20195-136	≥ WO93813	20195-230	≥ WO89348
20195-137	≥ WO89419	20195-246	≥ WO162954
20195-189	≥ WO82188	20195-247	≥ WO162954
20195-190	≥ WO90199	20195-248	≥ WO162954
20195-191	≥ WO92004	20195-249	≥ WO162954
20195-192	≥ WO90200		

Klasa: IIb---

spełnia wymogi następujących dyrektyw:---

Dyrektywa Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 roku, dotycząca wyrobów medycznych oraz Dyrektywa 2011/65/EU Parlamentu Europejskiego i Rady z dn. 8 czerwca 2011 roku ---

Tübingen, 25.05.2021---

(-) /podpis nieczytelny/---

Przedstawiciel firmy ds. zapewnienia jakości---

Logo okrągłe z napisem: Quality assurance Testing laboratory---

Jednostka notyfikowana:---

DEKRA Certification GmbH, Handwerkstrasse 15, D 70565 Stuttgart---

CE 0124 ważny do: 26.05.2024r.