

EG-Konformitätserklärung *EC Declaration of Conformity*

Wir / We

Ermis MedTech GmbH**Dornierstraße 49, 78532 Tuttlingen / Germany**

Erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass folgende Produkte
herewith declare under our sole responsibility, that our

Beschreibung <i>Description</i>	UMDNS-Nr. <i>UMDNS-Code</i>	Klasse <i>Class</i>	Regel <i>Rule</i>
Sterilgutcontainer <i>Sterile Container</i>	13-730	I	1
Korb <i>Basket</i>	15-839	I	1
Filter, Dampf <i>Filters, Steam</i>	15-035	I	1

unter Berücksichtigung der EG-Richtlinie 93/42/EWG gefertigt wurden. Die Produkte sind konform zur EG-Richtlinie 93/42/EWG und dürfen somit mit CE gekennzeichnet, von uns in Verkehr gebracht werden. Das Konformitätsbewertungsverfahren unserer Produkte wurde unter eigener Verantwortung nach RL 93/42/EWG, Anhang VII durchgeführt. Wir bestätigen hiermit des Weiteren, dass wir eine Technische Dokumentation gemäß RL 93/42/EWG, Anhang VII erstellt haben.

have been manufactured under consideration of European Medical Device Directive 93/42/EEC, annex VII. The Products are conforming to the Medical Device Directive 93/42/EEC and may therefore be placed into market, labelled with CE. The conformity assessment of the devices according to MDD 93/42/EEC, Annex VII has been performed under our sole responsibility.

Further we herewith declare that we have established a technical documentation according to MDD 93/42/EEC, annex VII.

Tuttlingen, 14.10.2016

M. Ermis
Geschäftsinhaber / General Manager

Unterschrift
Sign

Ermis[®]
MedTech GmbH

Dornierstrasse 49 • D-78532 Tuttlingen
Tel.+49(0)7461-964857-50 • Fax 964857-99
www.ermis-medizintechnik.de

Diese Erklärung ist bis zum 14-10-2019 gültig
This declaration is valid until 2019-10-14