

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das nachstehende Medizinprodukt
We declare under our sole responsibility that the medical device

SISSEL® Cherry
SISSEL® Linum
SISSEL® Vinotherm

Art. No. 150.005 / 150.013 / 150.014 / 150.016 / 150.019 / 150.020 / 150.051 / 150.052/ 150.111 /
150.120 / 150.006 / 150.002

der Klasse / of class - I - Regel / Rule 1.....

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of directive 93/42/EEC

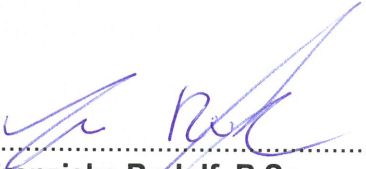
mit den Grundlegenden Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG Anhang I
(zuletzt geändert mit Richtlinie 2007/47/EG) übereinstimmt, / meets all relevant provisions of
the directive 93/42/EEC, annex I (last changed with directive 2007/47/EG).

Konformitätsbewertungsverfahren: nach Anhang VII der Richtlinie 93/42EWG
Conformity assessment procedure: in accordance with annex VII of directive 93/42 EWG

Die Konformitätserklärung ist gültig bis / The declaration of conformity is valid until: 02.01.2019

Konformitätsbewertungsstelle / notified body: N / A

D-67098 Bad Dürkheim, 01.01.2018
Ort, Datum / Place, date



.....
Franziska Rudolf, B.Sc.
Sicherheitsbeauftragte für Medizinprodukte
Safety - Officer