

Konformitätserklärung Declaration of Conformity

Wir

We

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1
34212 Melsungen
Deutschland/Germany

erklären in eigener Verantwortung,
dass das/die Produkt/e

hereby declare in our own responsibility
that the product/s

Kundenspezifische Sets
(Artikelnummern siehe Anlage I)

Customized Kits
(article numbers see attachment I)

mit den Anforderungen der folgenden Richtlinie
übereinstimmt/übereinstimmen

is/are in compliance with the following directive

Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni
1993
über Medizinprodukte
geändert durch Richtlinie 2007/47/EG

Council Directive 93/42/EEC of 14th June
1993
concerning Medical Devices
amended by Directive 2007/47/EC

Konformitätsbewertungsverfahren
nach Anhang VII und V
der oben genannten Richtlinie

Conformity Assessment Procedure
according to annex VII and V
of the Council Directive named above

Klassifizierung
gemäß Anhang IX der
oben genannten Richtlinie
Klasse I steril Messfunktion

Classification
according to annex IX of the
Council Directive named above
Class I sterile measuring function

Benannte Stelle
TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstraße 65
80339 München
Deutschland
Kennnummer 0123

Notified Body
TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstraße 65
80339 München
Germany
Identification number 0123

Datum der ersten CE-Kennzeichnung
1994-12

Date of first CE-marking
1994-12

Gültig bis
2024-05-26

Valid until
2024-05-26

Anlage I / Attachment I

Art.-Nr. / Art. No.	Produktname / Product name	Klasse / Class
4892801	ProSet Medifix®-Meßschenkel	I steril Messfunktion / I sterile measuring function
4892810	ProSet Medifix®-Meßschenkel	I steril Messfunktion / I sterile measuring function

Amendment Information

Version	Description of the changes
05	Update TÜV address
06	Update validity

Title: Declaration of Conformity - 39.05.006KIT - Medifix ProSet Initiator: Caroline ? Herbst

This document is signed electronically in compliance with the B. Braun electronic signature policies and procedures by following persons:

UserName: Herbst, Caroline (fuehcade)
Title: Administrator Regulatory Affairs
Date: Monday, 30 March 2020, 11:54 W. Europe Daylight Time
Meaning: Document signed as Author

UserName: Seidel, Stefan (seidstde)
Title: HC-RA-DE08E - Head of Regulatory Affairs CoE IV Systems
Date: Monday, 30 March 2020, 14:16 W. Europe Daylight Time
Meaning: Approve Document

UserName: Brand, Thomas (brantode)
Title: HC-QM-DE08 Vice President QM for non-active Medical Devices
Date: Monday, 30 March 2020, 19:05 W. Europe Daylight Time
Meaning: Approve Document
