

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

entsprechend Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte

EC DECLARATION OF CONFORMITY

according to annex VII of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices

<p>Wir:</p> <p>DMG Chemisch-Pharmazeutische Fabrik GmbH 22547 Hamburg Deutschland (Name und Anschrift des Herstellers)</p> <p>erklären in alleiniger Verantwortung, daß das Produkt/ die Produkte:</p> <p>MixStar - eMotion/ Zubehör/ Klasse I (Bezeichnung/ Materialtyp/ Klasse)</p> <p>den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht/ entsprechen.</p> <p>Angewandte Normen: EN 1641:2009</p>	<p>We:</p> <p>DMG Chemisch-Pharmazeutische Fabrik GmbH 22547 Hamburg Germany (Name and address of the manufacturer)</p> <p>declare under our sole responsibility that the product/s:</p> <p>MixStar - eMotion/ Accessories/ Class I (Name/ type of material/ class)</p> <p>meet/s the provisions of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices which apply to them.</p> <p>Applied standards: EN 1641:2009</p>
---	--

Hamburg, 15.09.2011

.....
Ort, Datum der Ausstellung
Place, date of issue

A.Nagel
CE-Beauftragte/CE-Officer

.....
Name/Name
Funktion/function

