

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

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

EC DECLARATION OF CONFORMITY

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

Wir: DMG Chemisch-Pharmazeutische Fabrik GmbH 22547 Hamburg Deutschland (Name und Anschrift des Herstellers) zertifiziert durch MEDCERT Kennnummer: 0482 D-20549 Hamburg (Name und Adresse der Benannten Stelle) erklären in alleiniger Verantwortung, daß das Produkt/ die Produkte: Ionosit - Baseline/ Unterfüllungsmaterial/ Klasse IIa (Bezeichnung/ Materialtyp/ Klasse) den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht/ entsprechen. Angewandte Normen: EN 1641:2009	We: DMG Chemisch-Pharmazeutische Fabrik GmbH 22547 Hamburg Germany (Name and address of the manufacturer) certified by MEDCERT Identification No.: 0482 D-20549 Hamburg (Name and address of the notified body) declare under our sole responsibility that the product/s: Ionosit - Baseline/ Base & lining material/ Class IIa (Name/ type of material/ class) meet/s the provisions of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices which apply to them. Applied standards: EN 1641:2009
--	--

Hamburg, 05.10.2011

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

A.Nagel
CE-Beauftragte/CE-Officer

.....
Name/Name
Funktion/function

