

EU-Konformitätserklärung zur CE-Kennzeichnung

gemäß EU-Richtlinie für Medizinprodukte 2017/745 nach Anhang IV

Hersteller / Manufacturer

SIMPEX GmbH

Dr.-Hermann-Lindrath-Straße 22

23812 Wahlstedt Deutschland

SRN: DE-MF-000009464

erklärt hiermit in eigener Verantwortung, dass folgende(s) Produkt(e) declares on its own authority that the following medical device(s)

Basis UDI-DI Artikelnummer

Gekennzeichnet durch / Marked by

MEDI-CARE 4255626118 4044

für folgende Zweckbestimmung for the further purpose

 $Infusionsst \"{a}nder\ zum\ Einsatz\ in\ medizinisch\ genutzten\ R\"{a}umen.$

Infusion stand to be used in a medical environment.

den grundlegenden Anforderungen der nachfolgenden Verordnung entsprechen comply with the essential requirements of the following regulation

Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 05.04.2017

Agreement of the EU directive for medical devices 2017/745

Medical Device Regulation

mit folgenden angewandten Normen with the following applied standards

DIN EN ISO 15223-1:2013-02 Medizinprodukte - Symbole zur Verwendung im Rahmen der vom Hersteller

bereitzustellenden Informationen

Teil 1: Allgemeine Anforderungen

Medical devices - Symbols to be used with information to be supplied by the manufacturer

Part 1: General requirements

Klassifizierung nach MDR Classification according to MDR

Klasse 1 - gemäß Anhang VIII der MDR, Regel 1

Class 1 - Annex IV of MDR, Rule 1

Aussteller / Issued by Benjamin Storm (Geschäftsführer / CEO)

Wahlstedt, den 01.04.2023

Ort, Datum / place, date

Unterschrift / signature

Qualität, Sicherheit & Hygiene
Medizinmöbel seit 1972