

EU - KONFORMITÄTSERKLÄRUNG EC - DECLARATION OF CONFORMITY

Unternehmen: <i>Company</i>		Olympus Winter & Ibe GmbH Kuehnstr. 61 22045 Hamburg, Germany P.O.Box 70 17 09 22017 Hamburg, Germany Telefon: +49 (40) 6 69 66-0 Telefax: +49 (40) 6 69 66-2109		
Hiermit erklären wir, dass das Produkt <i>We herewith declare that the product</i>				
Produktname: <i>Product name:</i>		Schaft, 22 Ch., für Urethrotom Sheath, 22 Fr., for urethrotome		
Katalog Nr./ Modellname: <i>Catalog No./ Modelname:</i>		A3551		
Beginnend mit Seriennummer / Lot: <i>Beginning with Serial-No / Lot:</i>		15XW		
Produktfamilie: <i>Product Family:</i>		-/-		
Produktklassifizierung: <i>Product classification:</i>		IIa		
die Anforderungen der Medizinprodukte Richtlinie 93/42/EEC erfüllt <i>complies with the requirements of the Medical Device Directive 93/42/EEC.</i>				
Diese Erklärung bezieht sich auf: <i>This declaration is based on:</i>		Anhang II Annex II		
Notifizierte Stellen für Produkte der Klasse Is, Im, IIa, IIb <i>Notified Body for products of class Is, Im, IIa, IIb:</i> TÜV Rheinland LGA Products GmbH – Tillystr. 2 – 90431 Nürnberg, Registration- Nr/No: 0197				
	Funktion <i>Function</i>	Name <i>Name</i>	Datum <i>Date</i>	Unterschrift <i>Signature</i>
Genehmigt <i>Approved by</i>	GM Q/R	Dr. Martin Peters	2015 -10- 22	