

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / EC DECLARATION OF CONFORMITY

Wir / We

*SF Medical Products GmbH*  
*Alexander-Meißner-Straße 58, 12526 Berlin, Germany*  
*Name und Adresse des Herstellers / name and address of manufacturer:*

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt:  
declare on our own responsibility that the medical device:

Name / name: *Infusionssets / Infusion sets*

Klassifizierung / *Klasse IIa, steril /*  
Classification (MDD): *Class IIa, sterile*

allen anwendbaren Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG, 2007/47 entspricht.  
meets all applicable requirements of the Directive 93/42/EEC, 2007/47.

Benannte Stelle: *mdc medical device certification GmbH*  
Notified body: *Kriegerstraße 6*  
*70191 Stuttgart, Deutschland (Germany)*

Kennnummer: *CE 0483*  
Identification number

Konformitätsbewertungsverfahren: *93/42/EWG, Anhang V.3 in Kombination mit Anhang VII*  
Conformity assessment procedure: *93/42/EEC, Annex V.3 in combination with Annex VII*

26.05.2024  
gültig bis / valid until

Berlin, 02.04.2020  
Ort, Datum / place, date

  
  
Rechtsverbindliche Unterschrift  
legally binding signature

**Nikita Sauerwein, Geschäftsführer**  
*Name und Funktion / name and function*