

Erklärung Declaration

Wir

We

SF Medical Products GmbH
Alexander-Meißner-Straße 58, 12526 Berlin, Deutschland (Germany)

erklären in eigener Verantwortung,
dass die Produkte

SF Spritze 1 ml, 3-teilig (Art. 10.300.064)
SF Tuberkulinspritze 1 ml mit aufgesetzter
Kanüle (Art. 10.300.066)

in Übereinstimmung mit der Norm
DIN EN ISO 7886-1
ein Totraumvolumen (Restvolumen)
von < 0,035 ml haben.

Klassifizierung
gemäß Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG,
2007/47 – Klasse IIa

hereby declare in our own responsibility
that the products

SF Syringe 1 ml, 3-part (Art. 10.300.064)
SF Tuberculin Syringe 1 ml with mounted
needle (Art. 10.300.066)

have a dead space volume (residual volume)
of <0.035 ml
in accordance with the
DIN EN ISO 7886-1 standard.

Classification
according to annex IX of the Directive
93/42/EEC, 2007/47 – Class IIa

Berlin, 18.06.2021

N. Sauerwein
Geschäftsführer /
Managing Director

