

## EG-Konformitätserklärung EC-Declaration of Conformity

### Wir / We:

(Name + Adresse der Firma / Name + address of manufacturer)

servoprax GmbH  
Am Marienbusch 9  
D- 46485 Wesel

erklären in alleiniger Verantwortung, daß das (die) Medizinprodukt(e)

(Name / Artikelnummer:

declare on our own responsibility that the medical device(s)

(name / item-no) :

|                   |  |                 |                 |                |
|-------------------|--|-----------------|-----------------|----------------|
| <b>Art.-Bez.:</b> | <b>Endo-Breezer Endotrachealtuben mit Ballon, Magill-Spitze, Murphy-Auge</b> |                 |                 |                |
| Art.-Nr.:         | N2 10730 CH 12,  | N2 10735 CH 14, | N2 10740 CH 16, | N2 10745 CH 18 |
|                   | N2 10750 CH 20,  | N2 10755 CH 22, | N2 10760 CH 24, | N2 10765 CH 26 |
|                   | N2 10770 CH 28,  | N2 10775 CH 30, | N2 10780 CH 32, | N2 10785 CH 34 |
|                   | N2 10790 CH 36,  | N2 10795 CH 38, | N2 107100 CH 40 |                |
| UMDNS:            | 14-085   |                 |                 |                |

allen Anforderungen der Richtlinie 93/42 EWG über Medizinprodukte, geändert durch Richtlinie 2007/47/EG, entsprechen, die anwendbar sind.

Richtlinien-Klassifizierung nach Anhang IX: Klasse IIa, Regel 5.

Die Konformitätsbewertung erfolgt nach dem Verfahren gemäß Anhang VII der RL 93/42/EWG in Verbindung mit dem Verfahren nach Anhang V.

*meets all provisions of the Directive 93/42/EEC, changed by the directive 2007/47/EC, which apply to them.*

*Directive classification according to annex IX: Class IIa, Rule 5.*

*Conformity assessment procedure according to annex VII in relation to annex V.*

### Angewandte Normen und andere normative Dokumente:

*Applied standards and other normative documents:*

Entsprechende Auflistung ist Bestandteil der technischen Dokumentation.

*According schedule is part of the appropriate technical documentation.*

Die Übereinstimmung des Qualitätssicherungssystems gemäß Anhang V der Richtlinie 93/42/EWG wurde von der u.g. Benannten Stelle bewertet und zertifiziert:

*The compliance of the quality assurance system according Annex V of the Directive 93/42/EEC has been assessed and certified by the mentioned below Notified Body:*

**mdc medical device certification GmbH,  
Kriegerstr. 6, 70191 Stuttgart / CE 0483**

Zertifikatsnummer / Certificate No. D1189400014

Gültig seit / Validity from: 2021-05-20

Gültig bis / expiry date: 2024-05-26

Die Konformitätserklärung ist gültig bis zur nächsten relevanten Änderung des Produktes, spätestens jedoch bis zum Ablauf des o.g. Anhang V-Zertifikats der servoprax GmbH.

*This Declaration of Conformity is valid until: next relevant modification of mentioned product, at the latest with expiry of above mentioned EC Certificate of Conformity Annex V of servoprax GmbH.*

Wesel, den 25.05.2021

(Ort und Datum der Ausstellung)  
(Place and date of issue)

  
Michael Benninghoff  
(Geschäftsführung / Management) **SERVOPRAX GmbH**  
Medizintechnischer Großhandel  
Postfach 10 08 60, 46468 Wesel  
Am Marienbusch 9, 46485 Wesel  
Telefon 02 81 / 9 52 83-0

Konformitätserklärung Klasse IIa

Hausanschrift: Am Marienbusch 9  
46485 Wesel

Postanschrift: Postfach 100860  
46468 Wesel

Reg.-Gericht: Duisburg  
HRB 10576

Geschäftsführer:  
Michael Benninghoff

Rev. 12 / 27.01.2020  
Seite 1 von 1  
Ein Unternehmen der  
Mölders Holding GmbH & Co. KG  
www.servoprax.de