

EU-Konformitätserklärung

EU-Declaration of Conformity / Déclaration de conformité CE

Dichiarazione di conformità CE / Confirmacion CE



Der Hersteller / The manufacturer / Le fabricant / Il produttore / El fabricante:



Elma Schmidbauer GmbH
Gottlieb-Daimler-Str. 17
78224 Singen (Hohentwiel)
Deutschland / Germany / Allemagne / Germania / Alemania



erklärt in alleiniger Verantwortung, daß das Produkt
declares under it's sole responsibility that the product
déclare sous la seule responsabilité que le produit
dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che il prodotto
declara bajo su exclusiva responsabilidad que el producto

Ultraschall-Reinigungsmittel

ultrasonic cleaning agent / agent de nettoyage
à ultrason / agente per la pulitura con ultrasuoni /
agente de limpieza ultrasónica

Basis-UDI-DI: 42518163900393

Produktname

product name / nom du produit /
nome del prodotto / nombre del product

EC 10

Volumen Volume/contenido	0,25 Liter liter/ litre/ litro	1 Liter liter/ litre/ litro	5 Liter liters/ litres/ litri/ litros	10 Liter liters/ litres/ litri/ litros	25 Liter liters/ litres/ litri/ litros
Elma Dent & Med Clean EC 10 REF	8000631	5804100000	5804200000	5804300000	5804400000

Herstelldatum

date of manufacture / date de fabrication
data di produzione / fecha de fabricación

2021-01 ... 2026-01

auf das sich diese Erklärung bezieht, mit den Bestimmungen der folgenden Richtlinien und Normen oder normativen Dokumenten übereinstimmt:

to which this declaration relates, is in conformity with the provisions of following directives and standards or normative documents:
auquel se réfère cette déclaration, est conforme aux dispositions des directives et aux normes ou documents normatifs suivants:
a cui si riferisce la presente dichiarazione, è conforme alle disposizioni delle seguenti direttive e norme o ai seguenti documenti dispositivi:
al que se refiere la presente declaración cumple con las disposiciones de las siguientes directivas comunitarias y normas o con los documentos normativos:

Verordnung:

(EU) 2017/745 – Medizinprodukte-Verordnung
Medical Device Regulation (MDR)
RÈGLEMENT relatif aux dispositifs médicaux
REGOLAMENTO relativo ai dispositivi medici
REGLAMENTO sobre los productos sanitarios

regulation / règlement / regolamento / reglamento

Klasse I nach Anhang VIII gemäß Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745
class I acc. to annex VIII rule 1 of regulation (EU) 2017/745
classe I selon l'annexe VIII règle 1 du règlement (UE) 2017/745
classe I secondo l'allegato VIII regola 1 del regolamento (UE) 2017/745
clase I según el anexo VIII regla 1 del reglamento (UE) 2017/745

Singen, den 13.07.21

Dirk Golz – Geschäftsbereichsleiter Serie / Vice President Serial Devices