

EG Konformitätserklärung für Medizinprodukte
 der EG-Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG

EC Declaration of Conformity for medical products
 of the directive for medical products 93/42/EEC

Name und Adresse des Herstellers: >>rk<< instrumente GmbH
 Lilienthalweg 1
 D-78532 Tuttlingen
 Telefon: 07461/9465-0
 E-mail: info@rk-instrumente.de

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend genannten Produkte
 We declare on our own responsibility, that the products listed below

- 413.1510LF Ligaturgummiringe latexfrei – Risikoklasse I
- 456.5028 Biopsiez. EPPENDORF Conch.Form 20cm – Risikoklasse I
- 453.5002 HEGAR Uterusdilator 2mm – Risikoklasse I
- 453.5001 HEGAR Uterusdilator 1mm – Risikoklasse I

ab Fertigungsdatum 20.05.2020 **bis Fertigungsdatum** 25.05.2024

allen Anforderungen der folgenden Richtlinien entsprechen:
 meets all the provisions of the following directives:

Dokument-Nr. Document No.	Titel Title	Ausgabe/ Ausgabedatum Edition / Date of issue
93/42/EWG	Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte Anhang VII Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices Annex VII	14.06.1993
2007/47/EG	Richtlinie 2007/47/EG des Europäischen Parlaments und des Rates the European Parliament and of the Council 2007/47/EG	05.09.2007

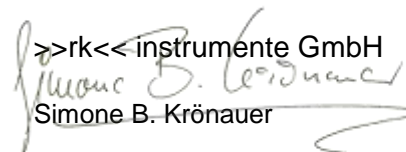
Konformitätsbewertungsverfahren für Klasse I Produkte nach Anhang VII.
 Conformity assessment procedure for class I products as per annex VII.

Verantwortlich für die Bereithaltung der Technischen Dokumentation ist der Produktmanager Michael Pejak

The responsible person for the supply of the technical documentation is product manager Mr. Michael Pejak

Tuttlingen, den 20.05.2020

Geschäftsleitung:

>>rk<< instrumente GmbH

 Simone B. Krönauer