

# EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

## EC DECLARATION OF CONFORMITY | DÉCLARATION DE CONFORMITÉ CE

im Sinne des Anhanges II der EG-Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG und des Anhanges VI der EG-Richtlinie 2011/65/EU

according to Annex II of Directive 93/42/EEC concerning Medical Devices and according to Annex VI of Directive 2011/65/EU

suyivant Annexe II des Directives Européennes relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE et suivant Annexe VI des Directives Européennes 2011/65/UE

**Hersteller:** Erbe Elektromedizin GmbH  
**Manufacturer:** Waldhörnlestraße 17  
**Fabricant:** D 72072 Tübingen

**Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt**  
*Hereby we declare under our sole responsibility, that the product*  
*Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit*

### Bipolare Koagulationsinstrumente / Bipolar coagulation instruments / Instrumentes pour la coagulation bipolaire

REF	LOT	REF	LOT	REF	LOT	REF	LOT	REF	LOT
20195-000	≥19342	20195-016	≥53592	20195-031	≥19971	20195-044	≥51242	20195-110	≥19690
20195-001	≥19247	20195-017	≥20440	20195-032	≥19899	20195-045	≥20032	20195-164	≥90000
20195-002	≥20122	20195-018	≥20437	20195-033	≥20031	20195-057	≥19777	20195-167	≥84056
20195-005	≥19963	20195-019	≥19970	20195-034	≥19900	20195-058	≥19732	20195-168	≥73912
20195-006	≥90000	20195-020	≥19684	20195-035	≥50488	20195-059	≥51179	20195-169	≥71809
20195-007	≥18999	20195-021	≥19898	20195-036	≥50486	20195-063	≥20302	20195-490	≥90000
20195-008	≥19973	20195-022	≥50492	20195-037	≥51401	20195-064	≥51202	20195-491	≥90000
20195-009	≥19962	20195-023	≥19909	20195-038	≥19632	20195-065	≥20110	20195-492	≥90000
20195-010	≥19968	20195-026	≥19927	20195-039	≥19997	20195-066	≥19923	20195-493	≥90000
20195-011	≥20442	20195-027	≥50713	20195-040	≥20021	20195-098	≥20000	20195-494	≥90000
20195-013	≥19961	20195-028	≥19964	20195-041	≥20454	20195-101	≥20303	20195-495	≥90000
20195-014	≥19460	20195-029	≥19775	20195-042	≥20022	20195-107	≥51268	20195-498	≥90000
20195-015	≥51495	20195-030	≥18798	20195-043	≥20036	20195-109	≥20034	20195-499	≥90000

#### Medizinprodukt der Klasse

Medical Device of Class / Dispositifs Médicaux de Classe

**IIB**

den Bestimmungen der nachstehenden Richtlinien entspricht.

meets the requirements of the following directives.

correspond aux arrêtés des Directives mentionnées ci-après.

**Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte und Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011**

Directive 93/42/EEC of the Council of June 14, 1993 for Medical Devices and Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011

Directive 93/42/CEE du Conseil du 14 Juin 1993 relative aux dispositifs médicaux et Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011

Tübingen, 25.05.2021

Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

*Peter Stel*  
*[Signature]*

(Leiter des Qualitätswesens / VP Quality assurance / Chef du Service qualité)



Dekra Certification GmbH  
 Handwerkstraße 15  
 D 70565 Stuttgart

CE 0124

Benannte Stelle / Notified Body / Organisme notifié  
 93/42/EWG / 93/42/EEC / 93/42/CEE

26.05.2024

20195000.M18/21

Gültig bis / Valid until / Valide jusqu'à