



## EG Konformitätserklärung / EC Declaration of Conformity

gemäß der EG-Richtlinie 93/42/EWG  
according to Medical Device Directive 93/42/EWG

BIP GmbH  
Am Brand 1  
82299 Türkenfeld  
Deutschland

BIP GmbH  
Am Brand 1  
82299 Tuerkenfeld  
Germany

erklärt hiermit in alleiniger Verantwortung,  
dass das Produkt

herewith declare in sole responsibility, that  
the product

### Bard Magnum® Biopsienadel

MN[xx][yyy]

den Anforderungen der EG-Richtlinie  
93/42/EWG entspricht und dieses durch ein  
Konformitätsbewertungsverfahren gemäß  
Anhang II nachgewiesen wurde.

is conform to the requirements of the EC-  
Directives 93/42/EWG and this was proved  
by a conformity assessment procedure  
according to the annex II.

Die zuständige Benannte Stelle ist /  
The responsible Notified Body is:



TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München  
Deutschland

EG Zertifikat / EC Certificate:

G1 020818 0019

Klassifizierung / Classification:

Ila

UMDNS-Code:

12-734

UMDNS-Bezeichnung / Description:

BIOPSIENADEL

Variantenliste / List of variants:

MDR\_TECDOC\_AII\_1\_15\_MN\_R02

Angewandte Normen / Applied standards:

MDR\_TECDOC\_AII\_4\_2\_MN\_R02

Diese Erklärung ist gültig für ausgelieferte Produkte ab /  
This declaration is valid for products delivered as of:

26. März 2021  
26<sup>th</sup> of March 2021

Diese Erklärung ist gültig bis (EG Zertifikat) /  
This declaration is valid until (EC Certificate):

26. Mai 2024  
26<sup>th</sup> of May 2024

Türkenfeld, 26. März 2021

Thomas Heske  
Geschäftsführer / General Manager