



Technische Dokumentation / Technical Documentation		Datum, date: 26.05.2021	Seite 1 von 1	
Produktgruppe / Product group: Instrumentenreiniger (P24)				
Titel: Konformitätserklärung Template LD-FO-5076-01		Dokumenten-ID: LD-TDKE-5075.13-01		
Produktfamilie / Product family: Instru Zym		Produkt: Instru Zym		

EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte gemäß	Anhang IV der Medizinprodukteverordnung (MDR) 2017/745	EC declaration of conformity for medical devices according to	Annex IV Medical Device Regulation (MDR) 2017/745
Erklärung zur Konformität und Verantwortung:	Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das in der vorliegenden Konformitätserklärung beschriebene Produkt den anwendbaren Anforderungen des Anhang IX der Medizinprodukteverordnung (MDR) 2017/745 entspricht. Laboratorium Dr. Deppe GmbH Hooghe Weg 35, D-47906 Kempen, Deutschland	Declaration of Conformity and Responsibility:	We hereby declare under our sole responsibility that the product described in this Declaration of Conformity complies with the applicable requirements of Annex IX of the Medical Device Regulation (MDR) 2017/745.
Name und Anschrift des Herstellers:	Laboratorium Dr. Deppe GmbH Hooghe Weg 35, D-47906 Kempen, Deutschland	Name and address of the manufacturer:	Laboratorium Dr. Deppe GmbH Hooghe Weg 35, D-47906 Kempen, Germany
Produktbezeichnung und Ident-Nr.:	Instru Zym, Rezept-Nr. 500543	Product declaration and Ident-No.:	Instru Zym, Recipe-No. 500543
Klassifizierung:	gemäß Anhang VIII, Regel 1: Klasse I	Classification:	According to annex VIII, rule 1: Class I
Gültigkeit:	Diese Erklärung ist gültig bis: <u>26.05.2026</u>	Validity:	This declaration is valid until: <u>2026-05-26</u>

Ausstellung und Unterschrift durch:  Issued and signed by:
 Kempen, 26.05.2021
 Dr. Mark Derks, PRRC