



VF 04-04
CE Erklärung

CE Konformitätserklärung/CE Declaration of Conformity

Akrus GmbH & Co KG Otto-Hahn-Straße 3 D-25337 Elmshorn +49 4121 791930 SRN TBA	
Wir erklären hiermit die Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien und Gesetzen	(EU)2017/745 Annex I, II, III 2006/42/EG, Annex I RL 2011/65 EU
We declare the compliance with the requirements of the applicable directives and regulations	
Hersteller erklärt die alleinige Verantwortung für diese Konformitätserklärung	
Manufacturer assumes sole responsibility for this declaration of conformity	
Basic UDI-DI 426064794SCSB5010surgeS8	
Produktgruppe mobiler Tisch, Stuhl, Operation, Untersuchungen, Behandlung, inkl. optionale Komponenten	
Productgroup: mobile table, chair, surgery examination incl. optional components	
Risikoklasse / Risk classification Class I (MDR Annex VIII) UMDNS:13-961	
Handelsnamen	SC 5010 ES (242.000000)/ HS (275.000000)
Modelle	SB 5010 ES (649.000000)/ HS (650.000000)
Trade names	SC 5010 SEK (288.000000)
models	ak 5010 MBS (277.000000)
Eingriffs-Behandlungsstuhl / Procedure-Treatment Chair SC 5010 HS	
Das Produkt ist gekennzeichnet mit: The product is marked with:	
Elmshorn, den 25 May 2020	
Technischer Leiter Technical Manager	Qualitätsmanagement Quality Management
 i.V. Kersten Indorf	 Scott Kottwitz
Gültigkeit: Diese CE Erklärung ist gültig bis zu einer Produktänderung, die eine neue CE Konformitätserklärung erfordert, oder bei Verlust der EN ISO 13485.	
Validity: This CE declaration is valid until a product modification causes a new CE Declaration of Conformity or the manufacturer loses the EN ISO 13485 .	
Bei Änderungen am Produkt, die nicht von uns autorisiert wurden, verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit. Any modification to the product, not authorised by us, will invalidate this declaration.	