



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 Untersuchungstuhl, Operation und Untersuchungen, Behandlung, inkl. optionale Komponenten

Productgroup: mobile, examination chair, surgery and examination, treatment incl. optional components

Risikoklasse / Risk classification Class I (MDR Annex VIII) UMDNS 16-437

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)

Untersuchungs-Behandlungsstuhl / Examination-Treatment Chair ak 5010 MBS

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 Konfirmitätserklärung 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.