

Konformitätserklärung

gem. EG-Richtlinie 93/42EWG Anhang II ohne (4)

Declaration of conformity

according to MDD 93/42/EEC Annex II (excluding section 4)

Wir / We

Alfred Becht GmbH
Carl-Zeiss-Straße 16
D-77656 Offenburg

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt
declare under our own responsibility that the product

Ruck Instrumentendesinfektion PLUS
UMDNS-Nr. 17-920 (Sterilisationsmittel)
REF 2940901 / 2940902

Ruck Instrumentendesinfektion PLUS
UMDNS-Code 17-920 (Sterilant)
REF 2940901 / 2940902

auf das sich diese Erklärung bezieht, mit allen einschlägigen Normen übereinstimmt:
to which this declaration relates is in conformity with all relevant standards:

EG-Richtlinie für Medizinprodukte 93/42/EWG / Medical device directive
93/42/EEC

Das Konformitätsbewertungsverfahren erfolgte gemäß EG-Richtlinie 93/42/EWG Anhang II ohne (4).
Declaration of Conformity according to medical device directive 93/42/EEC Annex II (excluding section 4).

Die Klassifizierung (Klasse IIb) erfolgte nach Anhang IX, Abs. 4.3., Regel 15.
Classification (Class IIb) according to annex IX, par. 4.3., rule 15 of the directive.

Wir erklären hiermit die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der Konformitätserklärung.
We hereby declare our sole responsibility for issuing the Declaration of Conformity.

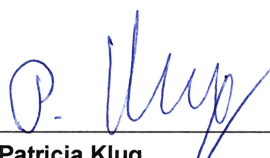
Am Konformitätsbewertungsverfahren war die „Benannte Stelle“ TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Tillystraße 2, 90431 Nürnberg, mit der Kennnummer 0197, beteiligt.

The notified body TÜV Rheinland LGA Products GmbH (ID-No. 0197), Tillystraße 2, 90431 Nürnberg was involved in the declaration of conformity.

Beginn der Gültigkeit: 14.05.2019
Valid since: 14.05.2019

Gültig bis: 20.05.2023
Valid until: 20.05.2023

Offenburg, 30.08.2019
Ort, Datum:
City, Date:


Alfred Becht GmbH
Postfach 11 45
D-77601 Offenburg
Tel.: +49 781 60586-0
FAX: +49 781 60586-40
Patricia Klug
Sicherheitsbeauftragte Medizinprodukte
Responsible officer for medical devices