

**EG-Konformitätserklärung**

im Sinne der Richtlinie

**93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte****EC Declaration of Conformity***In compliance with the requirements of Council Directive**93/42/EEC regarding to Medical Device Act*

Wir/We

megro GmbH &amp; Co.KG

Am Schornacker 30

46485 Wesel Germany

erklären in eigener Verantwortung, dass das Produkt  
*declare under our sole responsibility that tis medical device*

**Artikel-Bezeichnung/  
Article-Title:**

**Blutlanzetten Supra****Blood lancets Supra**

**REF: MEG 140002**

**Medizinprodukt der Klasse/  
medical product class:**

**Ila**

**Benannte Stelle/  
Notified Body:**

**MED/CERT**

**Adresse/address:**  
Pilatuspool 2  
20355 Hamburg Germany

**Kennnummer der Benannten Stelle/  
identification number of Notified Body:**

**CE 0482**

**Zertifikats-Nr./  
certificate no.:**

**2239DE414190924**

**Zertifikat/Konformitätserklärung/  
certificate/declaration of conformity:**

**Gültig bis/  
valid until: 01.03.2024**

in Übereinstimmung mit der Richtlinie 93/42/EWG konstruiert und gefertigt ist  
und die grundlegenden Anforderungen (Anhang I) erfüllt.

Die Technische Dokumentation wird unter obiger Anschrift aufbewahrt.

Die Konformitätsbewertung erfolgte in Übereinstimmung mit dem Anhang V der  
Richtlinie 93/42/EWG. Anwendbare harmonisierte Normen wurden angewendet.

*Is designed and manufactured in accordance with Council Directive 93/42/EEC and fulfills the essential  
requirements (Annex I).*

*The technical documents are kept at the address above.*

*The conformity assessment was accomplished in accordance with Annex V to Council Directive  
93/42/ECC. Applicable harmonized standards have been applied.*

Wesel, 01.03.2021

(Ort, Datum der Ausstellung/  
place, date of issue)

**megro GmbH & Co. KG**  
Medizinprodukte Handel  
Am Schornacker 30  
46485 Wesel

.....  
(Unterschrift Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte/  
signature responsible person for medical products)