

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG gemäß Verordnung (EU) 2017/745
EU Declaration of Conformity acc. Regulation (EU) 2017/745

Wir, P. J. Dahlhausen & Co. GmbH, Emil-Hoffmann-Str. 53, 50996 Köln, erklären hiermit eigenverantwortlich, dass unsere nachfolgend genannten Medizinprodukte den Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen:

We, P. J. Dahlhausen & Co. GmbH, Emil-Hoffmann-Str. 53, 50996 Cologne, hereby declare under our sole responsibility that the medical devices described hereafter are in conformity with the provisions of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices:

Produkt: <i>Product:</i>	Einmalspatel für Videolaryngoskop Single-use blade for video laryngoscope
REF:	91.000.03.001 – 91.000.03.005
Klassifizierung gemäß Anhang VIII: <i>Classification acc. to Annex VIII:</i>	Klasse I <i>Class I</i>
Basic UDI-DI: <i>Basic UDI-DI:</i>	34342VLSpatelE5H
Einmalige Registrierungsnummer (SRN): <i>Single Registration Number (SRN):</i>	DE-MF-000006357
Verfahren gemäß VO (EU) 2017/745: <i>Procedure acc. to REG (EU) 2017/745:</i>	Anhang II & III <i>Annex II & III</i>

Unser Qualitätsmanagementsystem entspricht den Anforderungen der DIN EN ISO 13485:2016 und ist von einer akkreditierten Zertifizierstelle (TÜV SÜD Product Service GmbH) zertifiziert.

Our Quality Management System meets the requirements of the DIN EN ISO 13485:2016 and is certified by an accredited certification body (TÜV SÜD Product Service GmbH).

Hiermit erklären wir, dass wir für die Erstellung dieser EU-Konformitätserklärung die alleinige Verantwortung tragen.

We hereby declare that we are solely responsible for the preparation of this EU Declaration of Conformity.

Diese Erklärung ist gültig bis zum 11.05.2024. / *This declaration is valid until 11.05.2024.*

Köln / Cologne, 18.05.2021

P. J. Dahlhausen & Co. GmbH



Petra Hardt
Leitung QM/RA
Manager QM/RA