

# EU-Konformitätserklärung

EU-Declaration of Conformity / Déclaration de conformité CE

Dichiarazione di conformità CE / Confirmacion CE



Der Hersteller / The manufacturer / Le fabricant / Il produttore / El fabricante:



Elma Schmidbauer GmbH  
Gottlieb-Daimler-Str. 17  
78224 Singen (Hohentwiel)  
Deutschland / Germany / Allemagne / Germania / Alemania



erklärt in alleiniger Verantwortung, daß das Produkt  
*declares under it's sole responsibility that the product*  
*déclare sous la seule responsabilité que le produit*  
*dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che il prodotto*  
*declara bajo su exclusive responsabilidad que el producto*

## Ultraschall-Reinigungsmittel

*ultrasonic cleaning agent / agent de nettoyage*  
*à ultrason / agente per la pulitura con ultrasuoni /*  
*agente de limpieza ultrasónica*

Basis-UDI-DI: 4251816390099F

## Produktname:

S15

*product name / nom du produit /*  
*nome del prodotto / nombre del product*

Volumen Volume/contenido	1 Liter liter/ litre/ litro	2,5 Liter liters/ litres/ litri/ litros	5 Liter liters/ litres/ litri/ litros	10 Liter liters/ litres/ litri/ litros	25 Liter liters/ litres/ litri/ litros	200 Liter liters/ litres/ litri/ litros
Elma Lab Clean S15 <b>REF</b>	---	8000430	---	8000431	8000432	---
Elma Medtech Clean S15 <b>REF</b>	8000798	---	8000799	---	8000800	8000801

## Herstelldatum:

*date of manufacture / date de fabrication*  
*data di produzione / fecha de fabrication*



2021-01 ... 2026-01

auf das sich diese Erklärung bezieht, mit den Bestimmungen der folgenden Richtlinien und Normen oder normativen Dokumenten übereinstimmt:

*to which this declaration relates, is in conformity with the provisions of following directives and standards or normative documents:*  
*auquel se réfère cette déclaration, est conforme aux dispositions des directives et aux normes ou documents normatifs suivants:*  
*a cui si riferisce la presente dichiarazione, è conforme alle disposizioni delle seguenti direttive e norme o ai seguenti documenti dispositivi:*  
*al que se refiere la presente declaración cumple con las disposiciones de las siguientes directivas comunitarias y normas o con los documentos normativos:*

## Verordnung:

(EU) 2017/745 – Medizinprodukte-Verordnung  
Medical Device Regulation (MDR)  
RÈGLEMENT relatif aux dispositifs médicaux  
REGOLAMENTO relativo ai dispositivi medici  
REGLAMENTO sobre los productos sanitarios

*regulation / règlement / regolamento / reglamento*

Klasse I nach Anhang VIII gemäß Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745  
class I acc. to annex VIII rule 1 of regulation (EU) 2017/745  
classe I selon l'annexe VIII règle 1 du règlement (UE) 2017/745  
classe I secondo l'allegato VIII regola 1 del regolamento (UE) 2017/745  
clase I según el anexo VIII regla 1 del reglamento (UE) 2017/745

Singen, den 13.07.21

Dirk Golz – Geschäftsbereichsleiter Serie / Vice President Serial Devices