

STIHLER ELECTRONIC

Hersteller Konformitätserklärung Manufacturer Declaration of Conformity

Klasse IIa der Richtlinie 93/42/EWG
Class IIa following MDD 93/42/EEC

Infusionsverlängerung
Infusion extension

ASTOTUBE

Produktname / Produktbeschreibung Product name / Product description	REF:
ASTOTUBE	IFT30350 / IFT30460 / IFT30410 / IFT30410CN / IFT40410

Die Firma STIHLER ELECTRONIC GmbH, Leinfelden-Echterdingen erklärt in alleiniger Verantwortung, dass diese Produkte mit der EG-Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte und allen anwendbaren Anforderungen übereinstimmt und das Verfahren nach Anhang VII in Verbindung mit Anhang V eingehalten wurde.

STIHLER ELECTRONIC GmbH Leinfelden-Echterdingen takes sole responsibility for declaring that these products comply with EC Council Directive 93/42/EEC pertaining to medical products and are consistent with all applicable requirements and has complied with the procedure referred to Annex VII in combination with Annex V.

Benannte Stelle:

DEKRA Certification GmbH, Handwerkstraße 15, 70565 Stuttgart, Germany
Zulassungsnummer 0124; EG Zertifikat 50192-17-08 gültig von 2020-11-20 bis 2023-08-17

Notified Body:

DEKRA Certification GmbH, Handwerkstraße 15, 70565 Stuttgart, Germany
Identification number 0124; EC Certificate 50192-17-08 valid from 2020-11-20 until 2023-08-17

CE 0124

STIHLER ELECTRONIC GMBH


Michael Schelling
-Managing Director-

Leinfelden-Echterdingen, 2020-12-03

Gültig von 2020-12-03 bis 2023-08-17
Valid from 2020-12-03 until 2023-08-17

TD_03_07, Rev. 11

Anschrift / Address
Stihler Electronic GmbH
Gausstrasse 4
70771 Leinfelden-Echterdingen
Germany

Telefon / Phone : +49 (0)711-72067-0
Fax : +49 (0)711-72067-57
Internet : www.stihlerelectronic.de
e-mail : info@stihlerelectronic.de

Eingetragen beim Amtsgericht Stuttgart HRB 11674
Stihler Electronic - Medizinische Geräte Produktions-
und Vertriebs-GmbH
Val-ID-Nr. : DE 14786170
Geschäftsführer
Matteo Anversa, Michael Schelling, Dipl.-Ing. Axel Stihler