

**EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte (Anhang V/VII MDD)**  
**EC-Declaration of Conformity (Annex V/VII MDD)**

---

Hiermit erklären wir  
*We, the undersigned*

**ERKA.Kallmeyer Medizintechnik GmbH & Co. KG**  
**Im Farchet 15**  
**D-83646 Bad Tölz**

in eigener Verantwortung, dass nachstehende Medizinprodukte  
*declare on our own authority that the referred medical devices below*

Geräteart:  
*Product:* **Nichtinvasive Blutdruckmessgeräte mit Aneroidmanometer**  
***non invasive blood pressure units with aneroid manometer***

Bezeichnung:  
*Type:* **Perfect Aneroid 48, Perfect Aneroid 56,**  
**Perfect Aneroid Klinik 48, Perfect Aneroid Klinik 56,**  
**Profi 48, Profi 56, Profi Klinik 48, Kobold 48,**  
**Switch 2.0 Comfort, Switch 2.0 Smart, Switch 2.0 Simplex,**  
**Switch 2.0 Homecare, ERKA. Test 48, ERKA. Test 56,**  
**Vario Tisch, Vario Universal,**

Klassifizierung nach MDD:  
*Classification according MDD:* **Klasse Im**  
***Class Im***

den grundlegenden Anforderungen der nachfolgenden Richtlinie entsprechen  
*comply with the essential requirements of the following directive*

**Medizinprodukte Richtlinie 93/42/EWG**  
***Medical Device Directive 93/42/EEC***

Name und Adresse der benannten Stelle, die am Konformitätsbewertungsverfahren beteiligt war  
*Name and address of the notified body being involved in the conformity assessment procedure*

**DEKRA Certification GmbH**  
**Handwerkstraße 15**  
**D-70565 Stuttgart**

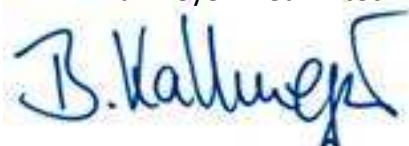
gekennzeichnet durch  
*marked by*

**CE 0124**

Gültig bis: **26.05.2024**  
*Valid until: 26.05.2024*

zugehöriges Anhang V Zertifikat Reg. Nr.: 50020-17-09  
*corresponding annex V certificate reg. no.: 50020-17-09*

Bad Tölz, 02. März 2021  
ERKA. Kallmeyer Medizintechnik GmbH & Co. KG



Björn Kallmeyer, Geschäftsführer  
*Björn Kallmeyer, CEO*