

**CE-DECLARATION OF CONFORMITY  
CE-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG**

Wir, die Firma

We, the company

Dr. Schumacher GmbH  
Am Roggenfeld 3  
34323 Malsfeld  
Germany  
SRN: DE-MF-000007445

erklären in eigener Verantwortung, dass das/die Medizinprodukt(e):

hereby declare in our own responsibility that the medical device(s):

**DESCOCEPT SENSITIVE WIPES**  
GMDN: 58077

BASIC-UDI-DI: 42600686200323DSD8E; 42600686200323DSOSEB3V;  
42600686200323DSR9A; 42600686200323DST9E;  
00-323DS-D090, 00-323DS-D090-94, 00-323DS-D090E1, 00-323DS-  
D090E2, 00-323DS-D090E3, 00-323DS-D150, 00-323DS-D150E1, 00-  
323DS-D150E2, 00-323DS-D150E3, 00-323DS-T060E5, 00-323DS-T100E5,  
00-323DS-OSEB110, 00-323DS-OSEB120, 00-323DS-R090, 00-323DS-R090-  
94, 00-323DS-R090E2, 00-323DS-R090E3, 00-323DS-R150, 00-323DS-R150-  
94, 00-323DS-R150E2, 00-323DS-R150E3, 00-323DS-RS090, 00-323DS-  
RS100, 00-323DS-RS110, 00-323DS-T010, 00-323DS-T060, 00-323DS-T080-  
01, 00-323DS-T100, 00-323DS-T100-91, 00-323DS-T100-92, 00-323DS-  
T100-93, 00-323DS-T100-94, 00-323DS-T100-96, 00-323DS-T100E1, 00-  
323DS-T100E3

**DESCOCEPT SENSITIVE WIPES**  
GMDN: 58077

BASIC-UDI-DI: 42600686200323DSD8E; 42600686200323DSOSEB3V;  
42600686200323DSR9A; 42600686200323DST9E;  
00-323DS-D090, 00-323DS-D090-94, 00-323DS-D090E1, 00-323DS-  
D090E2, 00-323DS-D090E3, 00-323DS-D150, 00-323DS-D150E1, 00-  
323DS-D150E2, 00-323DS-D150E3, 00-323DS-T060E5, 00-323DS-T100E5,  
00-323DS-OSEB110, 00-323DS-OSEB120, 00-323DS-R090, 00-323DS-R090-  
94, 00-323DS-R090E2, 00-323DS-R090E3, 00-323DS-R150, 00-323DS-R150-  
94, 00-323DS-R150E2, 00-323DS-R150E3, 00-323DS-RS090, 00-323DS-  
RS100, 00-323DS-RS110, 00-323DS-T010, 00-323DS-T060, 00-323DS-T080-  
01, 00-323DS-T100, 00-323DS-T100-91, 00-323DS-T100-92, 00-323DS-  
T100-93, 00-323DS-T100-94, 00-323DS-T100-96, 00-323DS-T100E1, 00-  
323DS-T100E3

mit den Anforderungen der folgenden Verordnung übereinstimmt(en):  
*Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte.*

is/are in compliance with the following regulation:

*Council Directive 93/42/EEC of 14th June 1993 concerning medical devices.*

**Zweckbestimmung:**

gebrauchsfertige, vorgetränkte Tücher zur materialschonenden  
Schnelldesinfektion und Reinigung von alkoholbeständigen  
nichtinvasiven Medizinprodukten, medizinischem Inventar und Flächen  
aller Art

**Intended Use:**

Ready-to-use, pre-soaked wipes for material-friendly disinfection and  
cleaning of alcohol-resistant, non-invasive non-invasive medical devices,  
medical inventory and surfaces of all kinds

**Konformitätsbewertungsverfahren**

nach Anhang II  
der oben genannten Verordnung

**Conformity Assessment Procedure**

According to annex II of the  
Council Regulation named above

**Klassifizierung**

nach Anhang VIII der oben genannten Verordnung:  
Klasse IIa

**Classification**

according to annex VIII of the Council Regulation named above: Class IIa

**Benannte Stelle:**

Medcert GmbH  
Pilatuspool 2  
20355 Hamburg  
Kennnummer: 0482

**Notified Body:**

Medcert GmbH  
Pilatuspool 2  
20355 Hamburg  
Identification number: 0482

**Spezifikation**

Diese Konformitätserklärung gilt für die jeweils aktuelle interne  
Spezifikation des Produktes

**Specification**

This Declaration of Conformity is based on the valid internal specification  
of the product.

**Gültigkeit:**

5 Jahre ab Ausstellungsdatum, sofern keine relevanten  
Produktänderungen vorgenommen werden.

**Validity**

5 years from the date below, if there will be  
no relevant modifications in the product.

Malsfeld, 14.06.2023

Dr. Harald Büttner  
Person responsible for regulatory compliance  
- on behalf of Dr. Schumacher GmbH -