

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

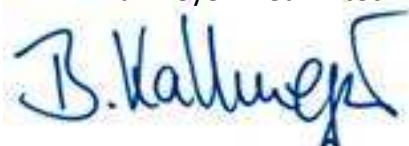
gekennzeichnet durch
marked by

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