



**EG-Konformitätserklärung  
im Sinne der Richtlinie  
93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte**

Wir

**Brandenburg & Partner  
Eifelstr. 41  
D-48151 Münster**

erklären in eigener Verantwortung, dass das Produkt

**ClassOneDemo**

**REF: 0815**

**Seriennummer: xxxx.xx.xxxx**

**Medizinprodukt der Klasse: I**

in Übereinstimmung mit der Richtlinie 93/42/EWG konstruiert und gefertigt ist  
und die grundlegenden Anforderungen (Anhang I) erfüllt.

Die Technische Dokumentation wird unter obiger Anschrift aufbewahrt.

Die Konformitätsbewertung erfolgte in Übereinstimmung mit dem Anhang VII der Richtlinie  
93/42/EWG. Anwendbare harmonisierte Normen wurden angewendet.



Diese Erklärung ist nur gültig für das Produkt mit der oben angegebenen Seriennummer.

Münster den,

.....  
(Ort und Datum der Ausstellung)

.....  
(Sicherheitsbeauftragter)