

EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte (Anhang VII MDD)
EC-Declaration of Conformity (Annex 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: **Stethoskope**
stethoscopes

Bezeichnung:
Type: **Sensitive, Precise, Classic,**
Finesse, Finesse², Finesse child, Finesse² child
Finesse light, Finesse² light, Finesse light child,
Finesse² light child, Finesse light simplex, Erkaphon duo,
Erkaphon flach, Erkaphon duo child, Erkaphon flach child,
Erkaphon duo Alu, Erkaphon flach Alu,

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

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

gekennzeichnet durch
marked by



Gültig bis: **29.11.2022**
Valid until: **29.11.2022**

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



Björn Kallmeyer, Geschäftsführer
Björn Kallmeyer, CEO