

Konformitätserklärung Declaration of conformity Déclaration de conformité

Wir

We

Nous

**Hermann Bock GmbH
Nickelstraße 12
D – 33415 Verl**

erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehenden Medizinprodukte den Anforderungen der Medizinprodukte-Verordnung (EU) 2017/745 entsprechen. Gemäß Anhang VIII Regeln 1 und 13 gelten sie als Medizinprodukte der Klasse I. Das angewendete Konformitätsbewertungsverfahren entspricht Artikel 19 sowie Anhang IV.

declare on our own responsibility that the medical products mentioned below are in accordance with the requirements of the Medical Device Regulation 2017/745. According to Annex VIII, rules 1 and 13, they are class I medical devices. The applied conformity assessment procedure is in compliance with Article 19 and Annex IV.

déclarons de notre propre responsabilité que les produits médicaux mentionnés ci-dessous sont conformes aux exigences du règlement sur les dispositifs médicaux 2017/745. Selon l'annexe VIII, règles 1 et 13, il s'agit de dispositifs médicaux de classe I. La procédure d'évaluation de la conformité appliquée est conforme à l'article 19 et à l'annexe IV.

Produkt / Product / Produit - Artikelnummer / Item number / Numéro d'article

adilec 280 – 245

**Single registration number (SRN) : DE-MF-000006597
Basis-UDI-DI : 4063588HERMANNBOCKRH
DIMDI-Code : DE/0000006255**

Weiterhin erfüllen die Produkte die Anforderungen an die Richtlinie 2011/65/EU (RoHS II).

The products also meet the requirements of the Directive 2011/65 / EU (RoHS II).

Les produits répondent également aux exigences Directive 2011/65 / UE (RoHS II).

Diese Konformitätserklärung gilt bis zum 2023-05-26.

This declaration of conformity is valid until the 2023-05-26.

Cette déclaration de conformité est valable jusqu'au 2023-05-26.

Verl, 2021-05-27

Klaus Bock

(Geschäftsleitung / Management / Direction générale)