


<b>FB Konformitätserklärung</b>		
MedioCross general		
EDV: FB Konformitätserklärung MedioCross general 003 2021.doc	Rev.: 2020-01-03	
Erstellt: MI	Seite: 1 von 1	

# **KONFORMITÄTSERKLÄRUNG** **DECLARATION OF CONFORMITY** **DÉCLARATION DE CONFORMITÉ**

Wir/we/nous,

**MEDIO-HAUS MEDIZINPRODUKTE GmbH**

Brunswiker Straße 50  
**24105 Kiel**

erklären in alleiniger Verantwortung, daß die Produkte /  
*declare under our sole responsibility that the products /*  
déclarons sous notre seule responsabilité que le produit

**MedioCross**

( MedioCross D, M, H, TE, L )

( Medizinprodukte der Klasse IIa / Medical devices class IIa )

GMDN code 58035 - Ophtalmic ultraviolet phototherapy solution

Manufactured from **01.01.2021** to **31.12.2021**

auf das sich diese Erklärung bezieht, mit den Bestimmungen der Richtlinie übereinstimmt  
*to which this declaration relates is, in conformity with the provision of Directive*  
an quel se réfère cette déclaration est conforme aux dispositions de Directive

**Richtlinie 93/42/EWG / Guideline 93/42/EEC**

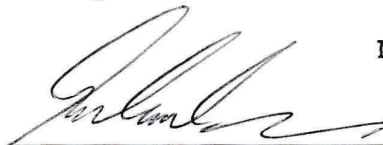
**Anhang VII / Annex VII**

**in Verbindung mit Anhang V / combined with Annex V**

Kiel, den

*06. 01. 2021*

Ort und Datum der Ausstellung/  
*Place and date of issue/*  
Lieu et date



Name und Unterschrift oder gleichwertige Kennzeichnung des Befugten/  
*name and signature or equivalent marking of authorized person /*  
nom et signature du signataire autorisé

**MEDIO-HAUS-MEDIZINPRODUKTE GmbH**  
Brunswiker Str. 50 - D-24105 Kiel  
Telefon +49 431 260 97 485 - Fax +49 431 260 97 491

**IHRENS, QMB / QMR**

Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang V der Richtlinie RL 93/42 EWG unter Beteiligung  
der Firma / Notified Body : MEDCERT GmbH, Pilatuspool 2, 20355 Hamburg. **CE** 0482