

EU Declaration of Conformity according to Directive 93/42/EWG on medical devices incl. changes 2007/47/EG
 EU Konformitätserklärung gemäß Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte inkl. Änderungen durch
 2007/47/EG

We / Wir

Dr. Ausbüttel & Co. GmbH
 Ernst-Abbe-Straße 4, 44149 Dortmund, Germany

Declare in our sole responsibility that the following products
 erklären in eigener Verantwortung, dass die folgenden Produkte

Product Name / Produkt Name	REF
DracoPor Sensitiv 5x7,2 cm steril 3 Stück	14822
DracoPor Sensitiv 8x10 cm steril 3 Stück	14832
DracoPor Sensitiv 8x15 cm steril 3 Stück	14842

Medical devices of class / Medizinprodukte der Klasse: Is
Conformity assessment regarding to Annex I / Konformitätsbewertung nach
Anhang: V (Sterilization / Sterilisation)

are constructed and supplied according to the guideline 93/42/EWG and fulfill the
 basic requirements regarding Annex I.
 in Übereinstimmung mit der Richtlinie 93/42/EWG konstruiert und gefertigt sind und
 die grundlegenden Anforderungen (Anhang I) erfüllen.

The technical documentation is stored at the above address.
 Die Technische Dokumentation wird unter obiger Anschrift aufbewahrt.

The applied norms are listed in the list „Norms“ These norms were respected and
 applied.

Die angewendeten Normen sind in der Liste „Normen“ aufgeführt. Diese wurden
 vollständig beachtet und angewendet

CE 0482

This declaration is only valid in connection with the certificate issued by the notified body
 MEDCERT GmbH, Pilatuspool 2, 20355 Hamburg, identification number: 0482 and is valid for all delivery after the
 date of issue.

*Diese Erklärung ist nur gültig im Zusammenhang mit der von der Benannten Stelle
 MEDCERT GmbH, Pilatuspool 2, 20355 Hamburg, Kennnummer: 0482
 ausgestellter Bescheinigung und gilt für alle Lieferung nach dem Ausstellungsdatum.*

Dortmund, 05.05.2021

F. [Signature]

(PRRC)