

# EG-Konformitätserklärung

## EG-Declaration of Conformity



Dokument-Nr. / Document-Nr.: EGK\_M2\_140920

Die Firma / The manufacturer

**Kindling GmbH Medizintechnik**  
**Gropiusstr. 9, 31137 Hildesheim**  
**Deutschland / Germany**

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt  
*hereby declares on his own responsibility that the medical product*

## Akuport M2

ab Seriennummer / as from serial number 09146M2

konform ist mit den Anforderungen des  
*is in accordance with the directives of*

**Medizinproduktegesetzes vom 2. August 1994 und der Richtlinie 93/42/EWG Anhang II des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte.**  
***The Medical Devices Act from August, 2th 1994 and the policy 93/42/EWG annex II of the council from June, 14th 1993 about medical products.***

EG-Zertifikat, Bericht-Nr./EC-Certificate, Report-No.: 3514 9399

Gültigkeit/Validity: 19.09.2017

**Das Produkt erhält das CE-Kennzeichen mit der Kenn-Nummer der benannten Stelle.**  
***The product receives the CE-marking with notification number of the Notified Body.***

**CE 0044**

Das Produkt unterliegt dem Qualitätsmanagementsystem der Kindling GmbH Medizintechnik, welches durch die benannte Stelle überwacht und zertifiziert ist nach:

*The product is subject to the quality system of Kindling GmbH Medizintechnik which is controlled and certified by the Notified Body with full*