



Declaração de Conformidade da UE de acordo com a Diretiva de Dispositivos Médicos 93/42/CEE

o fabricante:

Ampri Handelsgesellschaft mbH

Benzstr. 16

21423 Winsen (Luhe)

Alemanha

declara, por sua própria responsabilidade, que

Art. N°

**0988061, 0988062, 0988063 SoreProtect Airplast
adhesive plaster**

cumpre os requisitos conforme anexo VII da Diretiva 93/42/CEE.

Este produto se trata de um dispositivo médico da Classe 1 consoante à classificação no Anexo IX.

Como prova, existe uma documentação técnica de acordo com os requisitos.

Winsen, 26.05.2020

em representação, Stephan Welzin
Chefe de Gestão de Qualidade e Compras Operativas

Esta declaração de conformidade é válida até 25.05.2021

Revisão 03