



Déclaration de conformité de l'UE selon la directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

Le fabricant :
Ampri Handelsgesellschaft mbH
Benzstr. 16
21423 Winsen (Luhe)
Allemagne
déclare sous sa propre responsabilité que
Réf. N°
0988081 SoreProtect Protape
adhesive plaster

sont conformes aux exigences de l'annexe VII de la directive 93/42/CEE.

Ce produit est un dispositif médical de classe 1 classé conformément à la classification selon l'annexe IX.

La documentation technique conforme aux exigences est disponible comme preuve.

Winsen, 26.05.2020

en relation avec Stephan Welzin
Directeur de la gestion de qualité et des achats opérationnels

Cette déclaration de conformité est valable jusqu'au 25.05.2021

révision 03