



CE Declaration of Conformity

EG-Konformitätserklärung
Déclaration CE de Conformité

We declare under our sole responsibility that the product listed below

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Produkt

Nous déclarons sous notre propre responsabilité que le dispositif médical

Product description, Code,
Type, Model

Produktbezeichnung; Code, Typ, Modell

Nom, code, type, modèle

e-fix E35 / E36
and accessories
und Zubehör
et accessoires

manufactured by:

hergestellt durch:

fabriqué par:

Alber GmbH
Vor dem Weißen Stein 21
72461 Albstadt

meets all the provisions of the Medical Device Directive 93/42/EEC,
Annex VII, which apply to it.

allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG, Anhang VII, entspricht, die anwendbar sind.

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE qui le concernent.

Device Classification according to Annex IX

Produktklassifizierung nach Anhang IX

Classification selon l'annexe IX

Class I

Klasse I

Classe I

Place and date of issue:

Ort und Datum der Erstellung:

Place et date de délivrance:

Managing Director

Geschäftsführer

Le Directeur des Opérations

Albstadt, den 16.01.2015

Quality Manager

Leiter Qualitätsmanagement

Le Directeur de Qualité