

EU Konformitätserklärung

Hersteller nach Verordnung 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
Registrierungsnummer nach Art. 31 2017/745	DE-MF-000005701		
Produkt-Name	mikrozid® AF liquid		
Basis UDI-DI	4032651BSC000000209Y		
Code nach Art. 26 2017/745	D0799		
Zweckbestimmung	Reinigungs- und Desinfektionsmittel für Medizinprodukteoberflächen		
Risikoklasse nach Verordnung 2017/745	II a Anhang VIII Regel 16		
angewendete Standards	EN ISO 13485 weitere Standards siehe Technische Dokumentation Schülke & Mayr GmbH		
Benannte Stelle	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Konformitätsbewertungsverfahren nach Verordnung 2017/745	Anhang IX	Kapitel I, III und Abschnitt 4	
Zertifikat	Anhang IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B EN ISO 13485 004567 MP2016	
Version	1-0		
Schülke & Mayr GmbH erklärt hiermit, dass das von dieser Erklärung abgedeckte Medizinprodukt konform mit Verordnung 2017/745 für Medizinprodukte ist.			
Schülke & Mayr GmbH erklärt, dass Schülke & Mayr GmbH die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Erklärung trägt.			
Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.	
	Unterschrift siehe Englische Version		Unterschrift siehe Englische Version
	Dr. Sven Pflöging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer		Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

ЕС декларация за съответствие

производител като РЕГЛАМЕНТ 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
регистрационен номер член 31 2017/745	DE-MF-000005701		
Име на продукта	mikrozid® AF liquid		
Базов UDI-DI	4032651BSC000000209Y		
Код съгласно чл. 26 2017/745	D0799		
предназначение	дезинфектант и почистващ повърхност на медицински изделия		
Клас в зависимост съгласно Регламент 2017/745	II a приложение VIII Правило 16		
Приложени стандарти	EN ISO 13485 допълнителните стандарти вижте техническата документация Schülke & Mayr GmbH		
нотифициран орган	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Процедура за оценка на съответствието съгласно Регламент 2017/745	приложение IX	глава I, III и раздел 4	
сертификат	приложение IX	004567 MDR2017Q	
	EN ISO 13485	004567 MDR2017B 004567 MP2016	
версия	1-0		
Schülke & Mayr GmbH декларира, че устройството, обхванато от настоящото деклариране, е в съответствие с Регламент 2017/745 относно медицинските изделия.			
Schülke & Mayr GmbH декларира, че Schülke & Mayr GmbH носи пълната отговорност за издаването на тази декларация			
Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.	
подпис виж английска версия		подпис виж английска версия	
Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer		Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer	



declaración UE de conformidad

fabricante	Schülke & Mayr GmbH		
Reglamento 2017/745	Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
número de registro único	DE-MF-000005701		
Artículo 31 2017/745			
nombre del producto	mikrozid® AF liquid		
identificador de producto básico	4032651BSC000000209Y		
Código según el art. 26 2017/745	D0799		
finalidad prevista	desinfectante y limpiador de superficies de dispositivos médicos		
Clase de riesgo	II a		
de acuerdo con el Reglamento 2017/745	anexo	VIII	
	regla	16	
Normas aplicadas	EN ISO 13485 estándares adicionales ver la documentación técnica Schülke & Mayr GmbH		
organismo notificado	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Procedimiento de evaluación de la conformidad de acuerdo con el Reglamento 2017/745	anexo	IX	capítulo I, III y sección 4
certificado	anexo	IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B
	EN ISO 13485		004567 MP2016
Versión	1-0		
Schülke & Mayr GmbH declara por la presente que el dispositivo cubierto por esta declaración está en conformidad con el Reglamento 2017/745 sobre dispositivos médicos.			
Schülke & Mayr GmbH declara que Schülke & Mayr GmbH es el único responsable de emitir esta Declaración			
Norderstedt	15.06.2023		15.06.2023
	ppa.		ppa.
	firma ver versión en inglés		firma ver versión en inglés
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer		Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

EU prohlášení o shodě

výrobce podle NAŘÍZENÍ 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
evidenční číslo podle Článku 31 2017/745	DE-MF-000005701		
název výrobku	mikrozid® AF liquid		
základní UDI-DI Kód podle čl. 26 2017/745 určený účel	4032651BSC000000209Y D0799 dezinfekční prostředek a čistič povrchů zdravotnických prostředků		
riziková třída podle NAŘÍZENÍ 2017/745	II a PŘÍLOHA VIII pravidlo 16		
Použité standardy	EN ISO 13485 dodatečné normy viz technická dokumentace Schülke & Mayr GmbH		
oznámeným subjektem	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Postup posouzení shody podle nařízení 2017/745	PŘÍLOHA IX	kapitola I, III a oddíl 4	
certifikát	PŘÍLOHA IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B EN ISO 13485 004567 MP2016	
verze	1-0		

Společnost Schülke & Mayr GmbH tímto prohlašuje, že zařízení, na které se vztahuje tato vyhláška, je v souladu s nařízením 2017/745 o zdravotnických prostředcích.

Společnost Schülke & Mayr GmbH prohlašuje, že společnost Schülke & Mayr GmbH nese výhradní odpovědnost za vydání tohoto prohlášení

Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.
	podpis viz anglická verze	podpis viz anglická verze
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

EU-overensstemmelseserklæringen

fabrikant Forordning 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
individuelt registreringsnummer Artikel 31 2017/745	DE-MF-000005701		
produkt navn	mikrozid® AF liquid		
grundlæggende UDI-DI 34/5000Kode i henhold til art. 26 2017/745 erklæret formål	4032651BSC000000209Y D0799 desinfektionsmiddel og rengøringsmiddel af overflader til medicinsk udstyr		
risikoklasse i henhold til forordning 2017/745	II a bilag VIII Regel 16		
Standarder anvendt	EN ISO 13485 Yderligere standarder se teknisk dokumentation Schülke & Mayr GmbH		
bemyndiget organ	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Overensstemmelsesvurderingsprocedure i henhold til forordning 2017/745	bilag	IX	kapitel I, III og afsnit 4
certifikat	bilag	IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B 004567 MP2016
Version	1-0		

Schülke & Mayr GmbH erklærer hermed, at den enhed, der er omfattet af denne deklæring, er i overensstemmelse med forordning 2017/745 om medicinsk udstyr.

Schülke & Mayr GmbH erklærer, at Schülke & Mayr GmbH har det eneste ansvar for udstedelsen af denne erklæring

Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.
underskrift se engelsk version		underskrift se engelsk version
Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer		Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

ELi vastavusdeklaratsioon

tootja	Schülke & Mayr GmbH		
vastavalt määrus 2017/745	Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
registreerimisnumbri	DE-MF-000005701		
Artikkel 31 2017/745			
Toote nimetus	mikrozid® AF liquid		
põhi-UDI-DI	4032651BSC000000209Y		
Kood vastavalt art. 26 2017/745	D0799		
sihtotstarve	meditsiiniseadmete pindade desinfitseerija ja puhastaja		
riskiklass	II a		
vastavalt määrus 2017/745	Lisa	VIII	
	reegel	16	
Kohaldatud standardid	EN ISO 13485 täiendavad standardid vaata tehnilist dokumentatsiooni Schülke & Mayr GmbH		
teavitatud asutus	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Vastavushindamise protseduur	Lisa	IX	I, III ja 4. peatükk
vastavalt määrusele 2017/745			
sertifikaat	Lisa	IX	004567 MDR2017Q
	EN ISO 13485		004567 MDR2017B
			004567 MP2016
Versioon	1-0		
Schülke & Mayr GmbH deklareerib sellega seoses, et käesoleva deküüli all olev seade vastab meditsiiniseadmeid käsitlevale määrusele 2017/745.			
Schülke & Mayr GmbH kinnitab, et Schülke & Mayr GmbH kannab ainuvastutust käesoleva deklaratsiooni väljastamise eest			
Norderstedt	15.06.2023		15.06.2023
	ppa.		ppa.
	allkiri vaata ingliskeelset versiooni		allkiri vaata ingliskeelset versiooni
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer		Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ

κατασκευαστής KANONΙΣΜΟΣ 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany	
αριθμός καταχώρισης Άρθρο 31 2017/745	DE-MF-000005701	
Ονομασία προϊόντος	mikrozid® AF liquid	
βασικό UDI-DI Κωδικός σύμφωνα με το άρθρο. 26 2017/745 προβλεπόμενη χρήση	4032651BSC000000209Y D0799 απολυμαντικό και καθαριστικό των επιφανειών των ιατρικών συσκευών	
Κατηγορία κινδύνου σύμφωνα με ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ 2017/7	II a παράρτημα VIII κανόνας 16	
Εφαρμοσμένα πρότυπα	EN ISO 13485 πρόσθετα πρότυπα βλέπε τεχνική τεκμηρίωση Schülke & Mayr GmbH	
κοινοποιημένος οργανισμός	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297	
Διαδικασία εκτίμησης της συμμόρφωσης σύμφωνα με τον Κανονισμό 2017/745	παράρτημα IX	κεφάλαιο I, III και ενότητα 4
πιστοποιητικό	παράρτημα IX EN ISO 13485	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B 004567 MP2016
εκδοχή	1-0	

Η Schülke & Mayr GmbH δηλώνει με την παρούσα ότι η συσκευή που καλύπτεται από την παρούσα δήλωση είναι σύμφωνη με τον Κανονισμό 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα.

Η Schülke & Mayr GmbH δηλώνει ότι η Schülke & Mayr GmbH φέρει την αποκλειστική ευθύνη για την έκδοση αυτής της Δήλωσης

Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.
	υπογραφή βλέπε αγγλική έκδοση	υπογραφή βλέπε αγγλική έκδοση
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

déclaration de conformité UE

fabricant selon le règlement 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
numéro d'enregistrement selon l'Article 31 2017/745	DE-MF-000005701		
nom du produit	mikrozid® AF liquid		
IUD-ID	4032651BSC000000209Y		
Code selon art. 26 2017/745 destination	D0799 désinfectant et nettoyant des surfaces des dispositifs médicaux		
classe de risque selon le règlement 2017/745	II a Annexe VIII Règle 16		
Normes appliquées	EN ISO 13485 normes supplémentaires voir documentation technique Schülke & Mayr GmbH		
organisme notifié	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Procédure d'évaluation de la conformité selon le règlement 2017/745	Annexe	IX	chapitre I, III et section 4
certificat	Annexe	IX	004567 MDR2017Q
			004567 MDR2017B
	EN ISO 13485		004567 MP2016
Version	1-0		

Schülke & Mayr GmbH déclare par la présente que le dispositif faisant l'objet de la présente déclaration est conforme au règlement 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux.

Schülke & Mayr GmbH déclare que Schülke & Mayr GmbH est seul responsable de la délivrance de la présente déclaration.

Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.
	signature voir version anglaise	signature voir version anglaise
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

EU izjavi o sukladnosti

proizvođač prema Uredbe 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
registracijski broj prema Članku 31 2017/745	DE-MF-000005701		
Ime proizvoda	mikrozid® AF liquid		
Osnovni UDI-DI Šifra prema čl. 26. 2017./745 namjena	4032651BSC000000209Y D0799 dezinficijens i sredstvo za čišćenje površina medicinskih proizvoda		
Klasa rizika Uredbe 2017/745	II a Prilog VIII Pravilo 16		
Primijenjeni su standardi	EN ISO 13485 dodatne standarde pogledajte tehničkih dokumentaciji Schülke & Mayr GmbH		
prijavljeno tijelo	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Postupak ocjenjivanja sukladnosti prema Uredbi 2017/745	Prilog IX	poglavlje I, III i odjeljak 4	
potvrda	Prilog IX EN ISO 13485	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B 004567 MP2016	
Verzija	1-0		
Schülke & Mayr GmbH ovime izjavljuje da je uređaj obuhvaćen ovom deklaracijom u skladu s Uredbom 2017/745 o medicinskim uređajima.			
Schülke & Mayr GmbH izjavljuje da Schülke & Mayr GmbH snosi opću odgovornost za izdavanje ove Deklaracije			
Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.	
	potpis vidi englesku verziju	potpis vidi englesku verziju	
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer	

dichiarazione di conformità UE

fabbricante regolamento 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
numero di registrazione Articolo 31 2017/745	DE-MF-000005701		
nome del prodotto	mikrozid® AF liquid		
UDI-DI di base	4032651BSC000000209Y		
Codice ai sensi dell'Art. 26 2017/745	D0799		
destinazione d'uso	disinfettante e detergente per le superfici dei dispositivi medici		
classe di rischio secondo il regolamento 2017/745	II a Allegato VIII Regola 16		
Standard applicati	EN ISO 13485 standard aggiuntivi vedi documentazione tecnica Schülke & Mayr GmbH		
organismo notificato	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Procedura di valutazione della conformità secondo il regolamento 2017/745	Allegato IX	capitolo I, III e sezione 4	
certificato	Allegato IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B EN ISO 13485 004567 MP2016	
Versione	1-0		
Schülke & Mayr GmbH dichiara che il dispositivo oggetto del presente decreto è conforme al regolamento 2017/745 relativo a dispositivi medici.			
Schülke & Mayr GmbH dichiara che Schülke & Mayr GmbH è la sola responsabile per il rilascio di questa Dichiarazione			
Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.	
	firma vedi versione inglese	firma vedi versione inglese	
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer	

ES atbilstības deklarācijā

ražotājs Regulu 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
reģistrācijas numuru 31. pants 2017/745	DE-MF-000005701		
Izstrādājuma nosaukums	mikrozid® AF liquid		
Pamata UDI-DI Kods saskaņā ar Art. 26 2017/745 paredzētais nolūks	4032651BSC000000209Y D0799 medicīnisko ierīču virsmu dezinfekcijas un tīrīšanas līdzeklis		
riska klase saskaņā ar Regulu 2017/745	II a Pielikums VIII noteikums 16		
Piemēroti standarti	EN ISO 13485 Papildu standarti sk. tehnisko dokumentāciju Schülke & Mayr GmbH		
paziņotā struktūra	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Atbilstības novērtēšanas procedūra saskaņā ar Regulu 2017/745	Pielikums IX	I, III nodaļa un 4. sadaļa	
sertifikāts	Pielikums IX EN ISO 13485	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B 004567 MP2016	
versija	1-0		

Schülke & Mayr GmbH ar šo paziņo, ka ierīce, uz ko attiecas šī deklarācija, atbilst Regulai 2017/745 par medicīnas ierīcēm.

Schülke & Mayr GmbH paziņo, ka Schülke & Mayr GmbH ir vienīgā atbildīgā par šīs Deklarācijas izdošanu

Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.
parakstu skatīt versiju angļu valodā		parakstu skatīt versiju angļu valodā
Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer		Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

ES atitikties deklaracija

gamintojas Reglamentas 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
registracijos numerį 31 straipsnis 2017/745	DE-MF-000005701		
Gaminio pavadinimas	mikrozid® AF liquid		
Bazinis UDI-DI Kodas pagal str. 26 2017/745 numatyta paskirtis	4032651BSC000000209Y D0799 medicinos prietaisų paviršių dezinfekavimo ir valymo priemonės		
rizikos klasė pagal Reglamentą 2017/745	II a Priedas VIII taisyklė 16		
Taikyti standartai	EN ISO 13485 papildomus standartus žr. techninę dokumentaciją Schülke & Mayr GmbH		
notifikuotoji įstaiga	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Atitikties įvertinimo procedūra pagal Reglamentą 2017/745	Priedas IX	I, III ir 4 skyrius	
pažymėjimas	Priedas IX EN ISO 13485	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B 004567 MP2016	
Versija	1-0		
Schülke & Mayr GmbH pareiškia, kad šio dekluije nurodytas prietaisas atitinka Reglamentą 2017/745 dėl medicinos prietaisų.			
Schülke & Mayr GmbH pareiškia, kad Schülke & Mayr GmbH yra vienintelis atsakingas už šios deklaracijos paskelbimą			
Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.	
	parašas žiūrėti anglišką versiją	parašas žiūrėti anglišką versiją	
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer	

EU-megfelelőségi nyilatkozat

gyártó rendelet 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
regisztrációs szám cikk 31 2017/745	DE-MF-000005701		
Terméknév	mikrozid® AF liquid		
alapvető UDI-DI Kód az Art. 26 2017/745 rendeltetés	4032651BSC000000209Y D0799 az orvostechikai eszközök felületének fertőtlenítő és tisztítószere		
kockázati osztálya a 2017/745 rendelet szerint	II a melléklet VIII szabály 16		
Az alkalmazott szabványok	EN ISO 13485 további szabványokat lásd a műszaki dokumentációban Schülke & Mayr GmbH		
bejelentett szervezet	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Megfelelőségértékelési eljárás a 2017/745 rendelet szerint	melléklet IX	I., III. és 4. szakasz	
bizonyítvány	melléklet IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B	
	EN ISO 13485	004567 MP2016	
változat	1-0		

A Schülke & Mayr GmbH ezennel kijelenti, hogy a jelen rendeletben leírt berendezés megfelel az orvostechikai eszközökről szóló 2017/745 számú rendeletnek.

A Schülke & Mayr GmbH kijelenti, hogy a Schülke & Mayr GmbH kizárólagos felelősséget vállal a nyilatkozat kiadásáért

Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.
	aláírás lásd az angol változatot	aláírás lásd az angol változatot
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

EU-conformiteitsverklaring

fabrikant	Schülke & Mayr GmbH		
Verordening 2017/745	Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
registratienummer	DE-MF-000005701		
Artikel 31 2017/745			
productnaam	mikrozid® AF liquid		
Basic UDI-DI	4032651BSC000000209Y		
Code volgens Art. 26 2017/745	D0799		
beoogd doeleind	desinfectiemiddel en reiniger van oppervlakken van medische hulpmiddelen		
risicoklasse	II a		
volgens Verordening 2017/745	Bijlage	VIII	
	Regel	16	
Toegepaste normen	EN ISO 13485		
	aanvullende normen zie technische documentatie		
	Schülke & Mayr GmbH		
aangemelde instantie	DQS Medizinprodukte GmbH		
	August-Schanz-Str. 21		
	60433 Frankfurt am Main		
	Germany		
	No.: 0297		
Procedure voor overeenstemmingsbeoordeling	Bijlage	IX	hoofdstuk I, III en paragraaf 4
volgens Verordening 2017/745			
certificaat	Bijlage	IX	004567 MDR2017Q
			004567 MDR2017B
	EN ISO 13485		004567 MP2016
Versie	1-0		

Schülke & Mayr GmbH verklaart hierbij dat het apparaat waarop deze verordening betrekking heeft in overeenstemming is met Verordening 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen.

Schülke & Mayr GmbH verklaart dat Schülke & Mayr GmbH als enige verantwoordelijk is voor de afgifte van deze verklaring

Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.
	handtekening zie Engelse versie	handtekening zie Engelse versie
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

Deklaracja zgodności UE

Wytwórca zgodnie z rozporządzeniem nr 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
Numer rejestracyjny zgodnie z artykułem 31 rozporządzenia nr 2017/745	DE-MF-000005701		
Nazwa produktu	mikrozid® AF liquid		
Numer formulacji	4032651BSC000000209Y		
Basic UDI-DI	D0799		
Kod zgodnie z art. 26 2017/745	środek do dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych		
Przewidziane zastosowanie			
Klasa ryzyka	II a		
zgodnie z rozporządzeniem 2017/745	załącznik	VIII	
	reguła	16	
Zastosowane normy	EN ISO 13485 dodatkowe standardy patrz dokumentacja techniczna Schülke & Mayr GmbH		
Jednostka notyfikowana	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Procedura oceny zgodności zgodnie z rozporządzeniem 2017/745	załącznik	IX	rozdział I, III i sekcja 4
Certyfikat	załącznik	IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B 004567 MP2016
	EN ISO 13485		
Wersja	1-0		

Schülke & Mayr GmbH niniejszym oświadcza, że wyrób objęty tą deklaracją jest zgodny z rozporządzeniem 2017/745 dotyczącym wyrobów medycznych.

Schülke & Mayr GmbH oświadcza, że firma Schülke & Mayr GmbH ponosi wyłączną odpowiedzialność za wydanie niniejszej Deklaracji

Norderstedt 15.06.2023
ppa.

podpis patrz wersja angielska

Dr. Sven Pflëging
Schülke & Mayr GmbH
Chief Commercial Officer

15.06.2023
ppa.

podpis patrz wersja angielska

Lars Lemke
Schülke & Mayr GmbH
Chief Operating Officer

declaração UE de conformidade

Fabricante	Schülke & Mayr GmbH		
Regulamento 2017/745	Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
número de registo	DE-MF-000005701		
Artigo 31 2017/745			
Nome do produto	mikrozid® AF liquid		
UDI-DI básico	4032651BSC000000209Y		
Código de acordo com o art. 26 2017/745	D0799		
Finalidade prevista	desinfetante e limpador de superfícies de dispositivos médicos		
Classe de risco	II a		
de acordo com o Regulamento 2017	Anexo	VIII	
	Regra	16	
Padrões aplicados	EN ISO 13485 consulte a documentação técnica para padrões adicionais Schülke & Mayr GmbH		
Organismo notificado	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Procedimento de Avaliação de Conformidade de acordo com o Regulamento 2017/745	Anexo	IX	capítulos I, III e seção 4
certificado	Anexo	IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B 004567 MP2016
	EN ISO 13485		
Versão	1-0		
A Schülke & Mayr GmbH declara deste modo que o dispositivo abrangido por esta declaração está em conformidade com o Regulamento 2017/745 relativo a dispositivos médicos.			
A Schülke & Mayr GmbH declara que a Schülke & Mayr GmbH é a única responsável pela emissão desta declaração.			
Norderstedt	15.06.2023	15.06.2023	
	ppa.	ppa.	
	assinatura ver versão em inglês	assinatura ver versão em inglês	
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer	



Declarația de conformitate UE

producător Regulamente 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
număr de înregistrare Articolul 31 2017/745	DE-MF-000005701		
numele produsului	mikrozid® AF liquid		
UDI-DI-ul de bază Cod conform art. 26 2017/745 scop propus	4032651BSC000000209Y D0799 dezinfecțant și curățător al suprafețelor dispozitivelor medicale		
clasa de risc conform Regulamentului 2017/745	II a Anexa VIII Regula 16		
Standardele aplicate	EN ISO 13485 standarde suplimentare consultați documentația tehnică Schülke & Mayr GmbH		
organism notificat	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Procedura de evaluare a conformității conform Regulamentului 2017/745	Anexa IX	capitolele I, III și secțiunea 4	
certificat	Anexa IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B 004567 MP2016	
Versiune	1-0		
Schülke & Mayr GmbH declară că dispozitivul care face obiectul acestei declarații este în conformitate cu Regulamentul 2017/745 privind dispozitivele medicale.			
Schülke & Mayr GmbH declară că Schülke & Mayr GmbH poartă întreaga responsabilitate pentru emiterea acestei declarații			
Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.	
	semnătura vezi versiunea în limba engleză	semnătura vezi versiunea în limba engleză	
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer	

EÚ vyhlásenie o zhode

výrobca podľa Nariadenia 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
registračné číslo Článok 31 2017/745	DE-MF-000005701		
názov výrobku	mikrozid® AF liquid		
základný UDI-DI Kód podľa čl. 26 2017/745 účel určenia	4032651BSC000000209Y D0799 dezinfekčný prostriedok a čistič povrchov zdravotníckych pomôcok		
riziková trieda podľa nariadenia 2017/745	II a príloha VIII Pravidlo 16		
Použité normy	EN ISO 13485 dodatočné normy pozri technickú dokumentáciu Schülke & Mayr GmbH		
notifikovaná osoba	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Postup posudzovania zhody podľa nariadenia 2017/745	príloha IX	kapitola I, III a oddiel 4	
certifikát	príloha IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B	
	EN ISO 13485	004567 MP2016	
verzia	1-0		

Spoločnosť Schülke & Mayr GmbH týmto vyhlasuje, že zariadenie, na ktoré sa vzťahuje táto dekrétácia, je v súlade s nariadením 2017/745 o zdravotníckych pomôckach

Spoločnosť Schülke & Mayr GmbH vyhlasuje, že spoločnosť Schülke & Mayr GmbH nesie výhradnú zodpovednosť za vydanie tohto vyhlásenia

Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.
	podpis pozri anglickú verziu	podpis pozri anglickú verziu
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

Izjava EU o skladnosti

proizvajalec Uredbe 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
registrsko številko Člen 31 2017/745	DE-MF-000005701		
Ime izdelka	mikrozid® AF liquid		
Osnovni UDI-DI Zakonik v skladu s čl. 26. 2017/745 predvideni namen	4032651BSC000000209Y D0799 razkužilo in čistilo površin medicinskih pripomočkov		
Razred tveganja v skladu z Uredbo 2017/745	II a Priloga VIII Pravilo 16		
Uporabljeni standardi	EN ISO 13485 dodatne standarde glej tehnično dokumentacijo Schülke & Mayr GmbH		
priglašeni organ	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Postopek ocenjevanja skladnosti v skladu z Uredbo 2017/745	Priloga IX	poglavje I, III in oddelek 4	
certifikat	Priloga IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B EN ISO 13485 004567 MP2016	
Različica	1-0		
Schülke & Mayr GmbH izjavlja, da je pripomoček, ki ga zajema ta deklaracija, v skladu z Uredbo 2017/745 o medicinskih pripomočkih.			
Schülke & Mayr GmbH izjavlja, da je družba Schülke & Mayr GmbH odgovorna za izdajo te izjave			
Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.	
	podpis glej angleško različico	podpis glej angleško različico	
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer	Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer	

EU-vaatimustenmukaisuusvakuutus

valmistajalla asetukset 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
rekisterinumero 31 artikla 2017/745	DE-MF-000005701		
Tuote nimi	mikrozid® AF liquid		
UDI-DI-tunniste Koodi kohdan 26 artikla 2017/745 käyttötarkoituksella	4032651BSC000000209Y D0799 lääketieteellisten laitteiden pintojen desinfiointiaine ja puhdistusaine		
riskiluokka asetuksen 2017/745 mukaisesti	II a Liite VIII Sääntö 16		
Käytetyt standardit	EN ISO 13485 Lisästandardeja on teknisissä asiakirjoissa Schülke & Mayr GmbH		
ilmoitetulla laitoksella	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Vaatimustenmukaisuuden arviointimenettely asetuksen 2017/745 mukaisesti	Liite IX	I, III ja 4 jakso	
todistus	Liite IX EN ISO 13485	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B 004567 MP2016	
Versio	1-0		

Schülke & Mayr GmbH vakuuttaa täten, että tämän deklaration soveltamisalaan kuuluva laite on lääkinnällisistä laitteista annetun asetuksen 2017/745 mukainen.

Schülke & Mayr GmbH vakuuttaa, että Schülke & Mayr GmbH on yksin vastuussa tämän julistuksen antamisesta

Norderstedt	15.06.2023 ppa.	15.06.2023 ppa.
allekirjoitus katso englanninkielinen versio		allekirjoitus katso englanninkielinen versio
Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer		Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer

EU-försäkran om överensstämmelse

tillverkare förordning 2017/745	Schülke & Mayr GmbH Robert-Koch-Str. 2 22851 Norderstedt Germany		
registreringsnummer Artikel 31 2017/745	DE-MF-000005701		
Produktnamn	mikrozid® AF liquid		
grundläggande UDI-DI Kod enligt art. 26 2017/745 avsett ändamål	4032651BSC000000209Y D0799 desinfektionsmedel och rengöring av ytor på medicinsk utrustning		
riskklass enligt förordning 2017/745	II a Bilaga VIII Regel 16		
Standarder tillämpade	EN ISO 13485 Ytterligare standarder se teknisk dokumentation Schülke & Mayr GmbH		
anmält organ	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main Germany No.: 0297		
Överensstämmelsesbedömningsprocedur enligt förordning 2017/745	Bilaga IX	kapitel I, III och avsnitt 4	
certifikat	Bilaga IX	004567 MDR2017Q 004567 MDR2017B	
	EN ISO 13485	004567 MP2016	
Version	1-0		
Schülke & Mayr GmbH förklarar härmed att den anordning som omfattas av denna deklaration överensstämmer med förordningen 2017/745 om medicintekniska produkter.			
Schülke & Mayr GmbH förklarar att Schülke & Mayr GmbH har ensam ansvar för att utfärda denna deklaration			
Norderstedt	15.06.2023		15.06.2023
	ppa.		ppa.
	signatur se engelska versionen		signatur se engelska versionen
	Dr. Sven Pfleging Schülke & Mayr GmbH Chief Commercial Officer		Lars Lemke Schülke & Mayr GmbH Chief Operating Officer