

EU-Konformitätserklärung für ein Medizinprodukt der Klasse I
gem. Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG

Der in der EU niedergelassene Inverkehrbringer:

Franz Mensch GmbH
Werner-von-Siemens-Str. 2
86807 Buchloe

trägt die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung
und erklärt hiermit, dass die nachstehend beschriebene Medizinprodukt der Klasse I

Kittel, PP, voll-laminiert, blau, XL - XXL
HYGOSTAR
B277780

gemäß den uns vorliegenden relevanten Prüfberichten und/oder Bescheinigungen
den Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte unter
Berücksichtigung der Änderungen gem. Richtlinie 2007/47/EG (soweit relevant)
entsprechen.

Unterzeichnet für und im Namen von der Franz Mensch GmbH:

Buchloe, den 08.04.2020


i.A. Amanda Kreuzmann
Qualitätsmanagement