

EU-Konformitätserklärung **EU Declaration of Conformity / Déclaration de conformité UE**

Wir / We / Nous

**Chemische Fabrik Dr. Weigert GmbH & Co. KG, Mühlenhagen 85,
20539 Hamburg, Deutschland**

erklären in eigener Verantwortung, dass das Produkt,
declare on our own responsibility that the product
déclarons sous notre propre responsabilité que le produit

neoform MED FF

auf das sich diese Erklärung bezieht, mit dem folgenden Konformitätsbewertungs-
verfahren

to which this declaration refers meets the conformity assessment procedure in
auquel se réfère cette déclaration est en accord avec les exigences de conformité de

Anhang II (ohne Kap. 4 / Appendix II without Chap. 4/ l'Annexe II (sans chap. 4)
(Klasse IIa / class IIa / classe IIa)

gemäß den Bestimmungen der
in accordance with the regulations of
selon la réglementation de la

Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte übereinstimmt,
und dass die grundlegenden Anforderungen nach Anhang I der Richtlinie eingehalten wer-
den.

Directive 93/42/EEC of the Council dated 14th June 1993 on medical products and that the fundamental require-
ments under Appendix I of the Directive have been followed.

directive 93/42/CEE du 14 juin 1993 concernant les dispositifs médicaux et que les exigences fondamentales de
l'annexe I ont été respectées.

Gültig bis / valid until / valable jusqu'à: 26.05.2024

Benannte Stelle / Notified body / Organisme notifié:

DQS Medizinprodukte GmbH (0297),

August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main

Zertifikat-Reg.-Nr. / Certificate reg. no. / N° d'enreg. du certificate

001549 MR2

Hamburg, 20.05.2021

Ort, Datum / place, date / Lieu, date


Geschäftsführer

Unterschrift / signature / signature