

## EG - Konformitätserklärung

Wir, die **Axcom GmbH**  
**Am Fronhof 3**  
**40667 Meerbusch**

\_\_\_\_\_  
Name und Anschrift des Herstellers oder des in der EU niedergelassenen Inverkehrbringers

erklären in alleiniger Verantwortung, gemäß

**Anhang VII der Richtlinie 93 / 42 / EWG des Rates vom 14. Juli 1993,  
umgesetzt durch das Medizinproduktegesetz (MPG) vom 07. August 2002**

dass dieses Medizinprodukt (der Klasse I)

**Ersatzakkumulator\* MB1000**

\_\_\_\_\_  
Typenbezeichnung und Artikelnummer

\* **Ersatzakkumulator** geeignet für den Einsatz in folgenden medizinisch-technischen Geräten:

**BRAUN PERFUSOR FT PERFUSOR VII**

auf das sich die Erklärung bezieht, mit den Grundlegenden Anforderungen des Anhang I der genannten EG-Richtlinie und der/den folgenden Norm(en) oder normativen Dokument(en), soweit diese zutreffen, übereinstimmt.

**EN 60601-1 : 1990 / DIN VDE 0750 Teil 1 / 12.91**

**DIN EN 414 / Anhang A**

\_\_\_\_\_  
Titel und/oder Nummer (evtl. Ausgabedatum) der Norm(en) oder der anderen normativen Dokumente

Dieser Erklärung liegt eine Beurteilung zu Grunde, dass es sich bei diesem Produkt um ein medizinisch-technisches Zubehör und um ein Medizinprodukt der Klasse I gemäß Regel 12 Anhang IX handelt sowie eine durch das Medizinproduktegesetz (MPG) erforderliche technische Dokumentation zu diesem Medizinprodukt.

Marzena Schwarz-Szymura Axcom GmbH, Am Fronhof 3, 40667 Meerbusch  
Name / Anschrift des rechtsverbindlich Verantwortlichen

Meerbusch, 06.02.2007  
Ort / Datum der Ausstellung

\_\_\_\_\_  
Unterschrift des Befugten

Diese EG – Konformitätserklärung verliert ihre Gültigkeit, wenn der oben genannte Ersatzakkumulator ohne Zustimmung der Axcom GmbH umgebaut, umetikettiert oder verändert wird.