

## EU-Konformitätserklärung

### für ein Medizinprodukt der Klasse I

Die Firma:

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

**SRN:** DE-MF-000021137

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII der Verordnung EU 2017/745

<b>Art.-Nr.</b>	<b>27750</b>
<b>Bezeichnung</b>	<b>Kittel mit Armgummi   PP</b>
<b>Marke</b>	<b>Hygostar</b>
<b>Variante</b>	<b>Farbe: weiß</b>
	<b>Größe: L</b>
	<b>Länge: 115cm</b>
	<b>Umfang: 140cm</b>

**Basis – UDI** 40155440235HC

**Zweckbestimmung** Fremdschutz (Schutz vor Keimverschleppung) im Kranken- und Pflegebereich

gemäß dem Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang II und III der Verordnung EU 2017/745 allen Anforderungen der Verordnung EU 2017/745 und ihren Anhängen entspricht.

Darüber hinaus erfolgen Herstellung und Freigabe der Produkte gemäß den in der zugehörigen technischen Dokumentation definierten Spezifikationen, angewandten Normen und normativen Dokumenten. Das Medizinprodukt trägt die CE-Konformitätskennzeichnung.

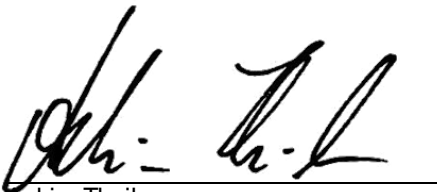
Diese Konformitätserklärung ist so lange gültig, bis durch die Änderung des Medizinproduktes eine neue Konformitätserklärung ausgestellt wird.

Unterzeichnet für und im Namen der Franz Mensch GmbH,

Buchloe, den 19.04.2022

Stand 19.04.2022

Seite 1/2



Achim Theiler  
Verantwortliche Person  
PRRC - Art. 15 MDR