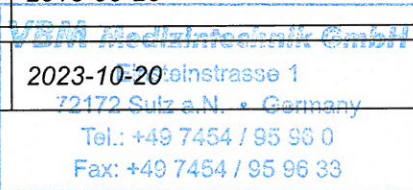



**Konformitätserklärung**  
gemäß EG-Richtlinie 93/42/EWG (MDD)  
**Declaration of Conformity**  
according to MDD 93/42/EEC (MDD)

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	<b>VBM Medizintechnik GmbH</b> Einsteinstrasse 1, 72172 Sulz a.N., Germany		
<b>Zweck:</b> <i>Scope:</i>	VBM Medizintechnik GmbH bescheinigt in alleiniger Verantwortung die Konformität für die nachfolgend aufgeführten Medizinprodukte gemäß der Europäischen Richtlinie 93/42/EWG bzw. 2007/47/EG für Medizinprodukte	VBM Medizintechnik herewith declares in sole responsibility conformity of the following medical devices according to the European Directive 93/42/EEC resp. 2007/47/EC for Medical Devices	
<b>Medizinprodukt:</b> <i>Medical Device:</i>	<b>Endotrachealtubus mit Stabilisator für iLTS-D</b>	<b>Endotracheal tube with Stabilizer for iLTS-D</b>	
<b>Diese Konformitätserklärung ist gültig für folgende Medizinprodukte:</b> <i>This Declaration of Conformity is valid for following medical devices:</i>	Referenznummern der Medizinprodukte siehe Seite 2	Reference numbers of medical devices compare page 2	
<b>Klassifizierung des Medizinproduktes gemäß MDD, Anhang IX:</b> <i>Classification of Medical device according to MDD, Annex IX:</i>	Regel: 5  Klasse: IIa	Rule: 5  Class: IIa	
<b>CE-Kennzeichnung</b> <i>CE-marking:</i>	CE0123	CE0123	
<b>EC Zertifikat gemäß:</b> <i>EC Certificate acc. to:</i>	Anhang II, ohne (4) der Richtlinie 93/42/EWG	Annex II, excluding (4) of Council directive 93/42/EEC	
	Die Medizinprodukte erfüllen die grundlegenden Anforderungen nach Anhang I MDD und unterliegen einem zertifizierten Qualitätssystem unter Überwachung durch eine benannte Stelle	The medical devices fulfil the Essential Requirements according Annex I MDD and are subject to a certified Quality Management System under supervision by a notified body	
	Zertifikat Nr.: G1 016389 0017 Rev.01	Certificate No.: G1 016389 0017 Rev.01	
<b>Benannte Stelle:</b> <i>Notified Body:</i>	<b>TÜV SÜD Product Service GmbH</b> Ridlerstrasse 65 80339 München Deutschland	<b>TÜV SÜD Product Service GmbH</b> Ridlerstrasse 65 80339 München Germany	
<b>Beginn der Gültigkeit:</b> <i>Start of Validity:</i>	28.08.2018	2015-08-28	
<b>Ende der Gültigkeit:</b> <i>End of Validity:</i>	20.10.2023	2023-10-20	
		 Einsteinstrasse 1 72172 Sulz a.N. • Germany Tel.: +49 7454 / 95 96 0 Fax: +49 7454 / 95 96 33	
<b>Konformitätserklärung</b> <i>Declaration of Conformity</i>	<b>Ausgabe</b> <i>Revision</i>	<b>Datum</b> <i>Date</i>	<b>Freigabe durch Geschäftsleitung</b> <i>Approval by Management</i>
CE50	05	21.10.2018	Jörn Kelch 

**Diese Konformitätserklärung ist gültig für folgende Medizinprodukte  
(Referenznummern der Medizinprodukte aufsteigend sortiert):**

***This declaration of Conformity is valid for following medical devices  
(Reference numbers from medical devices in ascending order):***

31-40-055-1

31-40-075-1