



EC DECLARATION OF CONFORMITY

EG KONFORMITÄTSERKLÄRUNG


Company: <i>Firma</i>	Sunrise Medical GmbH & Co. KG Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / HD
---------------------------------	--

Product: (May include accessories) <i>Produkt</i> <i>(Kann Zubehör beinhalten)</i>	SIMBA
---	-------

We, Sunrise Medical declare under our sole responsibility that the product(s) to which this declaration relates, is a class 1 device, and is in conformity with the requirements of EC Council Directive for Medical Devices 93/42/EEC of 14 June 1993 amended by 2007/47/EEC of 21 March 2010.

This was verified with conformity evaluation procedures according to Medical Device Directive Annex VII.

Wir, Sunrise Medical, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, auf welches sich diese Erklärung bezieht, ein Klasse 1 Gerät ist und dass es den einschlägigen Bestimmungen der EG Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte vom 14. Juni 1993, geändert durch 2007/47/EWG vom 21. März 2010, entspricht. Dies wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Medizinprodukte - Richtlinien Anhang VII nachgewiesen.

Bernd Krebs - SVP PM, Marketing Services & Engineering	A	19.03.2010
Approval Name and Function <i>Name und Funktion</i>	Revision <i>Revision</i>	Approval Date <i>Genehmigungsdatum</i>
		
Signature <i>Unterschrift</i>		

GMS Form Number: GL 3.1.1.1.F35	Revision: B	Effective Date: 01.02.2010
Form Owner: Heads of Engineering	Form Approver: Global Head of Engineering	GMS Change Number: 808
Page 1 of 1		