

**Konformitätserklärung
Declaration of Conformity**

Wir

We

**B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Str. 1
34212 Melsungen
Deutschland/Germany
DE-MF-00000201**erklären in eigener Verantwortung,
dass das Produkthereby declare in our own responsibility
that the product**Original Perfusor® Line**Verlängerungsleitung für Regionalanästhesie-
Produkte, kompatibel mit Spritzenpumpen. Nicht
für die Spinalanästhesie bestimmt.**Original Perfusor® Line**Extension Line for Regional Anesthesia
products compatible with syringe pumps. Not for
spinal anesthesia.

(Artikelnummern und Basic UDI-DI siehe Anlage I)

(article numbers and Basic UDI-DI see attachment I)

mit den Anforderungen der Medizinprodukte
Verordnung (EU) 2017/745 übereinstimmtis in conformity with the requirements of the
Medical Device Regulation (EU) 2017/745**Konformitätsbewertungsverfahren**
nach Anhang IX
der oben genannten Verordnung**Conformity Assessment Procedure**
according to annex IX
of the Regulation named above**Klassifizierung**gemäß Anhang VIII der oben genannten
Verordnung
Klasse IIa**Classification**according to annex VIII of the Regulation named
above
Class IIa**Benannte Stelle**TÜV SÜD Product Service GmbH
Kennnummer 0123**Notified Body**TÜV SÜD Product Service GmbH
Identification number 0123**Gültig bis**gemäß gültigem EU Zertifikat
(Nr. G10 012974 0611)**Valid until**according to our valid EU Certificate (No. G10
012974 0611)

Anlage I / Attachment I

Basic UDI-DI: 4039239000008722Y

Art.-Nr. / Art. No.	Produktname / Product name
8722865	Original Perfusor® Line

Klasse / Class
Ila

Document amendment information

Version	Description of the changes
1.0	Initial version.

Title: Declaration of Conformity - 121-003 - MDR - Original Perfusor Lines NRFit Initiator: Daniela ? Schul

This document is signed electronically in compliance with the B. Braun electronic signature policies and procedures by following persons:

UserName: Schul, Daniela (schudnde)
Title: Senior Manager Regulatory Affairs CoE Infusion & Pain Therapy
Date: Saturday, 11 May 2024, 07:45 W. Europe Daylight Time
Meaning: Document signed as Author

UserName: Brand, Thomas (brantode)
Title: HC-QM-DE08 Vice President QM for non-active Medical Devices
Date: Saturday, 11 May 2024, 21:26 W. Europe Daylight Time
Meaning: Approve Document

UserName: Seidel, Stefan (seidstde)
Title: Head of Regulatory Affairs CoE Infusion & Pain Therapy
Date: Monday, 13 May 2024, 09:36 W. Europe Daylight Time
Meaning: Approve Document
