

**KONFORMITÄTSEKLRÄUNG /
DECLARATION DE CONFORMITE /
DECLARATION OF CONFORMITY /
DICHIARAZIONE DI CONFORMITA**



SISSEL® Produktservice AG
Eichacher Strasse 5
CH-8904 Aesch bei Birmensdorf
www.sissel.com

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / Nous déclarons sous notre propre responsabilité que /
Dichiariamo sotto nostra responsabilità che / We declare under our sole responsibility that

das Medizinprodukt / le dispositif médical / il dispositivo medico / the medical device

**SISSEL® Fitroller,
Nr. 161.020 / 161.021 / 161.022 / 161.023 / 161.024**

der Klasse / de la classe / della classe / of class

Klasse I

(Nach Anhang IX der Richtlinie 93/43/EWG / selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE /
secondo l'allegato IX della direttiva 93/24/CEE / according to annex IX of direct. 93/42/EEC)

allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG entspricht, die anwendbar sind /
remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE qui le concernent /
soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 93/42/CEE che lo riguardano /
meets all the provisions of the directive 93/42/EEC which apply to it.

Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente :
Normes harmonisées, normes nationales et autres documents normatifs appliqués :
Norme armonizzate o nazionali applicate, altri documenti normativi applicati :
Applied harmonised standards, national standards or other normative documents :

EN / DIN 1441

Konformitätsbewertungsverfahren / Procédure d'évaluation de la conformité /
Procedimento di valutazione della conformità / Conformity assessment procedure

**Modul A, Anhang VII / Module A, l'annexe VII
Modul A , l'allegato VII / Modul A, annex VII**

Aesch, 26.11.2002

.....
Ort, Datum / Lieu, date /
Luogo, data / Place, date

.....
Name und Funktion / Nom et fonction
Nome e funzione / Name and function
(Metzger / CE – Productmanager)