

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse der Firma / Name and address of the firm

ADL GmbH

An der Germania Brauerei 1

Im Flürchen 1

48159 Münster

99334 Amt Wachsenburg

**Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachfolgend gelisteten
Medizinprodukte/**

We declare under our responsibility that the following listed medical devices

No.	Artikelnr. Article no.	Artikelbezeichnung Productname
1.	100 710	Standard-Pflegebett-Matratzen 200 x 90 x10
2.	100 700	Standard-Pflegebett-Matratzen 200 x 90 x12
3.	100 702	Standard-Pflegebett-Matratzen 200 x 100 x12
4.	100 700-DIN597	Standard-Pflegebett-Matratzen 200 x 90 x12, schwer entflammbar
5.	100 700/704/710-bantou	Standard-Pflegebett-Matratzen bantou
6.	100 700/702-EASY-MAT	Pflegebettmatratze Easy Mat, 200 x 90/100 x 12
7.	100 704-4ER-AUFLAGE	Schaumstoff-Unterlage, 4cm, 200 x 90
8.	100 704-5ER-AUFLAGE	Schaumstoff-Unterlage, 5cm, 200 x 90
9.	100 404	alova Mehrzonen Matratzen-Auflage, 7cm, 195 x 88 x 7
10.	100 714	Objektmatratze RG 40, 200 x 90 x 12
11.	100 793-C	KOAla Pflegebett-Matratze, 200 x 90 x 12
12.	100 794-C	KOAla Pflegebett-Matratze, 200 x 100 x 12
13.	100 761	Viskomed, 200 x 90 x 12
14.	100 720	Orthocare, 200 x 90 x 12
15.	101 790	Würfelmattmatze BaWÜ, 200 x 90 x 12, schwer entflammbar
16.	100 780	ADL 300, 200 x 90 x 12
17.	100 330 -331 -332	Luna Komfortmatratze, 200 x 90 x 12, 190 x 90 x 12, 200 x 100 x 12
18.	100 200 -202 -203	prophysan, 195 x 90 x 14, 195 x 100 x 14
19.	100 400-E-weich-PU	clinisan soft, 198 x 90 x 17
20.	100 400	clinisan medium, 198 x 90 x 17
21.	100 400-M-hart-PU	clinisan plus, 198 x 90 17
22.	110 405	Multi Support, 198 x 90 x 14
23.	110 405-198.100.14	Multi Support, 198 x 100 x 14
24.	110 403	asklè alova DM, 200 x 90 x 14,5
25.	100 403-XXL-100/120/140	asklè alova XXL, 200 x 100/120/140 x 14,5
26.	101/102 809 – 903	Nepos Komfortmatratze, verschiedene Größen
27.	100 796-200.90/100/140/70	allergosan, 200 x 90/100/140 x 18
28.	103 001-014	Flexback,
29.	100 300/301	decusan, 198 x 90 x 16
30.	P-00186000	Sturzmatte RP 500 80, 180 x 80 x 6/18
31.	100 302/303	varisan, 198 x 90 x 16
32.	100 850/851/852	viskoplex, 200 x 90 x 16,5
33.	100 654	Münsterland Auflage
34.	100 405	Olymp
35.	100 406	Rhea
36.	500 753-SM	Sandwich Matratze

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

nach Anhang IX, Regel 1, der Richtlinie 93/42/EWG, zuletzt geändert durch die Richtlinie 2007/42/EG, der Klasse I.

according to annex IX, Rule 15 of direct. 93/42/EEC (2007/42/EEC) which apply to it Class I.

allen anwendbaren Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG zuletzt geändert durch die Richtlinie 2007/42/EG entsprechen

meets all the provisions of the directive 93/42/EEC (2007/42/EEC) which apply to it

Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente

Applied harmonised standards, national standards or other normative documents

- ISO 13485:2003
- EN ISO 13485:2012
- Richtlinie RL 93/42/EWG, DIRECTIVE 93-42-EEC (2007/42/EEC)
- Medizinproduktegesetz (MPG)/
[Medical Device Law, Germany]

- ISO 14971
- ISO 15223-1
- EN 1041
- ISO 10993-1
- DIN EN 597-1

Konformitätsbewertungsverfahren /

Conformity assessment procedure

Verfahren nach Richtlinie RL 93/42/EWG

Anhang VII

Route of directive 93-42-EEC

Annex VII

Konformitätsbewertungsstelle (falls einbezogen) /

Notified Body (if consulted)

Gültig bis/

Validity

Bis zur Änderung eines in der Tabelle genannten Produkte,
längstens aber bis zum 31. Oktober 2018

Until the change of one of the products specified in the table, but
at the latest until 31th October
2018

Ort, Datum / place, date

Name und Funktion / Name and function



KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

DECLARATION OF CONFORMITY

Geschäftsführer
General Manager



Unterschrift / signature

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse der Firma / Name and address of the firm

ADL GmbH

An der Germania Brauerei 1

Im Flürchen 1

48159 Münster

99334 Amt Wachsenburg

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachfolgend gelisteten Medizinprodukte/

We declare under our responsibility that the following listed medical devices

No.	Artikelnr. Article no.	Artikelbezeichnung Productname
1.	180 276, 180 277, 180 278, 180 280, 182 011, 180 281	alova Viskoschaum Sitzkissen
2.	160 470 – 160 471	Silflex 100
3.	160 480-SM, 160 481 – 160 485, 160 491	Silflex 200
4.	160 492 – 160 495, 160 - 490-SM, 160 – 499-SM	Silflex 200 (XL)
5.	110 482-FO – 110 489-FO, 110 494-FO	soft air sit
6.	160 800	decuSit Würfelsitzkissen
7.	160 701	prophysit Würfelsitzkissen
8.	160 200 - 160 207	Standard-Sitzkissen RG 35
9.	160 212 - 160 228	Standard-Sitzkissen RG 35 mit rutschfester Unterlage
10.	160 750, 160 751, 160 752	Arthrodesenkissen

nach Anhang IX, Regel 1, der Richtlinie 93/42/EWG, zuletzt geändert durch die Richtlinie 2007/42/EG, der Klasse I.

according to annex IX, Rule 15 of direct. 93/42/EEC (2007/42/EEC) which apply to it Class I.

allen anwendbaren Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG zuletzt geändert durch die Richtlinie 2007/42/EG entsprechen

meets all the provisions of the directive 93/42/EEC (2007/42/EEC) which apply to it

Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente

Applied harmonised standards, national standards or other normative documents

- ISO 13485:2003
- EN ISO 13485:2012
- Richtlinie RL 93/42/EWG, DIRECTIVE 93-42-EEC (2007/42/EEC)
- Medizinproduktegesetz (MPG)/
[Medical Device Law, Germany]

- ISO 14971
- ISO 15223-1
- EN 1041

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

- ISO 10993-1
- DIN EN 597-1

Konformitätsbewertungsverfahren /
Conformity assessment procedure

Verfahren nach Richtlinie RL 93/42/EWG

Anhang VII

Route of directive 93-42-EEC

Annex VII

Konformitätsbewertungsstelle (falls einbezogen) /
Notified Body (if consulted)

Bis zur Änderung eines in der Tabelle genannten Produkte,
längstens aber bis zum 31. Oktober 2018

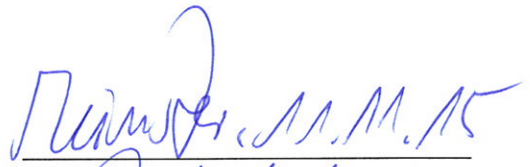
Gültig bis /
Validity

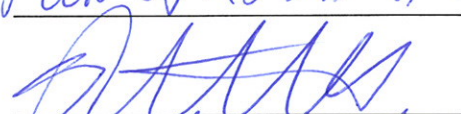
Until the change of one of the products specified in the table, but
at the latest until 31th October
2018

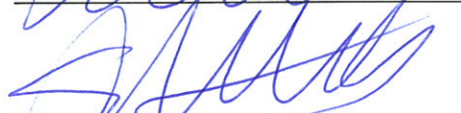
Ort, Datum / place, date

Name und Funktion / Name and function

Geschäftsführer
General Manager







Unterschrift / signature

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse der Firma / Name and address of the firm

ADL GmbH

An der Germania Brauerei 1

Im Flürchen 1

48159 Münster

99334 Amt Wachsenburg

**Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachfolgend gelisteten
Medizinprodukte/**

We declare under our responsibility that the following listed medical devices

No.	Artikelnr. Article no.	Artikelbezeichnung Productname
1.	111 500-DL-wds	arsos light + dexos light wds
2.	111 500-DA-wds	arsos light + dexos autoplus
3.	111 530-DL-wds	arsos basic + dexos light wds
4.	111 540-DL-wds	arsos soft + dexos light wds
5.	111 540-DA-wds	arsos soft + dexos autoplus
6.	111 550-DL-wds	arsos plus + dexos light wds
7.	111 550-DA-wds	arsos plus + dexos autoplus
8.	111 203-wds	dexos light wds
9.	111 205	dexos autoplus
10.	110 470-wds	soft air simplex wds
11.	510 470	soft air simplex Matratze
12.	110 471-wds	soft air simplex Aggregat
13.	110 400-wds	soft air wds
14.	510 400	soft air wds Matratze
15.	110 400-wds	soft air wds Aggregat
16.	110 401-wds	soft air plus wds
17.	510 401	soft air plus wds Matratze
18.	110 411-wds	soft air plus wds Aggregat
19.	100 400	lenos light
20.	111 303	lenos light Matratze
21.	111 351	lenos light Aggregat
22.	300 400 03	pro air 200
23.	300 400 02	pro air 200 Aggregat
24.	300 400 01	pro air 200 Matratze

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

DECLARATION OF CONFORMITY

nach Anhang IX, Regel 1, der Richtlinie 93/42/EWG, zuletzt geändert durch die Richtlinie 2007/42/EG, der Klasse I.

according to annex IX, Rule 15 of direct. 93/42/EEC (2007/42/EEC) which apply to it Class I.

allen anwendbaren Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG zuletzt geändert durch die Richtlinie 2007/42/EG entsprechen

meets all the provisions of the directive 93/42/EEC (2007/42/EEC) which apply to it

Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente

Applied harmonised standards, national standards or other normative documents

- ISO 13485:2003
- EN ISO 13485:2012
- Richtlinie RL 93/42/EWG, DIRECTIVE 93-42-EEC (2007/42/EEC)
- Medizinproduktegesetz (MPG)/
[Medical Device Law, Germany]
- DIN EN 597-1
- EN 1041
- ISO 10993-1
- DIN EN 12182
- ISO 14971
- ISO 15223-1
- DIN 58949-2
- DIN 58949-3
- DIN 58949-4
- EN 60601-1
- DIN EN 60601-1-2
- DIN EN 60601-1-6
- DIN EN 60601-1-9; VDE 0750-1-9
- DIN EN 62353
- DIN EN 62366

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

Konformitätsbewertungsverfahren /
Conformity assessment procedure

Verfahren nach Richtlinie RL 93/42/EWG
Anhang VII

Route of directive 93-42-EEC
Annex VII

Konformitätsbewertungsstelle (falls einbezogen) /
Notified Body (if consulted)

Gültig bis /
Validity

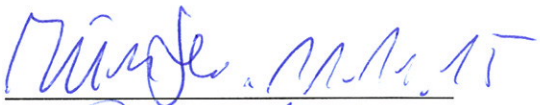
Bis zur Änderung eines in der Tabelle genannten Produkte,
längstens aber bis zum 31. Oktober 2018


Until the change of one of the products specified in the table, but
at the latest until 31 th October
2018


Ort, Datum / place, date

Name und Funktion / Name and function

Geschäftsführer
General Manager







Unterschrift / signature