



# CE Declaration of Conformity

EG-Konformitätserklärung  
Déclaration CE de Conformité

We declare under our sole responsibility that the product listed below  
*Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Produkt*  
*Nous déclarons sous notre propre responsabilité que le dispositif médical*

Product description, Code,  
Type, Model

*Produktbezeichnung; Code, Typ, Modell*  
*Nom, code, type, modèle*

**viaplus V12**  
and accessories  
und Zubehör  
et accessoires

manufactured by:

*hergestellt durch:*  
*fabriqué par:*

**Alber GmbH**  
**Vor dem Weißen Stein 21**  
**72461 Albstadt**

meets all the provisions of the Medical Device Directive 93/42/EEC,  
Annex VII, which apply to it.

*allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG, Anhang VII, entspricht, die anwendbar sind.*  
*remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE qui le concernent.*

Device Classification according to Annex IX

*Produktklassifizierung nach Anhang IX*  
*Classification selon l'annexe IX*

Class I

*Klasse I*  
*Classe I*

Place and date of issue:

*Ort und Datum der Erstellung:*  
*Place et date de délivrance:*

Managing Director

*Geschäftsführer*  
*Le Directeur des Opérations*

Albstadt, den 17.03.2017

Quality Manager

*Leiter Qualitätsmanagement*  
*Le Directeur de Qualité*