

## EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse des Herstellers: /  
Name and address of the manufacturer:

**ASSKEA GmbH**  
**Haßlocher Str. 9**  
**99189 Gebesee**  
**Germany**

Single-Registration-Nummer (SRN): /  
Single Registration Number (SRN):

**DE-MF-000005146**

Wir erklären, dass wir die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EG-Konformitätserklärung tragen und, dass /  
We declare that the EC declaration of conformity is issued under our sole responsibility and that

das/die Medizinprodukt/e: /  
the medical device/s:

**see Appendix to EC Declaration of Conformity**

der Risikoklasse: /  
of riskclass:

**I**  
**classification rule 1**

mit der Zweckbestimmung: /  
with the intended purpose:

**The intended purpose of the disposable secretion canister systems is the collection of aspirate. It is an accessory for devices on the basis of PRO-II. The disposable secretion canister is intended for single use.**

nach Anhang VIII der Verordnung (EU) 2017/745 / according to Annex VIII of the Regulation (EU) 2017/745

mit der Basis-UDI-DI: /  
with the Basic UDI-DI:

**426058604CanisterPRO-IIHX**

in Übereinstimmung mit  
der **Verordnung (EU) 2017/745** des europäischen Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 (MDR) hergestellt und in  
Verkehr gebracht wird / werden  
und außerdem den einschlägigen Anforderungen folgender Richtlinien entspricht / entsprechen:  
[Verordnung \(EG\) Nr. 1907/2006 \(REACH-Verordnung\)](#)

comply/ies with  
the Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 (MDR) on the market  
and also meets the relevant requirements of the following directive:  
[Regulation \(EC\) No. 1907/2006 \(REACH regulation\)](#)

Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente sind in der Technischen  
Dokumentation aufgeführt. /  
Applied harmonized standards, national standards or other normative documents are listed in the Technical  
Documentation.

Konformitätsbewertungsverfahren: /  
Conformity assessment procedure:

**Verordnung (EU) 2017/745 Anhang IX**  
**Regulation (EU) 2017/745 Annex IX**

Konformitätsbewertungsstelle (falls beigezogen): /  
Notified body (if consulted):

-

Gültigkeit: /  
Validity

**von 01.01.2023 bis 31.12.2024**  
**from 2023-01-01 to 2024-12-31**

Gebesee, 05.12.2022

Ort, Datum / Place, date

A. Lißner (CEO)

Name und Funktion / Name and function



**Anhang zur EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG**  
**Appendix to EC DECLARATION OF CONFORMITY**

Folgende Produkte sind Gegenstand der EG-Konformitätserklärung  
*The following products are the subject of the EC declaration of conformity*

der Technischen Dokumentation:     canister PRO-II  
*the technical documentation:*

mit der Basis-UDI-DI:                     426058604CanisterPRO-IIHX  
*with the Basic-UDI-DI:*

<b>Artikelnummer</b> <b>Item no.</b>	<b>Artikelbezeichnung</b> <b>Article description</b>
100777	disposable secretion canister (250 ml) with Luer adapter
100777LR	disposable secretion canister (250 ml) with Luer adapter
100779	disposable secretion canister (250 ml) with Luer adapter (PU=35 pcs.)
100779LR	disposable secretion canister (250 ml) with Luer adapter (PU=35 pcs.)
100789	disposable secretion canister (250 ml) with step connector
100789TR	disposable secretion canister (250 ml) with step connector
100790	disposable secretion canister (250 ml) with step connector (PU=35 pcs.)
100790TR	disposable secretion canister (250 ml) with step connector (PU=30 pcs.)
100793	disposable secretion canister (250 ml) with step connector (PU=5 pcs.)
100758	disposable exudate collecting canister Suprasorb CNPendo (PU=1 pc.)
100758-35	disposable exudate collecting canister Suprasorb CNPendo (PU=35 pc.)