

# KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

Bezugnehmend auf die Bestätigung der TUV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstraße 65  
80339 München • DEUTSCHLAND / GERMANY

With reference to the confirmation of the  
TUV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstraße 65  
80339 München • DEUTSCHLAND / GERMANY

EG Bescheinigungs-Nr. G1 029056 0067 Rev. 00

EC Certificate No.  
G1 029056 0067 Rev. 00

vom 2019-01-18  
gültig bis 2023-12-31

dated  
valid until

wird hiermit nachfolgende Konformitätserklärung  
(gültig für die Dauer der EG Bescheinigung) erstellt:

the following declaration of conformity (valid for the  
duration of the EC Certificate) is hereby created:



für das Medizinprodukt Klasse IIa

for the medical device class IIa

## NIGHT CLEANER

der E.M.S. Electro Medical Systems S.A.  
Chemin de la Vuarpillièrè 31  
1260 Nyon • SCHWEIZ / SWITZERLAND

of the  
E.M.S. Electro Medical Systems S.A.  
Chemin de la Vuarpillièrè 31  
1260 Nyon • SCHWEIZ / SWITZERLAND

GMDN Code - Term:  
31079 - Disinfectant, for procedural water lines

NIGHT CLEANER dient zur Dekontamination, unterbindet die Biofilm-Bildung in den Wasserleitungen aller EMS AIRFLOW®-Einheiten und verlängert bei täglichem Gebrauch deren Lebensdauer.

NIGHT CLEANER ensures the decontamination and prevents biofilm formation in water lines of all EMS AIRFLOW® units and extends their life when used daily.

Produktkategorie:  
Reinigungs- und Desinfektionspräparate für  
brauchwasserführende Leitungen medizinischer und  
zahnmedizinischer Behandlungseinheiten

Product Category:  
Cleaning and disinfection preparations for  
waterbearing lines of medical and dental treatment  
units

ALPRO MEDICAL GMBH  
Mooswiesenstr. 9  
78112 St. Georgen • DEUTSCHLAND / GERMANY

ist Hersteller dieses Medizinprodukts und erklärt in  
alleiniger Verantwortung, dass dieses Medizin-  
produkt den Grundlegenden Anforderungen der  
Richtlinie 93/42/EWG entspricht und eine  
vollständige Dokumentation vorliegt.  
Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde  
gemäß Anhang II ohne Abschnitt 4 der Richtlinie  
93/42/EWG durchgeführt.

is manufacturer of this medical device and declares  
under sole responsibility, that this medical device  
corresponds to the essential requirements of the  
Directive 93/42/EEC and that a complete  
documentation exists.  
The conformity assessment procedure was carried  
out according to Annex II without Section 4 of the  
Directive 93/42/EEC.



St. Georgen, 18.01.2019  
  
Gerold Reich  
Qualitätsbeauftragter/quality manager

