emka medical GmbH Erthalstraße 12 63739 Aschaffenburg	EG Konformitätserklärung EC Declaration of conformity	Rev. Nr.: 04 Rev. Datum: 03-09-25				
1.4_Konformitätserklärung_MDD_C-C_REV04.odt						
Original abgelegt in: QM Dokumente	Nr.: 9.3-08_FB Konformitätserklärung Gültig ab Unterschriftsdatum: 1 Jahr	Seite 1 von 2				

Gemäß / According: EN ISO / IEC 17050-1

Bezugnehmend auf unser Zertifikat nach Anhang II.3 der Richtlinie 93/42/EC über Medizinprodukte, Zert.-Nr. 7049DE410210525A, Übergang nach EU-Reg- 2023/607

Referring to our certificate of **Annex II.3** of the Council Directive 93/42/EC concerning medical devices, Cert.-Nr. 7049GB410210525A Transition via EU-Reg. 2023/607

Wir/We EMKA MEDICAL GmbH Erthalstraße 12 D-63739 Aschaffenburg

erklären in alleiniger Verantwortung gemäß Annex II der Richtlinie 93/42/EC, dass das folgende Produkt/die folgenden Produkte:

declare acc. Annex II of guideline 93/42/EC under our sole responsibility that the following product(s):

CorLog Connect Basis UDI 42 6066379 100

unsteril / unsterile

(Medizinprodukt der Klasse IIa I medical device of class IIa)

Zweckbestimmung: Empfang und Weiterleitung von Blutdruckdaten von CorLog Probe 1P an Patientenmonitor, sowie mobile Plattform Intended purpose: Receiving and transfer of blood pressure data from CorLog Probe 1P to patient monitor and to mobile platform

nach eigener Prüfung der Produktakte nach den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EC über Medizinprodukte entsprechen.

after self check of the masterfile meet the provisions of the Council Directive 93/42/EC concerning medical devices which apply to them.

Los-, Chargen- oder Seriennummer	Entfällt, da dies die prinzipielle Erklärung für das Masterfile ist.	
Lot, batch or serial number	Inapplicable as this document is filed in the masterfile as genera document.	
Stückzahlen	Entfällt, da dies die prinzipielle Erklärung für das Masterfile ist.	
Quantities	Inapplicable as this document is filed in the masterfile as genera document.	
Benannte Stelle	Medcert GmbH	
Notified Body	Pilatuspool 2 D-20355 Hamburg, Germany	
Kennnummer Identification number	0482	
Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente*	siehe Kap. 4.2 der Technischen Dokumentation	
Applied harmonised standards, national standards or other normative documents*	see chapter 4.2 of the Technical File	
Single Registration Number / SRN	DE-MF-000012123	
Technische Dokumentation	EMKA MEDICAL GmbH Erthalstrasse 12	
Technical Documentation	D- 63739 Aschaffenburg, Germany service@emka-medical.de	
Spezifikation*	siehe Kap. 1.1.6 der Technischen Dokumentation	
Specification*	see chapter. 1.1.6 of the Technical File	

^{*}Liste angewandter harmonisierte Normen und Produktspezifikationen können per Email beim Hersteller angefordert werden *List applied harmonized standards and product specifications can be requested from the manufacturer by email

Datum	Name	Unterschrift / PRRC	
09/03/25	ppa. Dr. Raymond Glocker Head of Regulatory	MM	

emka MEDICAL GmbH Erthalstraße 12	EG Konformitätserklärung	Rev. Nr.: 04
63739 Aschaffenburg	EC Declaration of conformity	Rev. Datum: 03.09.25
	1.4_Konformitätserklärung_MDD_C-C_REV04.	odt
Original abgelegt in: QM Dokumente	Nr.: 9.3-08_FB Konformitätserklärung Gültig ab Unterschriftsdatum: 1 Jahr	Seite 2 von 2

Produktgruppe Name	l Product grou	p name	
Artikelnummer Item number	Revision	Beschreibung / Description	
CorLog-Connect	01	Empfang von Blutdruckdaten von CorLog Probe 1P	
CorLog-Connect-E	01	Reception of blood pressure data from CorLog Probe 1P	