

# EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

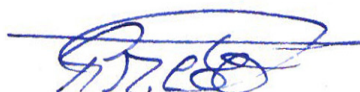
---

Wir, der Hersteller, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Produkt den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Richtlinien und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen Endprüfprotokoll.

Hersteller:	Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg Deutschland
Produktbezeichnung:	<b>SpO<sub>2</sub> module</b>
Artikelnummer:	27275, 27280
Richtlinie:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte Anhang II, ohne Abschnitt 4
Klassifizierung:	Ila, nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG
Kennzeichnung:	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2, 90431 Nürnberg Deutschland

**CE 0197**

Hamburg, den 03.12.2014  
geändert am: 25.04.2018



ppa. Thomas Weber  
CQO, Director Quality and Regulatory Affairs



# EC Declaration of Conformity on Medical Devices

---

We, the manufacturer, declare in sole responsibility that the product mentioned below is in conformity with the respective regulations of the following guideline and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the final inspection report of the device.

Manufacturer: Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG  
Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg  
Germany

Product description: **SpO<sub>2</sub> module**

Item number: 27275, 27280

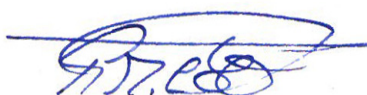
Guideline: Medical Device Directive 93/42/EEC Annex II,  
excluding section 4

Classification: IIa, according to annex IX of directive 93/42/EEC

Marking: TÜV-Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2, 90431 Nuremberg  
Germany

**CE 0197**

Hamburg, 03/12/2014  
and amended on 25/04/2018



ppa. Thomas Weber  
CQO, Director Quality and Regulatory Affairs



# Déclaration CE de conformité pour dispositifs médicaux

---

Nous, le constructeur, déclarons en seule responsabilité que le produit mentionné ci-dessous répond aux dispositions respectives de la directive ci-après et de ses transpositions en droit national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au rapport de l'inspection finale du produit.

Constructeur : Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG  
Kronsaalsweg 40, 22525 Hambourg  
Allemagne

Désignation du produit : **SpO<sub>2</sub> module**

Numéro d'article : 27275, 27280

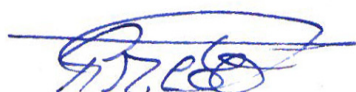
Directive : Directive européenne 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux Annexe II, hors section 4

Classification : IIa, selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE

Marquage : TÜV-Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2, 90431 Nuremberg  
Allemagne

**CE 0197**

Hambourg, le 03/12/2014  
modifiée le 25/04/2018



ppa. Thomas Weber  
CQO, Director Quality and Regulatory Affairs

