

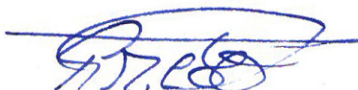
EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

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:	Transferbox 2
Artikelnummer:	95300, 95320
Richtlinie:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte Anhang VII
Klassifizierung:	I, nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG
Kennzeichnung:	CE-Kennzeichnung



Hamburg, den 15.06.2009
geändert am: 25.04.2018

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'T. Weber'.

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: **Transferbox 2**

Item number: 95300, 95320

Guideline: Medical Device Directive 93/42/EEC Annex VII

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

Marking: CE-marking



Hamburg, 15/06/2009
and amended on 25/04/2018

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'T. Weber', is shown above the printed name.

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 : **Transferbox 2**

Numéro d'article : 95300, 95320

Directive : Directive européenne 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux Annexe VII

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

Marquage : Marquage CE



Hambourg, le 15/06/2009
modifiée le 25/04/2018

A blue ink signature, likely of Thomas Weber, is written over a horizontal line.

ppa. Thomas Weber
CQO, Director Quality and Regulatory Affairs

