

MED/CERT

Zertifizierungs- und Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH

Benannte Stelle - Kennnummer 0482

Notified Body - Identification No. 0482

Pilatuspool 2

20355 Hamburg

Deutschland / Germany



EG-Konformitätserklärung

FO 11-00-03 / v4.0

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Procedura oceny zgodności:

Dyrektywa o wyrobach medycznych 93/42/EWG, Załącznik II z
wyłączeniem sekcji 4

Nr świadectwa: 1208GB410190801

	My: Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH Kaiser-Wilhelm-Str. 133 12247 Berlin
	Niemcy
	deklarujemy na własną wyłączną odpowiedzialność, że produkt: AHD 1000,
	którego dotyczy niniejsza deklaracja, spełnia wymagania Dyrektywy Rady 93/42/EWG o wyrobach medycznych podlegających tej dyrektywie. Zgodnie z załącznikiem IX, III, regułą 15 dyrektywy o wyrobach medycznych niniejszy produkt jest produktem klasy IIb .
	Niniejsza deklaracja jest ważna do dnia: 30 kwietnia 2024 r.

Berlin, 10. Mai 2021

Data i miejsce

Podpis (dyrektor zarządzający)