



## EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Konformitätsbewertungsverfahren:  
 RL 93/42/EWG Anhang II ohne Berücksichtigung von Abschnitt 4  
Bescheinigungs-Nr.: 1208DE410190801

## EC DECLARATION OF CONFORMITY

Conformity assessment procedure:  
 MDD 93/42/EEC Annex II without section 4  
Certificate No.: 1208GB410190801

Wir:	We:
Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH Kaiser-Wilhelm-Str. 133 <u>12247 Berlin</u> Deutschland	Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH Kaiser-Wilhelm-Str. 133 <u>12247 Berlin</u> Germany
erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt:  <b>AHD 1000</b>	declare under our sole responsibility that the product:  <b>AHD 1000</b>
auf das sich diese Erklärung bezieht, den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht.  Gemäß Medizinprodukte-Richtlinie Anhang IX, Röm. III, Regel 15 ist dieses Produkt der <b>Klasse IIb</b> zuzuordnen.	to which this declaration relates, meets the provisions of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices which apply to them.  According to annex IX, III, rule 15 of the directive for medical devices this product is in <b>Class IIb</b> .
Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: 30. April 2024	This Declaration of Conformity is valid until: 30 April 2024

Berlin, 10. Mai 2021

Ort u. Datum der Ausstellung  
Date and Place

Unterschrift (Geschäftsführer)  
Signature (managing director)