

EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

Wir, der Hersteller, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Produkt den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Richtlinien entspricht.

Hersteller: WEINMANN Emergency
Medical Technology GmbH + Co. KG
Frohösestraße 12, 22525 Hamburg
GERMANY

Produktbezeichnung: **Defibrillator-/Monitoringsystem**

Produktname / Modell: **MEDUCORE Standard²**

Richtlinie: Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte

Klassifizierung: IIb

Kennzeichnung: TÜV-Rheinland LGA Products GmbH, Nürnberg,
Deutschland

CE 0197

Hamburg, den 15.01.2018



André Schulte
Sprecher der Geschäftsführung

WM 74530 01/2018

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.

Manufacturer: WEINMANN Emergency
Medical Technology GmbH + Co. KG
Frohbösestraße 12, 22525 Hamburg
GERMANY

Product description: **Monitor/Defibrillator**

Product name / Model: **MEDUCORE Standard²**

Guideline: Medical Device Directive 93/42/EEC

Classification: IIb

Marking: TÜV-Rheinland LGA Products GmbH,
Nuremberg – Germany

CE 0197

Hamburg, 15/01/2018



André Schulte
Chief Executive Officer

WM 74530 01/2018

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.

Constructeur : WEINMANN Emergency
Medical Technology GmbH + Co. KG
Frohbösestrasse 12, 22525 Hamburg
GERMANY

Désignation du produit : **Moniteur défibrillateur**

Nom du produit / modèle : **MEDUCORE Standard²**

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

Classification : IIb

Marquage : TÜV-Rheinland LGA Products GmbH
Nuremberg – Allemagne
CE 0197

Hambourg, le 15/01/2018



André Schulte
Porte-parole de la direction

WM 74530 01/2018