

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
Frohbösestraße 12, 22525 Hamburg
GERMANY

Produktbezeichnung: **Patientenschlauchsystem mit Patientenventil
zum Einmalgebrauch
für:
MEDUMAT Standard
MEDUMAT Standard a
MEDUMAT Easy
MEDUMAT Easy CPR**

Richtlinie: Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte

Klassifizierung: IIa

Angewandte Normen: EN 794-3:1998
EN 60601-1:1996

Kennzeichnung: TÜV-Rheinland LGA Products GmbH, Nürnberg,
Deutschland
CE 0197

Hamburg, den 19.08.2013



André Schulte
Sprecher der Geschäftsführung

74438b 02/2015

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
Frohboesestrasse 12, 22525 Hamburg
GERMANY

Product description: **Patient hose system with patient valve,
disposable
for:
MEDUMAT Standard
MEDUMAT Standard a
MEDUMAT Easy
MEDUMAT Easy CPR**

Guideline: Medical Device Directive 93/42/EEC

Classification: IIa

Standards used: EN 794-3:1998
EN 60601-1:1996

Marking: TÜV-Rheinland LGA Products GmbH,
Nuremberg – Germany
CE 0197

Hamburg, 19/08/2013



André Schulte
Chief Executive Officer

74438b 02/2015

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
Frohboesestrasse 12, 22525 Hamburg
ALLEMAGNE

Désignation du produit : **Circuit patient avec valve patient, usage unique pour:
MEDUMAT Standard
MEDUMAT Standard a
MEDUMAT Easy
MEDUMAT Easy CPR**

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

Classification : Ila

Conforme aux normes habituelles : EN 794-3:1998
EN 60601-1:1996

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

Hambourg, le 19/08/2013



André Schulte
Porte-parole de la direction

74438b 02/2015