

# 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:	<b>Patientenschlauchsystem Einweg/Mehrweg für MEDUMAT Transport</b>
Richtlinie:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte (gemäß Anhang II ohne (4))
Klassifizierung:	Ila
Angewandte Normen:	794-3:1998 + A2:2009 ISO 10651-3:1997
Kennzeichnung:	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH, Tillystraße 2, 90431 Nürnberg, Deutschland

**CE 0197**

Diese EG-Konformitätserklärung ist gültig ab dem Datum der Unterzeichnung bis zur Ausstellung einer revidierten EG-Konformitätserklärung aufgrund der Ausstellung eines neuen Richtlinienzertifikats.

Hamburg, den 20.04.2018



André Schulte  
Sprecher der Geschäftsführung

WM 74436c 04/2018

# 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 Frohösestraße 12, 22525 Hamburg GERMANY
Product description:	<b>Patient hose system disposable/reusable for MEDUMAT Transport</b>
Guideline:	Medical Device Directive 93/42/EEC (according to Annex II excluding (4))
Classification:	Ila
Standards used:	794-3:1998 + A2:2009 ISO 10651-3:1997
Marking:	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH, Tillystraße 2, 90431 Nürnberg, Germany

**CE 0197**

This EC declaration of conformity is valid from the date of signature until a revised EC declaration of conformity is issued as a result of a new directive certificate being issued.

Hamburg, 20/04/2018



André Schulte  
Chief Executive Officer

WM 74436c 04/2018

# 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 :	<b>Circuit patient à usage unique/réutilisable pour MEDUMAT Transport</b>
Directive :	Directive européenne 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux (conformément à l'annexe II sans [4])
Classification :	Ila
Conforme aux normes habituelles :	794-3:1998 + A2:2009 ISO 10651-3:1997
Marquage :	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH, Tillystraße 2, 90431 Nürnberg, Allemagne

**CE 0197**

La présente déclaration de conformité CE est valide à compter de la date de sa signature et jusqu'à présentation d'une déclaration de conformité CE révisée suite à l'établissement d'un nouveau certificat.

Hambourg, le 20/04/2018



André Schulte  
Porte-parole de la direction

WM 74436c 04/2018