



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: Fugaten®-Spray	<i>declare under our sole responsibility that the product:</i> Fugaten®-Spray
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 Klasse IIa zuzuordnen.	<i>to which this declaration relates, meets the provisions of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices which apply to them.</i> <i>According to annex IX, III, rule 15 of the directive for medical devices this product is in Class IIa.</i>
Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: 30. April 2024	<i>This Declaration of Conformity is valid until:</i> 30 April 2024

Berlin, 16.09.2019

 Ort u. Datum der Ausstellung
Date and Place

 Unterschrift (Geschäftsführer)
Signature (managing director)