

MED/CERT

Zertifizierungs- und Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH

Benannte Stelle - Kennnummer 0482

Notified Body - Identification No. 0482

Pilatuspool 2

20355 Hamburg

Deutschland / Germany



EG-Konformitätserklärung

FO 11-00-02 / v3.0

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: Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH Kaiser-Wilhelm-Str. 133 <u>12247 Berlin</u> Deutschland	We: Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH Kaiser-Wilhelm-Str. 133 <u>12247 Berlin</u> Germany
erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt: Lysoformin® rapid	<i>declare under our sole responsibility that the product:</i> Lysoformin® rapid
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)