

EG – Konformitätserklärung

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgendes Produkt mit den grundlegenden Anforderungen der Richtlinie 93/42 EWG in der aktuell gültigen Fassung (Anhang I) des Rates über Medizinprodukte übereinstimmt.

Produkt: **Pulsoximeter**

Typ: **MySign®S**
Inkl. Zubehör

Klassifizierung:
(RL 93/42, Anhang IX) **Klasse IIb**

CE-Kennzeichnung: 

Benannte Stelle: TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 München, Germany

Konformitäts-
bewertungsverfahren: Anhang II, Abschnitt 3 der Richtlinie 93/42 EWG

Produktnorm: ISO 80601-2-61

Aussteller: **EnviteC-Wismar GmbH**
Alter Holzhafen 18
D-23966 Wismar
Germany

Gültig ab: 26.10.2016
Gültig bis: 25.10.2019

Ort, Datum: Wismar, 28.10.2016

Rechtsverbindliche
Unterschrift:



Marcus Ostländer
Geschäftsführer