

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: **Einweg-Pulsoximetriesensoren**

Typ: DA-2211-1 MySign[®]
DP-2211-2 MySign[®]

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

CE-Kennzeichnung: 

Benannte Stelle: TÜV SÜD Product Service GmbH, München, Germany

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

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

Gültig ab: 30.04.2013

Ort, Datum: Wismar, 30.04.2013

Rechtsverbindliche Unterschrift:



Marcus Ostländer
Geschäftsführer