

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: **Sauerstoffmonitor**

Typ: **MySign® O**
inklusive Zubehör

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

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 80601-2-55

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

Gültig ab: 09.02.2016

Gültig bis: 08.02.2019

Ort, Datum: Wismar, 09.02.2016



Rechtsverbindliche
Unterschrift:

Marcus Ostländer
Geschäftsführer