

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /

das Medizinprodukt: / **AEROcheck® - PO11-FCH, Finger-Pulsoximeter für Erwachsene und Kinder, High-Quality-Version**
the medical device: / **AEROcheck® - PO11-FCH, finger pulse oximeter for adults and children, high-quality version**

REF: **HPO11-FCH**

der Klasse: / **Ila nach Regel 10**
of class: / **Ila per Regel 10**

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG
according to annex IX of directive 93/42/EEC

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG unter Berücksichtigung der Änderungen durch die Richtlinie 2007/47/EG und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht.

meets the provisions of the directive 93/42/EEC in consideration of the change of the directive 2007/47/EEC and its transpositions in national laws which apply to it.

Konformitätsbewertungsverfahren: /
Conformity assessment procedure: /

Richtlinie 93/42/EWG Anhang II, ohne Abschnitt 4
Directive 93/42/EEC Annex II, excluding section 4

Registrier-Nr.: /
Registration No.: /

HD 60147519 0001

Benannte Stelle: /
Notified Body: /

TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2
90431 Nürnberg | Deutschland
0197

Gültig bis: / valid until:

26.05.2024



Lünen, 22.12.2020
Ort, Datum / Place, date

Dietmar Uhlenbruch, Geschäftsführer / CEO
Name und Funktion / Name and function /