

EG – Konformitätserklärung

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die Produktkonfiguration

**OXYLATOR / Demandventil D-DV-W-M12x1
und Anschlussvorrichtung mit Anschluss-Schlauch
zur Verwendung als Beatmungsgerät mit Spontanatemfunktion**

mit den grundlegenden Anforderungen von Anhang I
der Richtlinie des Rates über Medizinprodukte
vom 14. Juni 1993 (93/42/EWG) übereinstimmt.

Das Produkt wurde nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG in die

Klasse IIb

eingeordnet und hat die CE – Kennzeichnung:



Aussteller: DEHAS Medizintechnik & Projektierung Benannte Stelle:
GmbH
Wesloer Str. 112, Gebäude M
23568 Lübeck
Deutschland

Medcert GmbH
Notified Body 0482
Pilatuspool 2
20355 Hamburg
Deutschland

Ort, Datum: Lübeck, den 18-04-2019

Rechtsverbindliche Unterschrift:

A handwritten signature in black ink, consisting of a stylized 'Z' followed by several vertical lines and a horizontal stroke.