

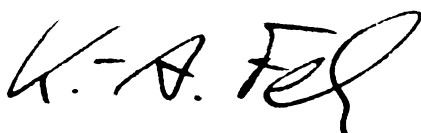
EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

Wir, der Hersteller, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Produkt den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Richtlinien und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen Endprüfprotokoll.

Hersteller:	Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg Deutschland
Produktbezeichnung:	Beatmungsgerät
Produktname / Modell:	VENTImotion 2
Richtlinie:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte
Klassifizierung:	Klasse IIa
Angewandte Normen:	EN 60601-1:2006 EN 60601-1-2:2007 EN ISO 10651-6:2009
Kennzeichnung:	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH, Nürnberg, Deutschland

CE 0197

Hamburg, den 22.05.2009
geändert am: 01.07.2016



K.-A. Feldhahn
Geschäftsführer



EC Declaration of Conformity on Medical Devices

We, the manufacturer, declare in sole responsibility that the product mentioned below is in conformity with the respective regulations of the following guideline and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the final inspection report of the device.

Manufacturer: Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG
Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg
Germany

Product description: **Ventilation device**

Product name / Model: **VENTImotion 2**

Guideline: Medical Device Directive 93/42/EEC

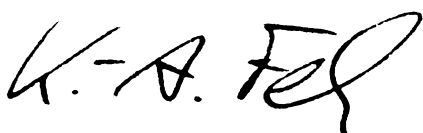
Classification: Klasse IIa

Standards used: EN 60601-1:2006
EN 60601-1-2:2007
EN ISO 10651-6:2009

Marking: TÜV-Rheinland LGA Products GmbH, Nuremberg -
Germany

CE 0197

Hamburg, 22/05/2009
and amended on 01/07/2016



K.-A. Feldhahn
President



Déclaration CE de conformité pour dispositifs médicaux

Nous, le constructeur, déclarons en seule responsabilité que le produit mentionné ci-dessous répond aux dispositions respectives de la directive ci-après et de ses transpositions en droit national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au rapport de l'inspection finale du produit.

Constructeur : Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG
Kronsaalsweg 40, 22525 Hambourg
Allemagne

Désignation du produit : **Ventilateur**

Nom du produit / modèle : **VENTImotion 2**

Directive : Directive européenne 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

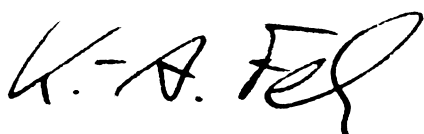
Classification : Klasse IIa

Conforme aux normes habituelles : EN 60601-1:2006
EN 60601-1-2:2007
EN ISO 10651-6:2009

Marquage : TÜV-Rheinland LGA Products GmbH, Nuremberg -
Allemagne

CE 0197

Hambourg, le 22/05/2009
modifiée le 01/07/2016



K.-A. Feldhahn
Président Directeur Général

