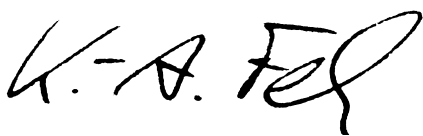


EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

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:	Mobile Stromversorgung
Produktname / Modell:	VENTIpower
Richtlinie:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte
Klassifizierung:	I
Angewandte Normen:	EN 60601-1:2006 EN 60601-1-2:2001
Kennzeichnung:	CE-Kennzeichnung CE

Hamburg, den 28.02.2005
geändert am: 01.07.2016



K.-A. Feldhahn
Geschäftsführer

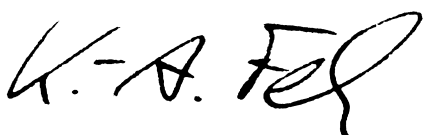


EC Declaration of Conformity on Medical Devices

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:	Mobile power supply
Product name / Model:	VENTIpower
Guideline:	Medical Device Directive 93/42/EEC
Classification:	I
Standards used:	EN 60601-1:2006 EN 60601-1-2:2001
Marking:	CE-marking CE

Hamburg, 28/02/2005
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 : **Bloc d'alimentation mobile**

Nom du produit / modèle : **VENTIpower**

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

Classification : I

Conforme aux normes habituelles : EN 60601-1:2006
EN 60601-1-2:2001

Marquage : Marquage CE



Hambourg, le 28/02/2005
modifiée le 01/07/2016

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'K.-A. Feldhahn'.

K.-A. Feldhahn
Président Directeur Général

