

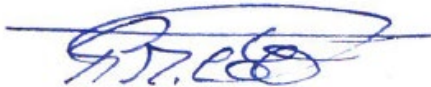
EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

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 Dokument Verification of Software-System (SRS-Level).

Hersteller:	Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg Deutschland
Produktbezeichnung:	Web-basiertes System zur Datenanalyse für Löwenstein Medical-Therapiegeräte
Produktname / Modell:	prisma CLOUD
Artikelnummer:	29610
Richtlinie:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte Anhang II, ohne Abschnitt 4
Klassifizierung:	Ila, nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG
Kennzeichnung:	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2, 90431 Nürnberg Deutschland

CE 0197

Hamburg, den 26.04.2019



ppa. Thomas Weber
CQO, Director Quality and Regulatory Affairs

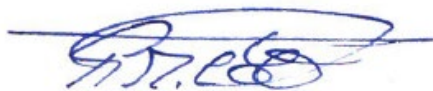
EC Declaration of Conformity on Medical Devices

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 document Verification of Software-System (SRS-Level).

Manufacturer:	Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg Germany
Product description:	Web-based system for data analysis of Löwenstein Medical therapy device
Product name / Model: Article number:	prisma CLOUD 29610
Guideline:	Medical Device Directive 93/42/EEC Annex II, excluding section 4
Classification:	Ila, according to annex IX of directive 93/42/EEC
Marking:	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2, 90431 Nuremberg Germany

CE 0197

Hamburg, 26/04/2019



ppa. Thomas Weber
CQO, Director Quality and Regulatory Affairs

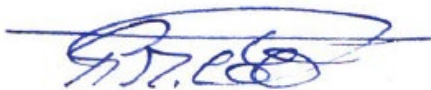
Déclaration CE de conformité pour dispositifs médicaux

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 avec le document Verification of Software-System (SRS-Level).

Constructeur:	Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG Kronsaalsweg 40, 22525 Hambourg Allemagne
Désignation du produit:	Système en ligne d'exploitation des appareils de traitement Löwenstein Medical
Nom du produit / modèle:	prisma CLOUD
Numéro d'article:	29610
Directive:	Directive européenne 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux Annexe II, hors section 4
Classification:	Ila, selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE
Marquage:	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2, 90431 Nuremberg Allemagne

CE 0197

Hambourg, le 26/04/2019



ppa. Thomas Weber
CQO, Director Quality and Regulatory Affairs