

EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

NACH ANHANG II DER RICHTLINIE 93 / 42 / EWG

DE

Gültig bis: 02. Dezember 2019

Die **BEMER Int. AG** erklärt in alleiniger Verantwortung, dass für die nachstehenden Produkte ein Konformitätsbewertungsverfahren nach **Anhang II der Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG** durchgeführt wurde und diese den einschlägigen Bestimmungen für **Medizinprodukte der Klasse II A gemäß Anhang IX Klassifizierungskriterien Regel 9** entsprechen.

Diese Konformitätserklärung bezieht sich auf alle Produkteinheiten, die ab dem unten angegebenen Freigabedatum ausgeliefert werden. Die Geltungsdauer entspricht der Laufzeit der Genehmigung der benannten Stelle mit **Registrier-nummer D1304700008**, sofern sie nicht vorher durch eine neuere Ausgabe ersetzt wird.

PRODUKT, BESCHREIBUNG

Stimulationsgeräte für die physikalische Gefäßtherapie

PRODUKT, BEZEICHNUNG (ART. NR.)

BEMER Classic-Set (410100)

BEMER Pro-Set (410200)

BENANNTE STELLE:

mdc medical device certification GmbH

Kriegerstrasse 6, 70191 Stuttgart



Mit der Urschrift gleichlautend
Fürstliches Landgericht, Kanzlei Vaduz
Vaduz am:

Christa Goop
Urkundsperson

06. Feb. 2015



RECHTVERBINDLICHE UNTERSCHRIFT:

Robert Moll

COO

Detlef Nitsch

QUALITY-MANAGEMENT

CE 0483



BEMER Int. AG

Austrasse 15 // 9495 Triesen
Liechtenstein

Ort

9495 TRIESEN, LIECHTENSTEIN

Datum

02. DEZEMBER 2014

BEMER
GROUP