

Déclaration de conformité UE

Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux

Fabricant : WEINMANN Emergency
Medical Technology GmbH + Co. KG
Frohbösestraße 12, 22525 Hamburg
GERMANY

Numéro d'enregistrement unique : DE-MF-000005691

Type de dispositif : Dispositifs non implantables non actifs d'anesthésie, de soins d'urgence et de soins intensifs

Désignation du dispositif : **LIFE-BASE light XS**
LIFE-BASE light
LIFE-BASE 1 NG XS
LIFE-BASE 1 NG
LIFE-BASE 1 NG XL
LIFE-BASE Mini II
LIFE-BASE III

LIFE-BASE 3 NG
LIFE-BASE 4 NG
BASE-STATION 1 NG
BASE-STATION Mini II
BASE-STATION 3 NG
STATION MEDUMAT
MODUL Mount

IUD-ID de base : 40546851018N2

Classe de risque : I

Règlement : Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux (conformément à l'annexe IX, chapitre I)

Étiquetage : Marquage CE
CE

Nous, le fabricant, déclarons la conformité au règlement susmentionné sous notre seule responsabilité. Le dispositif indiqué ci-avant satisfait aux exigences générales en matière de sécurité et de performances énoncées à l'annexe I du règlement. La conformité a été établie au moyen de la procédure d'évaluation de la conformité susmentionnée. Cette déclaration de conformité est valable à compter de la date de signature.

Hambourg, 2021-05-26



Philipp Schroeder
Directeur de l'exploitation

Personne chargée de veiller au respect de la réglementation