

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.

Constructeur :	WEINMANN Emergency Medical Technology GmbH + Co. KG Frohbösestraße 12, 22525 Hamburg GERMANY
Désignation du produit :	Moniteur défibrillateur
Nom du produit / modèle :	MEDUCORE Standard²
Directive :	Directive européenne 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux (conformément à l'annexe II sans [4])
Classification :	IIb
Marquage :	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH, Tillystraße 2, 90431 Nürnberg, Allemagne

CE 0197

La présente déclaration CE de conformité est valide à compter de la date de sa signature et jusqu'à présentation d'une déclaration de conformité CE révisée suite à l'établissement d'un nouveau certificat.

Hambourg, le 24/04/2020



André Schulte
Porte-parole de la direction

WM 74530b 04/2020