



EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Konformitätsbewertungsverfahren:
RL 93/42/EWG Anhang II ohne Berücksichtigung von Abschnitt 4
Bescheinigungs-Nr.: 1208DE410190801

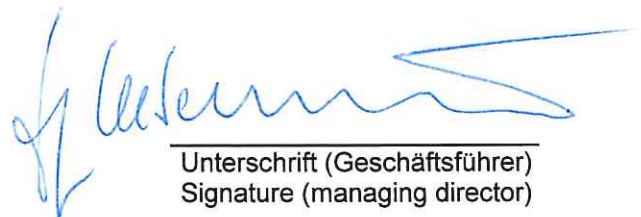
EC DECLARATION OF CONFORMITY

Conformity assessment procedure:
MDD 93/42/EEC Annex II without section 4
Certificate No.: 1208GB410190801

Wir: Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH Kaiser-Wilhelm-Str. 133 <u>12247 Berlin</u> Deutschland	We: Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH Kaiser-Wilhelm-Str. 133 <u>12247 Berlin</u> Germany
erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt: Hospisept®-Tuch	declare under our sole responsibility that the product: Hospisept®-Tuch
auf das sich diese Erklärung bezieht, den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht. Gemäß Medizinprodukte-Richtlinie Anhang IX, Röm. III, Regel 15, ist dieses Produkt der Klasse IIa zuzuordnen.	to which this declaration relates, meets the provisions of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices which apply to them. According to annex IX, III, rule 15 of the directive for medical devices this product is in Class IIa .
Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: 30. April 2024	This Declaration of Conformity is valid until: 30 April 2024

Berlin, 10. Mai 2021

Ort u. Datum der Ausstellung
Date and Place



Unterschrift (Geschäftsführer)
Signature (managing director)