

EG-KONFORMITÄTSEKTLÄRUNG für Medizinprodukte

EC-declaration of conformity for medical devices / CE-declaration de conformité de produit médical / CE-dichiarazione de Conformita / CE-declaración de conformidad por productos médicos / CE-Deklaracja zgodności dla wyrobów medycznych

Name und Adresse der Firma
Name and adress oft he firm
Nom at adresse de l'entreprise
Nome e indirizzo della ditta
Nombre y dirección de la empresa
Nazwa i adres firmy

GlobalMind consumer electronics GmbH
Ernst-Mantius-Str.11
D-21029 Hamburg
Germany

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility / Nous déclarons sous notre propre responsabilité / Dichiariamo sotto nostra responsabilità che / Declaramos bajo nuestra sola responsabilidad / Deklarujemy z pełną odpowiedzialnością , że

das Produkt - Medizinprodukt
the device - medical device
le dispositif - dispositif médical
il dispositivo - dispositivo medico
el dispositivo – producto médico
produkt - wyrób medyczny

Armmanschetten-VenenWalker
003 – 1008 – 16 I

Bezeichnung oder Typ – Modell Nummer/ Name or type – Model number /
Nom ou type – Numéro de modèle / Nome o tipo - il numero di modello /
Nombre o tipo – Numero del modelo/ Nazwa lub typ - numer modelu

der Klasse / of class / de la classe /
della classe / de la clase / klasy

- I -

Nach Anhang IX Regel 9 der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX rule 9 of direction 93/42/EEC / selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX norme 9 della direttiva 93/42/CEE / según el anexo IX regulación 9 de la directiva 93/42/CEE / Według załącznika IX Artykuł 9 dyrektywy 93/42/EWG

Konformitätsbewertungsverfahren /
Conformity assessment procedure /
la procédure évaluation conformité /
Procedura di valutazione della conformità /
procedimiento de evaluación de conformidad /
Procedura oceny zgodności

Nach Anhang VI der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex VI of direction 93/42/EEC / selon l'annexe VI de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della direttiva 93/42/CEE / según el anexo VI de la directiva 93/42/CEE / według załącznika VI dyrektywy 93/42/EWG

Allen Anforderungen entspricht, die anwendbar sind / meets all the provisions which apply to it / remplit toutes les exigences qui le concernent / soddisfa tutte le disposizioni che lo riguardano / corresponde con todas las exigencias respectivas / spełnia wszystkie wymagania, które się do niej odnoszą.

Richtlinie des Rates: **93/42/EWG:1993**
Council Directive: **93/42/EEC:1993**
Directive du Conseil: **93/42/CEE:1993**
Direttiva del Consiglio: **93/42/CEE:1993**
Directiva del Consejo: **93/42/CEE:1993**
Dyrektywa Rady: **93/42/EWG:1993**

CE- Kennzeichnung angebracht - gültig bis: **01.08.2000 EG Zertifikat „G3 13 07 30829 005“: 28.08.2018**
CE mark affixed - valid until: **01.08.2000 EC certificate „G3 13 07 30829 005“: 28.08.2018**
Marpue CE apposé - date d'expiration: **01.08.2000 CE certificat „G3 13 07 30829 005“: 28.08.2018**
Marca CE applicato - scade: **01.08.2000 CE certificato „G3 13 07 30829 005“: 28.08.2018**
Marca CE aplicada - válido hasta: **01.08.2000 CE certificado „G3 13 07 30829 005“: 28.08.2018**
Oznakowanie CE dołączone - wygasa: **01.08.2000 CE certyfikat „G3 13 07 30829 005“: 28.08.2018**

Benannte Stelle: **TÜV Süd Product Service GmbH; ID: 0123**
Notified body: **Ridler Straße 65**
Organisme notifiè: **D-80339 München**
Organo ufficio: **Germany**
Organismo notificado:
Notyfikowana przez:

Hamburg, den 13.11.2017

Wolfgang Krecker, Geschäftsführer



Ort, Datum / place, date / lieu, date /
luogo, data / lugar, fecha / Miejsce, data

Name und Funktion/ name and function / nom et fonction /
nome e funzione / Nombre y function / Nazwa i funkcja