

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG - EC DECLARATION OF CONFORMITY

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /

das Medizinprodukt: / **AERObag® BB05-E, Beatmungsbeutel Silikon, Erw.**
the medical device: / **AERObag® BB05-E, silicone manual resuscitator, adult**

REF: **HBB05-E**

der Klasse: / **IIa nach Regel 2**
of class: / **IIa per Regel 2**

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG
according to annex IX of directive 93/42/EEC

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG unter Berücksichtigung der Änderungen durch die Richtlinie 2007/47/EG und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht.

meets the provisions of the directive 93/42/EEC in consideration of the change of the directive 2007/47/EEC and its transpositions in national laws which apply to it.

Konformitätsbewertungsverfahren: /
Conformity assessment procedure: /

Richtlinie 93/42/EWG Anhang II, ohne Abschnitt 4
Directive 93/42/EEC Annex II, excluding section 4

Registrier-Nr.: /
Registration No.: /

HD 60129649 0001

Benannte Stelle: /
Notified Body: /

TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2
90431 Nürnberg | Deutschland
0197

Gültig bis: / valid until:

11.07.2023



Lünen, 28.06.2018
Ort, Datum / Place, date

Dietmar Uhlenbruch, Geschäftsführer / CEO
Name und Funktion / Name and function /