


**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG**Konformitätsbewertungsverfahren:

RL 93/42/EWG Anhang II ohne Berücksichtigung von Abschnitt 4

Bescheinigungs-Nr.: 1208DE410190801**DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE**Procedura oceny zgodności:Dyrektywa o wyrobach medycznych 93/42/EWG, Załącznik II z
wyłączeniem sekcji 4Nr świadectwa: 1208GB410190801

Wir:	My:
Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH	Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH
Kaiser-Wilhelm-Str. 133	Kaiser-Wilhelm-Str. 133
12247 Berlin	12247 Berlin
Deutschland	Niemcy
erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt:	deklarujemy na własną wyłączną odpowiedzialność, że produkt:
Lysoformin® rapid	Lysoformin® rapid,
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.	którego dotyczy niniejsza deklaracja, spełnia wymagania Dyrektywy Rady 93/42/EWG o wyrobach medycznych podlegających tej dyrektywie. Zgodnie z załącznikiem IX, III, regułą 15 dyrektywy o wyrobach medycznych niniejszy produkt jest produktem klasy IIa .
Diese Konformitätserklärung ist gültig bis: 30. April 2024	Niniejsza deklaracja jest ważna do dnia: 30 kwietnia 2024 r.

Berlin, 10. Mai 2021

Ort u. Datum der Ausstellung
Data i miejsce

Unterschrift (Geschäftsführer)
Podpis (dyrektor zarządzający)