

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY
DÉCLARATION CE DE CONFORMITÉ · DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ**

Name und Adresse des Herstellers: / Jianguo Weikang Jiejing Medical Apparatus Co., Ltd.
Name and address of the manufacturer: / 18 # Wenzhou Rd., Ecnocmical Development District,
Nom et adresse du fabricant: / Shuyang, Jiangsu, China 223600
Nome e indirizzo del fabbricante: /
Tel: +86-0527-80817106
Fax: +86-0527-80819000

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che

das Medizinprodukt: / Disposable Oxygen Masks
the medical device: / (including system components and accessories)
le dispositif médical: / **UMDNS-Code:12448**
il dispositivo medico:

der Klasse: / **Class IIa**
of class: /
de la classe: /
di classe:

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of directive 93/42/EEC /
selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della direttiva 93/42/CEE

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG und deren Umsetzungen in nationale
Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“.

meets the provisions of the directive 93/42/EEC and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration
is valid in connection with the “final inspection report” of the device.

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE et de ses transpositions en droit
national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de l'inspection finale» du produit.

soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 93/42/CEE e della loro trasposizione nel diritto nazionale che lo riguardano.
Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il “rapporto di ispezione finale” del prodotto.

Konformitätsbewertungsverfahren: / **Directive 93/42/EEC Annex V**
Conformity assessment procedure: /
Procédure d'évaluation de la conformité: /
Procedura di valutazione della conformità:

Registrier-Nr.: / **DD601374120001**
Registration No.: /
N° d'enregistrement: /
Numero di registrazione:

Benannte Stelle: / **TÜV Rheinland LGA Products GmbH**

Notified Body: /
Organisme notifié: /
Organismo notificato:

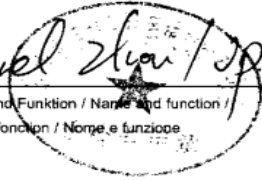
Tillystraße 2
90431 Nürnberg
Deutschland
CE 0197

Shenyang, Jiangsu, China

Ort, Datum / Place, date /
Lieu, date / Luogo, data

Apr. 26 / 2019

Cancl Zhou / JP Q&RA



Name und Funktion / Name and function /
Nom et fonction / Nome e funzione