

EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

Wir, der Hersteller, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Produkt den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Richtlinien und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen Endprüfprotokoll.

Hersteller:	Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg Deutschland
Produktbezeichnung:	Atemluftbefeuchter
Produktname / Modell:	WM100TH als prismaAQUA
Artikelnummer:	WM 29680, WM 29490, WM 29680CN0, WM 29680OA0, WM 29680HLO, WM 29490HLO, WM 29490FD0, WM 29490OA0
Konformitätsbewertungsverfahren:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte Anhang II, ohne Abschnitt 4
Klassifizierung:	IIa, nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG
Kennzeichnung:	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2, 90431 Nürnberg Deutschland

CE 0197

Hamburg, den 07/07/2023



i.V. Dr. Christoph Lemke
CQO, Director Quality and Regulatory Affairs

EC Declaration of Conformity on Medical Devices

We, the manufacturer, declare in sole responsibility that the product mentioned below is in conformity with the respective regulations of the following guideline and its transpositions in national laws, which apply to it. The declaration is valid in connection with the final inspection report of the device.

Manufacturer: Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG
Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg
Germany

Product Description: **Humidifier**

Product Name / Model: WM100TH as prismaAQUA

Article Number: WM 29680, WM 29490, WM 29680CNO, WM 29680OA0, WM
29680HLO, WM 29490HLO, WM 29490FD0, WM 29490OA0

Conformity Assessment Route: Medical Device Directive 93/42/EEC Annex II,
excluding section 4

Classification: IIa, according to annex IX of directive 93/42/EEC

Marking: TÜV-Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nuremberg
Germany

CE 0197

Hamburg, 07/07/2023



i.V. Dr. Christoph Lemke
CQO, Director Quality and Regulatory Affairs