

# 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:	<b>Beatmungsgerät</b>
Produktname / Modell:	VENTIlogic LS
Artikelnummer:	WM 27935, WM 27940, WM 27950, WM 27960, WM 27970, WM 27975, WM 27690, WM 27675, WM 27950HLO, WM 27960CNO, WM 27960BR0, WM 27940WM0, WM 27950WM0, WM 27950WM0, WM 27970WM0, WM 27980WM0, WM 27990WM0
Konformitätsbewertungsverfahren:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte Anhang II ohne Abschnitt 4
Klassifizierung:	I Ib, nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG
Kennzeichnung:	TÜV-Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2, 90431 Nürnberg Deutschland

**CE 0197**

Hamburg, den 17.08.2022

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

**LÖWENSTEIN**  
medical

# 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: **Ventilation device**

Product Name / Model: VENTIlogic LS

Article Number: WM 27935, WM 27940, WM 27950, WM 27960, WM 27970, WM 27975,  
WM 27690, WM 27675, WM 27950HLO, WM 27960CNO, WM 27960BR0,  
WM 27940WM0, WM 27950WM0, WM 27950WM0, WM 27970WM0,  
WM 27980WM0, WM 27990WM0

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

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

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

**CE 0197**

Hamburg, 17/08/2022

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

**LÖWENSTEIN**  
medical