

## EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG - EC DECLARATION OF CONFORMITY

---

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

das Medizinprodukt: / **AEROpert® - AB1-916, Atemgasbefeuchter, disposable**  
the medical device: / **AEROpert® - AB1-916, humidifier, disposable**

REF: **HAB01-916**

der Klasse: / **Ila nach Regel 2**  
of class: / **Ila 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: / **Richtlinie 93/42/EWG Anhang II, ohne Abschnitt 4**  
Conformity assessment procedure: / **Directive 93/42/EEC Annex II, excluding section 4**

Registrier-Nr.: / **HD 60147519 0001**  
Registration No.: /

Benannte Stelle: / **TÜV Rheinland LGA Products GmbH**  
Notified Body: / **Tillystraße 2**  
**90431 Nürnberg | Deutschland**  
**0197**

Gültig bis: / valid until: **26.05.2024**



Lünen, 22.12.2020  
Ort, Datum / Place, date

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