

<h1>Konformitätserklärung</h1> <h2>EC-Declaration of Conformity</h2>			
		Dok.-Nr.:	F 711-004
		Date:	09.10.2019
Projekt-Nr.:	PM-02-002	Revision:	1.2
Projekt:	Patientenmonitoringsystem	Page	1 / 1

im Sinne der Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte
according to 93/42 EEC Medical Device Directive

Wir, das Unternehmen
We as responsible manufacturer

aXcent medical GmbH
Josef-Görres-Platz 2
56068 Koblenz / Germany

erklären hiermit in alleiniger Verantwortung die Konformität des Medizinproduktes / *declare that this product*
Gerätetyp / *type of device:*

Patienten- Monitor / Monitoring-System
CETUS x12
200-200

Bezeichnung des Gerätes / *name of device:*

Artikel-Nummer / *article-number:*

Zweckbestimmung /

Gerät zur Überwachung der Vitalfunktionen von Patienten
Device for monitoring of patient's vital parameters

Intended Use:

mit allen anwendbaren Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG Anhang II ohne (4).
is developed, constructed and manufactured in conformity all applicable requirements of Medical Device Directive 93/42 EEC, annex II.

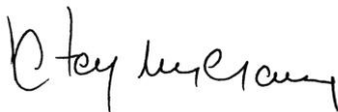
Benannte Stelle / *notified body:*
Adresse / *address:*
Kenn-Nummer / *ID-number:*
Reg.-Nr. / *registration no:*

TÜV SÜD PRODUCT SERVICE GMBH
Ridlerstrasse 65
80339 München / Germany
0123
G1 101259 0002

Konformitätsbewertungsverfahren: nach Anhang II ohne (4) der Richtlinie 93/42/EWG
conformity-assessment method: acc. Annex II excluding (4) of guideline 93/42 EEC

Klassifizierungsverfahren: Klasse IIb nach Anhang IX Regel 10 der Richtlinie 93/42/EWG
classification method: acc. annex IX rule 10 of guideline 93/42 EEC; this product is codified to class IIb.

Koblenz, Oct -09th - 2019



Torsten Kullmann
General Manager



Sascha Tietz
Product Management