

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY
DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD · DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ**

Name und Adresse des Herstellers: / **STORZ MEDICAL AG**
 Name and address of the manufacturer: / **Lohstampfestr. 8**
 Nombre y dirección del fabricante: / **8274 Tägerwilen**
 Nome e indirizzo del fabbricante: **SWITZERLAND**

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /
 Declaramos bajo nuestra única responsabilidad que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che

das Medizinprodukt: /	Chattanooga Intellect RPW Lite	Produktcode: DS	REF: 30680.000x
the medical device: /		Product code: DS	REF: 30680.000x
el producto sanitario: /		Código del producto: DS	REF: 30680.000x
il dispositivo medico:		Codice prodotto: DS	REF: 30680.000x

der Klasse: / **Ila**
 of class: /
 de la clase: /
 di classe:

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of directive 93/42/EEC /
 conforme al anexo IX de la directiva 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 Endabnahmeprotokoll.

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.

cumple las disposiciones pertinentes de la Directiva de productos sanitarios 93/42/CEE y sus transposiciones a la legislación nacional. La presente declaración se aplicará junto con el protocolo de aceptación final que corresponda al producto.

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: /	Richtlinie 93/42/EWG, Anhang II, ohne Abschnitt 4
Conformity assessment procedure: /	Directive 93/42/EEC, Annex II, excluding section 4
Procedimiento para la evaluación de la conformidad: /	Directiva 93/42/CEE, Anexo II, sin el apartado 4
Procedura di valutazione della conformità:	Direttiva 93/42/EEC, Allegato II, senza sezione 4

Gültigkeitsdatum: /	26.05.2024
Validity date: /	
Fecha da validez: /	
Data di validità:	

Benannte Stelle: /
 Notified Body: /
 Organismo notificado: /
 Organismo notificato:



TÜV Rheinland LGA Products GmbH
 Tillystraße 2
 90431 Nürnberg
 GERMANY
 CE 0197

EU Bevollmächtigter: /
 EU authorized representative: /
 Representante autorizado de la UE: /
 Rappresentante autorizzato UE:

STORZ MEDICAL Deutschland GmbH
 Victor-Goertler-Straße 11
 07745 Jena
 GERMANY

Tägerwilen, 25-05-2021


 Dr. G. Heine, CEO