

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY
DÉCLARATION CE DE CONFORMITÉ · DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ**

Name und Adresse des Herstellers: / **Kröber Medizintechnik GmbH**
Name and address of the manufacturer: / **Salzheck 4**
Nom et adresse du fabricant: / **56332 Dieblich**
Nome e indirizzo del fabbricante: **Germany**

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che

das Medizinprodukt: / **Sauerstoffkonzentrator KröberO2 – REF KRO2.00**
the medical device: / **Oxygen concentrator KröberO2 – REF KRO2.00**
le dispositif médical: / **Concentrateur d'Oxygène KröberO2 – REF KRO2.00**
il dispositivo medico: **Concentratori di Ossigeno KröberO2 – REF KRO2.00**

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

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of directive 93/42/EEC /
selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della direttiva 93/42/CEE

den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 2011/65/ zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten (Neufassung) – RoHS- Richtlinie – und der Medizinprodukte-Richtlinie entspricht. Diese Erklärung ist gültig mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“. /

meets the provisions of directives 2011/65/EU and 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. /

remplit toutes les exigences de directive 2011/65/EU et de directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE et de ses transpositions en droit national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de l'inspection finale» du produit. /

soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 2011/65/EU et de la 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**
Procédure d'évaluation de la conformité: / **Directive 93/42/CEE Annexe II, hors section 4**
Procedura di valutazione della conformità: **Direttiva 93/42/CEE Allegato II, senza sezione 4**

Registrier-Nr.: / **HD 6012 8458 0001**
Registration No.: /
N° d'enregistrement: /
Numero di registrazione:

Benannte Stelle: / **TÜV Rheinland LGA Products GmbH**
Notified Body: / **Tillystraße 2**
Organisme notifié: / **90431 Nürnberg**
Organismo notificato: **Deutschland**
CE 0197

Dieblich, 17.04.2018

Ort, Datum / Place, date /
Lieu, date / Luogo, data


Dirk Westhues, Managing Director

Name und Funktion / Name and function /
Nom et fonction / Nome e funzione