

Konformitätserklärung / Declaration of Conformity / Déclaration de Conformité

Wir / We / Nous

**Pierenkemper GmbH
Hörnheimer Eck 19
D-35578 Wetzlar**

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt
declare under our sole responsibility that the product
déclarons sous notre propre responsabilité que le produit

Name:	PierenPlus basic
Name:	
Nom:	
Typ oder Modell:	/.
Type or model:	
Type ou modèle:	
Artikelnummer:	462061
Article number:	
N° d'article:	
Beschreibung:	Transkutaner elektrischer Nervenstimulator
Description:	Transcutaneous electrical nerve stimulator
Description:	Stimulateur électrique transcutané des nerfs
Klassifizierung:	Ila
(nach 93/42/EWG, Anhang IX)	
Classification:	
(according to 93/42/EEC, Annex IX)	
Classification:	
(selon 93/42/CEE, Annexe IX)	
Ab Los-, Chargen- oder Seriennummer:	001000
From lot-, batch- or serial number:	
À partir du n° de lot, d'échantillon ou de série:	

allen Anforderungen der **Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte** entspricht und zu
Recht die folgende CE-Kennzeichnung trägt:

fulfills all the requirements of the **directive 93/42/EEC for medical devices** and correctly bears the
following CE-mark:

remplit toutes les exigences de la **directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux** et justifie de ce
fait le marquage CE-suivant:

CE 0197

Name, Anschrift der „Benannten Stelle“:	TÜV Rheinland Product Safety GmbH
Name, adress of the „Notified Body“:	Am Grauen Stein
Nom, adresse de „l'organisme notifié“:	D-51105 Köln

Wetzlar, 02.03.2006

(Ort und Datum der Ausstellung)
(Place and date of issue)
(Lieu et date de création)

Waltraud Pierenkemper

(Name der befugten Person)
(Name of authorized person)
(Nom de la personne autorisée)

