

Konformitätserklärung

Declaration of Conformity

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass
unsere Klasse IIb Produkte

We declare in our sole responsibility that our class IIb
products

ExSys 308,

Excimerlampen Systeme für dermatologische
Anwendungen,

excimer lamp systems for dermatological treatments,

die Anforderungen der EU Richtlinie 93/42/EWG
Anhang II über Medizinprodukte erfüllt.

complies to the requirements of EU directive 93/42/EEC
Annex II for medical devices.

Die benannte Stelle TÜV Rheinland LGA Products
GmbH, Tillystr. 2, D-90431 Nürnberg,
Deutschland, Nr. 0197, zertifiziert dies.
Zertifikatsnummer: HD 60096118 0001

This is certified by the notified body TÜV Rheinland LGA
Products GmbH, Tillystr. 2, D-90431 Nuremberg,
Germany, No. 0197.
Certificate number: HD 60096118 0001

Diese Konformitätserklärung gilt für den
Zeitraum
27.03.2015 - 11.11.2017

This declaration of conformity is valid during the time
period
2015/03/27 - 2017/11/11

Bei unsachgemäßem Gebrauch wird diese
Konformitätserklärung ungültig.

Upon improper use this declaration of conformity
becomes invalid.

Die Produktdokumentation werden bei Dr.
Dietmar Fischer, Technischer Leiter, in der
Betriebsstätte von GME aufbewahrt.

The product documentation is stored at Dr. Dietmar
Fischer, Technical Director, on the commercial premises
of GME.

Nürnberg, 27.03.2015

Nuremberg, March 27, 2015



Dr. Dietmar Fischer
Technischer Leiter/ Technical Director/
Qualitätsmanagementbeauftragter Quality Management Representative



Dr. Stefan Schulze
Geschäftsführer Managing Director

GME German Medical Engineering GmbH,
Firmensitz/ Headquarter: Grimmstr. 23, D-90491 Nürnberg, Deutschland/Germany
Betriebsstätte/ Operating site: Albert-Rupp-Str. 2, D-91052 Erlangen, Deutschland/Germany