

Konformitätserklärung / Declaration of Conformity / Déclaration de Conformité

Wir / We / Nous

**Pierenkemper GmbH
Hörnsheimer Eck 19
35578 Wetzlar
Deutschland**

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

Name: **TENS eco 2**
Name:
Nom:

Typ oder Modell: **./.**
Type or model:
Type ou modèle:

Artikelnummer: **104062**
Article number:
N° d'article:

Beschreibung: **Transkutaner elektrischer Nerven- und Muskelstimulator**
Description: **Transcutaneous electrical nerve and muscle stimulator**
Description: **Stimulateur électrique transcutané des nerfs et des muscles**

Klassifizierung: **Ila (Regel / Rule / Règle 9)**
(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 erforderlichen 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 nécessaires 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“:
Name, adress of the „Notified Body“:
Nom, adresse de „l'organisme notifié“:

**TÜV Rheinland Product Safety GmbH
Am Grauen Stein
51105 Köln
Deutschland**

Wetzlar, 01.08.2008

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

Dipl.-Ing. (FH) Thorsten Reichel

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