

Konformitätserklärung - Declaration of Conformity

Hersteller / Manufacturer

GS Elektromedizinische Geräte G. Stemple GmbH
 Hauswiesenstraße 26
 D-86916 Kaufering
 Germany

Produkt

Name	Beschreibung	Artikel-Nr.	UMDNS	GMDN
corpuls³	Defibrillator/Herzschrittmacher mit Monitor, batteriebetrieben	04000¹⁾	17-882	17882

Das Produkt besteht aus den Komponenten:

Beschreibung	Artikel-Nr.	
Monitoreinheit mit Drucker	04100	2)
Monitoreinheit mit Drucker NVG kompatibel	04100.1	2)
Monitoreinheit mit Drucker Druckkammer kompatibel	04100.2	2)
Patientenbox inkl. 12-Kanal EKG und CompactFlash-Schnittstelle	04200	3)
Patientenbox NVG kompatibel inkl. 12-Kanal EKG und CompactFlash-Schnittstelle	04200.1	3)
Patientenbox HBO kompatibel inkl. 12-Kanal EKG und CompactFlash-Schnittstelle	04200.2	3)
Defibrillator-/Schrittmachereinheit	04300	4)
Defibrillator-/Schrittmachereinheit NVG kompatibel	04300.1	4)
Defibrillator-/Schrittmachereinheit HBO kompatibel	04300.2	4)
Defibrillator-/Schrittmachereinheit SLIM	04301	5)



Product

Name	Description	Article #	UMDNS	GMDN
corpuls²	Defibrillator/Pacemaker with monitor, battery operated	04000¹⁾	17-882	17882

The product consists of the following components:

Description	Article #	
Monitoring unit with printer	04100	2)
Monitoring unit with printer NVG/NVIS compatible	04100.1	2)
Monitoring unit with printer HBO compatible	04100.2	2)
Patient box incl. 12-lead ECG and CompactFlash-interface	04200	3)
Patient box NVG/NVIS compatible incl. 12-lead ECG and CompactFlash-interface	04200.1	3)
Patient box HBO compatible incl. 12-lead ECG and CompactFlash-interface	04200.2	3)
Defibrillator-/Pacer unit	04300	4)
Defibrillator-/Pacer unit NVG/NVIS compatible	04300.1	4)
Defibrillator-/Pacer unit HBO compatible	04300.2	4)
Defibrillator-/Pacer unit SLIM	04301	5)

¹⁾ ab Seriennummer / from serial number C131000
²⁾ ab Seriennummer / from serial number 1360100
³⁾ ab Seriennummer / from serial number 13701000

⁴⁾ ab Seriennummer / from serial number 13801000
⁵⁾ ab Seriennummer / from serial number 13851000

Der Unterzeichnende erklärt in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, einschließlich Zubehör, auf das sich diese Erklärung bezieht, die grundlegenden Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG Anhang I für Medizinprodukte erfüllt. Das Produkt gehört zur Klasse IIb gemäß Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte.

We declare under our sole responsibility, that the product, including accessories, to which the declaration relates, fulfills the essential requirements of the MDD93/42/EEC Annex I for medical devices. It is a class IIb product according to annex IX to the directive MDD93/42/EEC.



TÜV Süd Product Service GmbH
 Ridlerstraße 65, D-80339 München, Germany

Kaufering, 2013-05-01


 Dr. Christian Klimmer
 Geschäftsführer
 Managing Director

DoC_04100_(NVG/HBO)/04200_(NVG/HBO)/04300_(NVG/HBO)/04301_2013-05

Seite 2 von 2 / Page 2 of 2

