

pfm medical hico gmbh, Bonner Straße 180, 50968 Köln, GERMANY

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt
declares under sole responsibility that the medical device

Name <i>Name</i>	HICO-Variotherm
Typo der Modell <i>Type or model</i>	550
REF	54 00 01
Risikoklasse <i>Risk Class</i>	IIb
Produktkategorie <i>Product Category</i>	Hypo-/Hyperthermie-Systeme Hypo-/Hyperthermia-Systems

allen anwendbaren Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht.
meets all applicable requirements of the Directive 93/42/EEC.

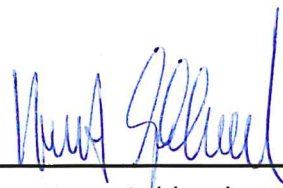
Benannte Stelle
Notified Body

Name <i>Name</i>	DEKRA Certification GmbH
Adresse <i>Address</i>	Handwerkstraße 15 70565 Stuttgart GERMANY
Kennnummer <i>Identification number</i>	0124

Konformitätsbewertungsverfahren: <i>Conformity assessment procedure:</i>	Richtlinie 93/42/EWG, Anhang II ohne Abschnitt (4) <i>Directive 93/42/EEC, Annex II excluding section (4)</i>
---	--

Gültig ab/Valid from:	01.10.2020
Gültig bis/Valid through:	26.05.2024

Köln, 29.09.2020



Horst Gebhard

Qualitätsmanagementbeauftragter
Quality Management Representative