

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen


We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103036011B5	Como Camo	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Milano 2			

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen


We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103036014BB	Safari	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Genua			
	Bergamo			
	Kos			

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen

We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103036016BF	Wien	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Oslo			
	Helsinki			
	Bergen			

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen

We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103036019BM	Manchester	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen


We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103036020B6	Venice 2	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Riva 2			
	San Remo			

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformité**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen

We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According to the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103037031BJ	Barcelona Light	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Alicante			
	Madrid			
	Cadiz			
	Valencia			
	Bilbao			
	Andorra Light			
Toledo				

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023



- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen


We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant 	Risk class
4062627Y06333103037032BL	Kingston	DE-MF-000006250	Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Belfast			
	Oslo			
	Helsinki			
	Bergen			
	Cardiff			
	Toronto			
Ontario				

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen


We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103037033BN	Ohio	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Ohio Light			

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023



- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen


We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103037035BS	Lucca Light	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Siena Light			
	Florida Light			
	Texas Light			
	Novara Light			
	Farfalla Light			
	Ravenna Light			

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen


We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103037036BU	Utah Light	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Georgia Light			
	Iowa Light			
	Madison light			
	Lexington Light			
	Maine			
Oklahoma				

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen

We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103037037BW	Alabama Light	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Michigan Light			
	New Jersey 2			
	Montana Light			
	Oregon Light			

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen

We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103037039C2	Newport Light	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Swansea Light			
	Coventry Light			
	Manchester			
	Modena Light			
	Illinois			
	San Diego Light			
	Sacramento Light			
	Indiana			
	Portland			
	Washington			
	Venice 2			
	Riva 2			
Livorno				
San Remo				

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

**EN** **EC Declaration of Conformity**  
referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices

**DE** **EU Konformitätserklärung**  
gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte

**FR** **Déclaration EU de conformité**  
visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,

**ES** **Declaración EU de conformidad**  
contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios

**NL** **EU Verklaring van overeenstemming**  
bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen


We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103037040BK	Kentucky	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Kansas			
	Virginia			
	Louisiana			
	Idaho			
	Nebraska			
	Wisconsin			
	Memphis			
	Atlanta			
	Nashville			
	Dallas			
	New York			
	Boston			
	Vancouver			
Carolina				
Arizona				
Dakota				
Minnesota				

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen

We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According to the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y06333103037045BV	Olbia	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Ancona			
	Safari			
	Genua			
	Bibione			
	Bergamo			
	Kos			
	Como Camo			
	Milano 2			
Bari				

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023



- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen

We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex IX of the directive we made an assignment to class I.


Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang IX der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe IX de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo IX de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.

Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage IX van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant 	Risk class
4062627Y06333103037051BQ	Montijo Light	DE-MF-000006250	Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
	Almada Light			
	Lagos Light			
	Lissabon Light			
	Porto Light			
	Cordoba Light			
	Faro Light			
	Sevilla Light			
	Barreiro Light			
Maia Light				

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2022
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2023