

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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

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

|  |   |   |            |
|--|---|---|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum   | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de<br>caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |



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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |



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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

- 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<br>Produkt<br>Produit<br>Producto<br>Product | Manufacturer SRN | manufacturer<br>Hersteller<br>fabricant<br>fabricante<br>fabrikant  | Risk class |
|--------------------------|--|------------------|---|------------|
| 4062627Y06333103037036BU | Utah Light   | DE-MF-000006250  | <br>Perpedes GmbH<br>Härtwasen 8-14<br>D-73252 Lenningen | 1          |
|                          | Georgia Light  |                  |   |            |
|                          | Iowa Light   |                  |   |            |
|                          | Madison light  |                  |   |            |
|                          | Lexington Light                                      |                  |   |            |

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

- 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<br>Produkt<br>Produit<br>Producto<br>Product | Manufacturer<br>SRN | manufacturer<br>Hersteller<br>fabricant<br>fabricante<br>fabrikant  | Risk class |
|--------------------------|--|---------------------|---|------------|
| 4062627Y06333103037039C2 | Newport Light  | DE-MF-000006250     | <br>Perpedes GmbH<br>Härtwasen 8-14<br>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<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |

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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |



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

|  |   |  |            |
|--|---|--|------------|
| Name & Function<br>Name & Funktion<br>Nom & Fonction<br>Nombre & Función<br>Naam & Functie | Stefan Prem (CEO, responsible person)   | Date<br>Datum<br>Date<br>Fecha<br>Datum  | 26.05.2021 |
| Signature<br>Unterschrift<br>Signature<br>Firma<br>Handtekening                            |  | Effective Date<br>Gültigkeitsdatum<br>Date de validité<br>Fecha de caducidad<br>Geldigheidsdatum | 25.05.2022 |