



Konformitätserklärung

Wir, Firma
G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG
Kieler Straße 11
25551 Hohenlockstedt
Deutschland

erklären in eigener Verantwortung, dass das Produkt

LOYON®

Rezepturcodierung: 652

auf das sich diese Erklärung bezieht, den Anforderungen des Anhang I der Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte entspricht und gemäß

Klasse IIa

dieser Richtlinie (Anhang IX, Regel 4, 3. Spiegelstrich) einzustufen ist.

Die Benannte Stelle

*MedCert Zertifizierungs- und
Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH
Pilatuspool 2
20355 Hamburg
Deutschland*

mit der Kennnummer 0482 war eingeschaltet zur Durchführung des Konformitätsbewertungsverfahrens nach Anhang V der Richtlinie 93/42/EWG und hat hierüber die Bescheinigungen Nr. 3253DE414200610 (deutsch) und 3253GB414200610 (englisch) gültig bis zum 27. Mai 2024 ausgestellt.

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis 27. Mai 2024.

Hohenlockstedt, 20 May 2021

G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG, Kieler Strasse 11, 25551 Hohenlockstedt, Germany

I. Rowedder

Ines Rowedder
Director Medical Device Registration

Declaration of Conformity

We, the company
G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG
Kieler Strasse 11
25551 Hohenlockstedt
Germany

declare on our own responsibility, that the product

LOYON®

Product code: 652

which is subject of this declaration, complies with the requirements of Annex I of the Council Directive 93/42/EEC of 14th of June, 1993 concerning medical devices and has to be categorized according to

Class IIa

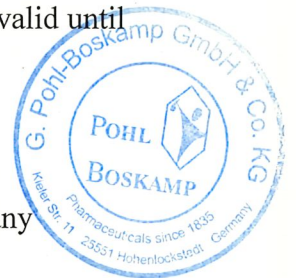
of this Directive (Annex IX, rule 4, 3rd dash).

The Notified Body

*MedCert Zertifizierungs- und
Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH
Pilatuspool 2
20355 Hamburg
Germany*

with the Identification Number 0482 was involved in the conformity assessment according to Annex V of the Directive 93/42/EEC and has issued the certificates no. 3253DE414200610 (German) and 3253GB414200610 (English) valid until 27 May 2024.

This Declaration of Conformity is valid until 27 May 2024.



M. Hofrichter

Dr. Maxi Hofrichter
Advisor Medical Device Registration