

Certificate of Conformity

Anhang IV Richtlinie 93/42/EWG - Annex IV Directive 93/42/EEC

Die Berlin Cert - Prüf- und Zertifizierstelle für Medizinprodukte GmbH erklärt, dass sie die vorgelegten Exemplare der bezeichneten Medizinprodukte Prüfungen und Tests gemäß Anhang IV (4) der Richtlinie 93/42/EWG unterzogen hat. Die Übereinstimmung des/der Medizinprodukt(e) oder des Loses der Medizinprodukte mit der Technischen Dokumentation des Herstellers wurde festgestellt.

The Berlin Cert - Prüf- und Zertifizierstelle für Medizinprodukte GmbH declares that the samples presented were examined and tested in accordance with annex IV (4) of the directive 93/42/EEC. The conformity of the device(s) or batches of devices with the Technical Documentation of the manufacturer was confirmed.

Zertifizierstelle: Certification Institute:	Berlin Cert - Prüf- und Zertifizierstelle für Medizinprodukte GmbH Dovestraße 6, D-10587 Berlin Geschäftsführung: Prof. Dr. Jan Uwe Lieback Registergericht: Berlin HRB 78249 B	
Hersteller: Manufacturer:	METEK GmbH Stammweg 8, D-37327 Leinefelde-Worbis	
Art des Medizinprodukte(s): Category of device(s):	Massagetherapiegerät Massage therapy system	Klasse: Class: IIa
Modell(e) / Typ(en): Model(s) / type reference(s):	VM 9100RM III VM 9100RM III	UMDNS Code: 15-662
Komponenten: Components:	--	
Klassifikation: Classification:	SK II, Type BF Pc II, typ bf	
Serien-Nummer(n): Serial number(s):	528463 bis / to 528812	
Bescheinigung Nr. <i>Certificate No.</i>	Abschließender Bewertungsbericht Nr. <i>Final evaluation report No.</i>	ausgestellt am <i>issued on</i>
Z-17-051-MP	W-17-051-MP	2017-05-30

Der Hersteller darf auf den oben genannten Produkten das CE-Zeichen in Verbindung mit der Kenn-Nr. 0633 anbringen.

The manufacturer is allowed to place the CE-mark on the above mentioned products in combination with the identification No. 0633.

