

## KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / DECLARATION OF CONFORMITY

Wir / We

**UEBE Medical GmbH**  
**Bgm.-Kuhn-Str. 22**  
**97900 Kulsheim / Germany**

Erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt  
*Declare under our sole responsibility that the medical device*

### cyclotest® mySense REF 064001 App

allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG entspricht, die anwendbar sind.

*meets all the provisions of the Medical Device Directive (MDD) 93/42/EEC which apply to it.*

<b>Klassifizierung nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / Classification according Annex IX of MDD 93/42/EEC</b>							
Klasse / Class			Messfunktion / Measurement Function		Sterilprozess / Sterilization Process		Angewandte Regel nach Anhang IX Applied Rule according Annex IX
I	IIa	IIb	Ja/Yes	Nein/No	Ja/Yes	Nein/No	Regel 14 Rule 14
<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>	

Konformitätsbewertungsverfahren entsprechend Anhang II ohne 4 der Richtlinie 93/42/EWG /

*Conformity assessment procedure according to Annex II without 4 of the directive 93/42/EEC*

Wir sind zertifiziert durch: / we have been certified by:

TÜV SÜD Product Service GmbH      Benannte Stelle / Notified Body CE0123  
 Ridlerstraße 65  
 80339 München

Zertifikat Nr. / Certificate No.      **G1 029547 0027 Rev. 01, CL 111511 0003 Rev.00**

Gültigkeit gemäß/ Validity according to Regulation(EU) 2023/607: **31.12.2028**

Kulsheim, 27.05.2024



**Dong Han**  
 Person Responsible For Regulatory Compliance