

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / EC DECLARATION OF CONFORMITY /  
DÉCLARATION CE DE CONFORMITÉ / DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ**

Name und Adresse des Herstellers: / **GETEMED Medizin- und Informationstechnik AG**  
Name and address of the manufacturer: / **Oderstr. 77**  
Nom et adresse du fabricant: / **14513 Teltow**  
Nome e indirizzo del fabbricante: **Deutschland / Germany / Allemagne / Germania**

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /  
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che

das Medizinprodukt: / the medical device: / **Produktname / Product name / Nom du produit / Nome del prodotto**  
le dispositif médical: / il dispositivo medico: **SEER 12**

der Klasse: / of class: /  
de la classe: / di classe:

**II a**

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of directive 93/42/EEC /  
selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della direttiva 93/42/CEE

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG und deren Umsetzungen in nationale  
Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“. /

meets the provisions of the directive 93/42/EEC and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration  
is valid in connection with the "final inspection report" of the device. /

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE et de ses transpositions en droit  
national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de l'inspection finale» du produit. /

soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 93/42/CEE e della loro trasposizione nel diritto nazionale che lo riguardano.  
Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il "rapporto di ispezione finale" del prodotto.

Konformitätsbewertungsverfahren: / **Richtlinie 93/42/EWG Anhang II, ohne Abschnitt 4**  
Conformity assessment procedure: / **Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4**  
Procédure d'évaluation de la conformité: / **Directive 93/42/CEE Annexe II, hors section 4**  
Procedura di valutazione della conformità: **Direttiva 93/42/CEE senza Allegato II, sezione 4**


Registrier-Nr.: / Registration No.: /  
N° d'enregistrement: / Numero di registrazione: **HD1624046-1**

Benannte Stelle: /  
Notified Body: /  
Organisme notifié: /  
Organismo notificato:

**TÜV Rheinland LGA Products GmbH**  
**Tillystraße 2**  
**90431 Nürnberg**  
**Deutschland**  
**CE 0197**

Teltow, 2021-03-12

Ort, Datum / Place, date / Lieu, date / Luogo, data



**getemed**  
Medizin- und Informationstechnik AG  
Oderstraße 77 · 14513 Teltow · Germany  
Telefon +49 33 28 3942-0 · Fax -99  
E-Mail: info@getemed.de

i. A. Dr. Bert Schadow, Regulatory Affairs Manager

Name und Funktion / Name and function / Nom et fonction / Nome e funzione