

## EC DECLARATION OF CONFORMITY

Déclaration de conformité CE / EG-Konformitätserklärung

Annex II excluding (4) of Directive 93/42/EEC, according to EC-certificate Annexe II à l'exclusion du point (4) de la Directive 93/42/CEE, selon l'attestation CE Anhang II unter Ausschluss von Punkt (4) der Richtlinie 93/42/EWG, entsprechend EG-Zertifikat

No. G1 047402 0083

Issued by Notified Body / émis par l'organisme notifié / ausgestellt durch die benannte Stelle TÜV South Product Service GmbH, Ridlerstrasse. 65, 80339 München, Germany, CE0123

> Device type / Type d'appareil / Produktgruppe GMDN: 47903: Infusion pump medication-dosage application software

> > Product name / Désignation du produit / Produktname

### **Vigilant Master Med**

Article number / Code article / Artikelnummer See page 2 / Voir page 2 / Siehe seite 2

From Lot / A partir du lot / Ab Chargennummern: 320052418 to 320069486

Class / Classe / Klasse ∏ IIa - ⊠ IIb Selon la règle d'implémentation 2.3 de l'Annexe IX

We / Nous / Wir

### Fresenius Kabi AG, 61346 Bad Homburg, Germany

Manufacturer of the above products, hereby declare under our sole responsibility for this declaration of conformity that the referenced products comply with all relevant provisions of Directive 93/42/EEC, as amended by 2007/47/EC, and its transposition into national laws. The products comply with the essential requirements of Annex I, further applicable standards and/or other normative documents as listed in the applicable technical documentation. All supporting documentation is kept under the premises of the manufacturer.

Fabricant des produits ci-dessus, déclarons sous notre seule responsabilité quant à la présente déclaration de conformité que les produits référencés sont conformes à toutes les exigences appropriées de la Directive 93/42/CEE, amendée par la 2007/47/EC et du texte transposé en loi nationale. Les produits sont conformes aux exigences essentielles de l'Annexe I, et aux documents normatifs applicables listés dans le dossier technique. La documentation afférente est conservée par le fabricant.

Hersteller der oben genannten Produkte, erklären hiermit in unserer alleinigen Verantwortung, dass die oben aufgeführten Produkte mit allen relevanten Anforderungen der Direktive 93/42/EWG, geändert durch 2007/47/EG und deren Umsetzung in nationale Gesetze übereinstimmen. Die Produkte erfüllen die Anforderungen des Anhang 1 sowie die Anforderungen der weiteren anwendbaren Standards und normativen Dokumente, wie in der anwendbaren technischen Dokumentation aufgeführt. Alle unterstützenden Dokumente werden in den Räumlichkeiten des Herstellers aufbewahrt.

Place and date of issue / Lieu et date d'émission / Ort und Datum der Ausstellung

Name (printed letters), position and signature of authorized person/ Name (Blockschrift), Position und Unterschrift der autorisierten Person

Brezins, 21 November 2024

Laurent Keller Manager Regulatory Affairs

Valid starting with the above date until product change / Valide depuis la date ci dessus jusqu'à modification du produit / Gültig ab Ausstellungsdatum bis Produktänderung
Expiry date of EC certificate / date d'expiration du certificat CE / Ablaufdatum des EG-Zertifikat : 2024/05/26

Doc ref: DT0101\_DEC\_MDD-4 - page 1 of 2

D040503-6



# **EC DECLARATION OF CONFORMITY**

Déclaration de conformité CE / EG-Konformitätserklärung

#### **Discontinued** Article number / Code article / Artikelnummer

Reference	Product name
ZDV73580	Vigilant Master Med
ZK273580	Vigilant Master Med

#### Physical manufacturer (Name and Address)

Fresenius Vial S.A.S. Le grand chemin 38590 Brezins **FRANCE** 

Valid starting with the above date until product change / Valide depuis la date ci dessus jusqu'à modification du produit / Gültig ab Ausstellungsdatum bis Produktänderung
Expiry date of EC certificate / date d'expiration du certificat CE / Ablaufdatum des EG-Zertifikat : 2024/05/26

Doc ref: DT0101\_DEC\_MDD-4 - page 2 of 2

D040503-6