

# EC - DECLARATION OF CONFORMITY EG – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

We  
Wir  
ATMOS MedizinTechnik GmbH & Co. KG  
Ludwig-Kegel-Straße 16  
79853 Lenzkirch/Germany  
Tel. +49 7653 689-0

declare under our sole responsibility that the medical device(s), classified as  
erklären in alleiniger Verantwortung, dass das/die Medizinprodukt(e), klassifiziert als

**Ila**

## **Audiometer** Audiometer

Module Tymp 31  
Modul Tymp 31  
REF 512.1100.0

Module Tymp 31 D  
Modul Tymp 31 D  
REF 512.1700.0

meet(s) all applicable requirements of the Directive 93/42/EEC.  
allen anwendbaren Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht/ entsprechen.

Name, address and identification number of Notified Body:  
Name, Adresse und Kennnummer der Benannten Stelle:

**DEKRA Certification GmbH, Handwerkstraße 15, D-70565 Stuttgart** **0124**

Conformity assessment procedure: Directive 93/42/EEC Annex II on medical products, passed by the  
commission on 14<sup>th</sup> June 1993, last amended on 5<sup>th</sup> September  
2007  
Konformitätsbewertungsverfahren: Richtlinie 93/42/EWG Anhang II des Rates über Medizinprodukte  
vom 14. Juni 1993, zuletzt geändert am 5. September 2007

Valid until 31 December 2028 in accordance with Regulation (EU) 2023/607 of the European  
Parliament and of the Council of 15 March 2023.  
Gültig bis zum 31. Dezember 2028 gemäß der Verordnung (EU) 2023/607 des Europäischen Parlaments und des Rates  
vom 15. März 2023.

Lenzkirch, 11 March 2024  
Place and date of issue



i.V. Andreas Heer  
Head of Quality Management



Dr. Lara Fischer  
Quality Management