

## Konformitätserklärung / Declaration of Conformity / Déclaration de Conformité

Wir / We / Nous

**Pierenkemper GmbH  
Hörnshheimer Eck 19  
35578 Wetzlar  
Deutschland**

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt  
declare under our sole responsibility that the product  
déclarons sous notre propre responsabilité que le produit

Name: **TENS eco 2**  
Name:  
Nom:  
Typ oder Modell: **.I.**  
Type or model:  
Type ou modèle:  
Artikelnummer: **104062**  
Article number:  
N° d'article:  
Beschreibung: **Transkutanelelektrischer Nerven- und Muskelstimulator**  
Description: **Transcutaneous electrical nerve and muscle stimulator**  
Description: **Stimulateur électrique transcutané des nerfs et des muscles**  
Klassifizierung: **Ila (Regel / Rule / Règle 9)**  
(nach 93/42/EWG, Anhang IX)  
Classification:  
(according to 93/42/EEC, Annex IX)  
Classification:  
(selon 93/42/CEE, Annexe IX)  
Ab Los-, Chargen- oder Seriennummer: **001000**  
From lot-, batch- or serial number:  
À partir du n° de lot, d'échantillon ou de série:

allen erforderlichen Anforderungen der **Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte** entspricht und zu Recht die folgende CE-Kennzeichnung trägt:

fulfills all the requirements of the **directive 93/42/EEC for medical devices** and correctly bears the following CE-mark:

remplit toutes les exigences nécessaires de la **directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux** et justifie de ce fait le marquage CE-suivant:

**CE 0197**

Name, Anschrift der „Benannten Stelle“: TÜV Rheinland Product Safety GmbH  
Name, adress of the „Notified Body“: Am Grauen Stein  
Nom, adresse de „l'organisme notifié“: 51105 Köln  
Deutschland

Wetzlar, 01.08.2008

(Ort und Datum der Ausstellung)  
(Place and date of issue)  
(Lieu et date de création)

Dipl.-Ing. (FH) Thorsten Reichel *i. V. Th. Reichel*

(Name der befugten Person)  
(Name of authorized person)  
(Nom de la personne autorisée)