

## EG – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

### EC DECLARATION OF CONFORMITY · DÉCLARATION CE DE CONFORMITÉ · DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ · ЕС – СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Name und Adresse des Herstellers: /

Name and address of the manufacturer: /

Nom et adresse du fabricant: /

Nome e indirizzo del fabbricante: /

Название и адрес производителя:

**Wöhlk Contactlinsen GmbH**

**Bürgermeister-Schade-Str. 12 - 16**

**24232 Schönkirchen**

**Germany**

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 /  
мы заявляем о полной ответственности, что

das hergestellte Medizinprodukt: /

the manufactured medical device: /

le produit de dispositif médical: /

el producto de dispositivo medico: /

то произведённый медицинский продукт:

**CONTACT life spheric**

**ZEISS CD 30 Compatic spheric**

**Eigenmarke Vitafilcon A spheric**

**Wöhlk Eigenmarke bio 30 spheric**

**Wöhlk Eigenmarke Premium spheric**

**Wöhlk Eigenmarke Advance spheric**

**ContaView Premium spheric**

**CONTACT life toric**

**ZEISS CD 30 Compatic toric**

**Eigenmarke Vitafilcon A toric 2**

**Wöhlk Eigenmarke bio 30 toric**

**Wöhlk Eigenmarke Premium toric**

**Wöhlk Eigenmarke Advance toric**

**ContaView Premium toric**

der Klasse: / of class: /

de la classe: / di classe: / класса:

**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 / по дополнению IX Закона 93/42/EEC

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. /  
соответствует требованиям законодательства медицинской продукции 93/42/EWG и их применении.  
заявление действительно в соответствии с принадлежащим к продукту Контрольному протоколу.

Konformitätsbewertungsverfahren: /

Conformity assessment procedure: /

Procédure d'évaluation de la conformité: /

Procedura di valutazione della conformità:

процедура оценки соответствия:

**Richtlinie 93/42/EWG Anhang II, ohne Abschnitt 4**

**Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4**

**Directive 93/42/CEE Annexe II, hors section 4**

**Direttiva 93/42/CEE senza Allegato II, sezione 4**

**руководство 93/42/EWG Приложение 2, без  
подразделения 4**



**wöhlk**  
CONTACTLINSEN

Zertifikat-Registrier-Nr.:/ Certificate-Registration  
no:/ Certificat n°d'enregistrement:/ Certificado  
Numero di registrazione:/ Сертификат  
Регистрационный номер:

**HD 1566826-1**

Gültig bis:/ Valid until:/ Valable jusqu'au:/  
Valido fino al:/ действует до:

**2024/05/26**

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

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

Schönkirchen, 2022/01/04  
Ort, Datum / Place, date / Lieu, date /  
Luogo, data / Место, дата

Dr. Dirk Lauscher / Managing Director