



EU KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

HEINE Optotechnik GmbH & Co. KG
Dornierstr. 6, 82205 Gilching, Germany

www.heine.com

Single Registration Number: DE-MF-000006269

Medizinprodukt

Produktfamilie: Blutdruckmessgeräte
Produktgruppe: GAMMA XXL

Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung die Konformität der nachstehenden Produkte gemäß der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG.

Produktbezeichnung	GAMMA XXL LF
Basis UDI-DI	4053755_AS_02_48
GMDN	16156
UMDNS	16-156
EMDN	C9006
Klassifizierung	Klasse Im gemäß Anhang IX

CE₀₂₉₇

HEINE Optotechnik GmbH & Co. KG versichert hiermit, dass die von dieser Erklärung erfassten Produkte der vorliegenden Verordnung sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entsprechen.

Verweis auf gemeinsame Spezifikationen: Keine

Gewähltes Konformitätsbewertungsverfahren: 93/42/EWG, Anhang VII in Kombination mit Anhang V

Diese Konformitätserklärung ist solange gültig bis eine überarbeitete Version herausgegeben wird.

Die Blutdruckmessgeräte fallen gemäß Artikel 120, Absatz 3 der MDR (EU) 2017/745 unter die Übergangsbestimmungen. Die Blutdruckmessgeräte dürfen unter der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG bis zum 31. Dezember 2028 in Verkehr gebracht werden (siehe Anhang auf Seite 2 ff.).

HEINE OPTOTECHNIK
GmbH & Co. KG
Dornierstr. 6
82205 Gilching

Gilching, 15. Januar 2024
(Ort und Datum der Ausstellung)


Thomas Sauerer / PRRC
(Name/Funktion und Unterschrift des Unterzeichners)

HEINE Optotechnik GmbH & Co. KG

Dornierstr. 6
82205 Gilching
Germany

Date: 2025.08.27

Notified Body Confirmation Letter

Reference: 1000277006

To whom it may concern,

Confirmation of the status of a formal application, written agreement, and appropriate surveillance in the framework of Regulation EU 2023/607 amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices

This letter confirms that, DQS Medizinprodukte GmbH, a Notified Body designated against Regulation (EU) 2017/745 (MDR) and identified by the number 0297 on NANDO, has received a formal application in accordance with Section 4.3, first subparagraph of Annex VII of MDR and has signed a written agreement in accordance with Section 4.3, second subparagraph of Annex VII of MDR with the following manufacturer:

HEINE Optotechnik GmbH & Co. KG

Dornierstr. 6
82205 Gilching
Germany

SRN: DE-MF-000006269

The devices covered by the formal application and the written agreement mentioned above are identified in the Tables listed below: Table 1 identifies the devices for which an MDR application has been received, written agreement concluded and for which DQS Medizinprodukte GmbH is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive. Table 2 identifies the devices for which an MDR application has been received and a written agreement concluded, but DQS Medizinprodukte GmbH has not yet taken the responsibility for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive.

In the case of devices covered by certificates issued under Directive 90/385/EEC (AIMDD) or Directive 93/42/EEC (MDD) that expired after 26 May 2021 and before 20 March 2023, without having been withdrawn, this letter also confirms that the manufacturer signed the written agreement under MDR by the date of MDD/AIMDD certificate expiry, or provided evidence that a competent authority of a Member State had granted a derogation or exemption from the applicable conformity assessment procedure in accordance with Article 59(1) of MDR or Article 97(1) of the MDR respectively, by the 20 Mar 2023 for the relevant devices. The transition timelines that apply to the devices covered by this letter, subject to the manufacturer's continued compliance to the other conditions specified in Article 120.3c of MDR (as amended by (EU) 2023/607), are shown below:

- 26 May 2026 for Class III custom-made implantable devices
- 31 December 2027 for Class III devices and Class IIb implantable devices excluding Well-established technologies (WET - sutures, staples, dental fillings, dental braces, tooth crowns, screws, wedges, plates, wires, pins, clips and connectors)
- 31 December 2028 for other Class IIb devices, Class IIa, Class I devices placed on the market in sterile condition or have a measuring function
- 31 December 2028 for devices not requiring the involvement of a notified body under MDD but requiring it under MDR (e.g., class I devices that qualify as re-usable surgical instruments)

On behalf of the Notified Body,

Hovsep Aro
Regulatory Affairs Manager

i.A.

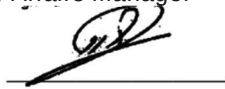
A handwritten signature in black ink, appearing to be 'H. Aro', written over a horizontal line.

Table 1: Devices covered by this letter and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name and Basic UDI-DI (as proposed by the manufacturer within the application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
GAMMA G5 Sphygmomanometers Basic UDI-DI: 4053755_AS_01_45	Class I devices with a measuring function	N/A	325735 MR5 (NB 0297)
GAMMA G7 Sphygmomanometers Basic UDI-DI: 4053755_AS_01_45	Class I devices with a measuring function	N/A	325735 MR5 (NB 0297)
GAMMA GP Sphygmomanometers Basic UDI-DI: 4053755_AS_01_45	Class I devices with a measuring function	N/A	325735 MR5 (NB 0297)
GAMMA XXL LF Sphygmomanometers Basic UDI-DI: 4053755_AS_02_48	Class I devices with a measuring function	N/A	325735 MR5 (NB 0297)

Table 2: Devices covered by this letter and for which the NB is NOT responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

Device name and Basic UDI-DI (as proposed by the manufacturer within the application)	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
N/A	N/A	N/A	N/A

Confirmation Letter Revision History

Date	NB internal reference traceable to each version of the letter	Action
2023-12-21	1000156810	Initial issue
2025-08-27	1000277006	Addition of the word "Sphygmomanometers" below the product names

Date	NB internal reference traceable to each version of the letter	Action
	Cert-ID	description of change (e.g. removal of device XYZ from Table 2)



EG-ZERTIFIKAT

(Qualitätssicherung Produktion)



Hiermit wird bescheinigt, dass das Unternehmen



HEINE Optotechnik GmbH & Co. KG

Dornierstr. 6
82205 Gilching
Deutschland

ein Qualitätssicherungssystem für die Herstellung und Endprüfung der Produkte eingeführt hat und anwendet.

Durch ein Audit, dokumentiert in einem Bericht, durchgeführt von DQS Medizinprodukte GmbH, wurde der Nachweis erbracht, dass dieses Qualitätssicherungssystem die Forderungen gemäß

Anhang V der Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte

bezüglich folgender Medizinprodukte erfüllt:

Blutdruckmessgeräte und Zubehör (Klasse Im)

Der Hersteller unterliegt der Überwachung nach Anhang V, Abschnitt 4. Die CE Kennzeichnung mit der Kennnummer der Benannten Stelle (0297) darf an den auf dem Zertifikat gelisteten Produkten angebracht werden. Das Zertifikat beschränkt sich für Produkte der Klasse I(s) (I(s) = Produkte der Klasse I die in sterilem Zustand in Verkehr gebracht werden) ausschließlich auf die Herstellung im Zusammenhang mit der Sterilisation und der Aufrechterhaltung der Sterilität. Das Zertifikat beschränkt sich für Produkte der Klasse I(m) (I(m) = Produkte der Klasse I mit Messfunktion) ausschließlich auf die Herstellung im Zusammenhang mit der Konformität der Produkte mit den messtechnischen Anforderungen.

Zertifikat-Registrier-Nr. 325735 MR5

Zertifikat-ID 170770401

Gültig ab 2020-07-31

Gültig bis 2024-01-27

Frankfurt am Main, den 2020-07-31

DQS Medizinprodukte GmbH

Sigrid Uhlemann
Geschäftsführerin

Dr. Thomas Feldmann
Leiter der Zertifizierungsstelle

August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt am Main,
Tel. +49 (0) 69 95427-300, medical.devices@dqs-med.de

Die DQS Medizinprodukte GmbH ist Benannte Stelle gemäß der Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte mit der Kennnummer 0297.