

**EC KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / EC DECLARATION DE CONFORMITE  
EC DECLARATION OF CONFORMITY / EC DICHIARAZIONE DI CONFORMITA**

Name und Adresse der Firma  
Nom et adresse de l'entreprise  
Nome e indirizzo della ditta  
Name and address of the firm

Shenzhen Jumper Medical Equipment Co., Ltd.  
D Building, No. 71, Xintian Road, Fuyong Street,  
Baoan, Shenzhen, Guangdong, China  
Post Code: 518103

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto nostra responsabilità che / We declare under our sole responsibility that

das Medizinprodukt  
le dispositif médical  
the medical device  
il dispositivo medico

Pulse Oximeters JPD-500A

Bezeichnung, Typ oder Modell, Chargen- oder Seriennummer, ev. Herkunft und Stückzahl Norm, type ou modèle, numéro de lot ou série, év. source et nombre d'exemplaires Nome, tipo o modello, numero di lotto o di serie, ev. fonte e numero di esemplari/Name, type or model, batch or serial number, possibly sources and number of items

der Klasse / de la classe / della classe / of class

Class II a, Rule10

Nach Anhang IX der Richtlinie 93/43/EWG / selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della direttiva 93/24/CEE / according to annex IX of direct. 93/42/EEC

allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG (od. 90/385/EWG) entspricht, die anwendbar sind / remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE (ou 90/385/CEE) qui le concernent / soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 93/42/CEE (opure 90/385/CEE) che lo riguardano / meets all the provisions of the directive 93/42/EEC (or 90/385/EEC) which apply to it.

Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente  
Normes harmonisées, normes nationales et autres documents normatifs appliqués  
Norme armonizzate o nazionali applicate, altri documenti normativi applicati  
Applied harmonised standards, national standards or other normative documents

EN ISO 15223-1:2016 / EN 1041:2008+A1:2013 / EN ISO 14971:2019  
EN ISO 10993-1:2009 / EN ISO 10993-5:2009 / EN ISO 10993-10:2010  
EN 60601-1:2006+A12:2014  
EN 60601-1-2:2015  
EN 60601-1-6:2010+A1:2015  
EN ISO 80601-2-61:2019  
EN 60601-1-11:2015  
EN ISO 13485:2016

Konformitätsbewertungsverfahren  
Procédure d'évaluation de la conformité  
Procedimento di valutazione della conformità  
Conformity assessment procedure

This declaration of conformity is based on the European Medical Device Directive 93/42/EEC, Annex II without section 4.

LOT and serial number

LOT: 202011006, Serial number: 8733500A014791-019810

Date of manufacture

December 2020

Konformitätsbewertungsstelle (falls beigezogen)  
Organe resp. de l'évaluat. de la conformité (si consulté)  
Organo incaric. della valutaz. della conform. (se consultato)  
Notified Body (if consulted)

MEDCERT GmbH  
Pilatuspool 2, 20355 Hamburg  
Germany  
Identification Number: 0482

European Representative

MedPath GmbH  
Mies-van-der-Rohe-Strasse 8  
80807 Munich, Germany

CE certificate No.

7111GB410191220

2021-09-09 SHENZHEN  
Ort, Datum / Lieu, date / Luogo, data / Place, date

Manufacturer: Shenzhen Jumper Medical Equipment Co., Ltd.

Name und Funktion / Nom et fonction  
/Nome e funzione / Name and function

