

DECLARATION OF CONFORMITY

Hereby, *Par la présente,*

Company / <i>Entreprise</i>	TE-Group NV
Address / <i>Adresse</i>	Kapelsestraat 61, 2950 Kapellen, Belgium

declare that the following equipment / *déclare que le dispositif suivant*

Product name <i>Nom du produit</i>	IRT-100
Product model <i>Modèle du produit</i>	CK-T1503
Product type <i>Type de produit</i>	Infrared thermometer

conforms with the following safety requirements of the directives 93/42/EEC. Conformity is guaranteed by the CE-symbol. This product has been tested against following standards and specifications.
est conforme aux exigences de sécurité suivantes les directives 93/42/EEC. La conformité est garantie par le symbole CE. Ce produit a été testé par rapport aux normes et spécifications suivantes.

IEC 60601-1-2:2014
EN 60601-1-2:2015
IEC 60601-1-11:2015 Clause 12
EN 60601-1-11:2015 Clause 12
ISO 80601-2-56:2017 Clause 201.17 & 202
EN ISO 80601-2-56:2017 Clause 201.17 & 202
Guangdong Medical Device Registration Permit No. 20162070070



J. Van Os, Product & Research Manager
Authorized Signature, Kapellen - September 2021

DECLARATION OF CONFORMITY

Hierbij, *Hiermit,*

Bedrijf / <i>Unternehmen</i>	TE-Group NV
Adress / <i>Adresse</i> :	Kapelsestraat 61, 2950 Kapellen, Belgium

verklaart dat het volgende product / *erklärt dass die folgende Ausrüstung*

Productnaam: <i>Produktname</i>	IRT-100
Productmodel <i>Produktmodel</i>	CK-T1503
Producttype: <i>Produkttyp</i>	Infrared thermometer

voldoet aan de volgende veiligheidseisen van de richtlijnen 93/42/EEC. Conformiteit wordt gegarandeerd door het CE-symbool. Dit product is getest op basis van de volgende normen en specificaties.
entspricht den folgenden Sicherheitsanforderungen der Richtlinien 93/42/EEC. Die Konformität wird durch das CE-Zeichen gewährleistet. Dieses Produkt wurde anhand der folgenden Standards und Spezifikationen getestet.

IEC 60601-1-2:2014
EN 60601-1-2:2015
IEC 60601-1-11:2015 Clause 12
EN 60601-1-11:2015 Clause 12
ISO 80601-2-56:2017 Clause 201.17 & 202
EN ISO 80601-2-56:2017 Clause 201.17 & 202
Guangdong Medical Device Registration Permit No. 20162070070



J. Van Os, Product & Research Manager
Authorized Signature, Kapellen - September 2021