

ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ *český překlad*

My ATMOS Medizintechnik GmbH & Co. KG
Ludwig-Kegel-Strasse 16
79853 Lenzkirch/Německo
Tel. +49 7653 689-0

prohlašujeme s plnou odpovědností, že zdravotnický prostředek

Klasifikace: IIa

Název:	ACCUVAC Pro	REF WM 11601
Modely:	ACCUVAC Pro se znovupoužitelným sběrným systémem	REF WM 11600
	ACCUVAC Pro s jednorázovým sběrným systémem	REF WM 11605
	ACCUVAC Pro se znovupouž. sběrným systémem, držákem na stěnu a 12V nabíjecím kabelem	REF WM 11610
	ACCUVAC Pro s jednoráz. sběrným systémem, držákem na stěnu a 12V nabíjecím kabelem	REF WM 11615
	ACCUVAC Pro se znovupouž. sběrným systémem, držákem na stěnu, brašnou na příslušenství a 12V nabíjecím kabelem	REF WM 11620
	ACCUVAC Pro s jednoráz. sběrným systémem, držákem na stěnu, brašnou na příslušenství a 12V nabíjecím kabelem	REF WM 11625
	ACCUVAC Pro se znovupouž. sběrným systémem a nabíječkou 100 až 240 V	REF WM 11630
	ACCUVAC Pro s jednoráz. sběrným systémem a nabíječkou 100 až 240 V	REF WM 11635
	ACCUVAC Pro se znovupouž. sběrným systémem a brašnou na příslušenství	REF WM 11640
	ACCUVAC Pro s jednoráz. sběrným systémem a brašnou na příslušenství	REF WM 11645

odpovídá příslušným ustanovením směrnice 93/42/EHS.

Název, adresa a identifikační číslo notifikované osoby:



DEKRA Certification GmbH, Handwerkstrasse 15, D-70565 Stuttgart

Postup posuzování shody: Směrnice 93/42/EHS příloha II na zdravotnické prostředky prošla komisí 14. června 1993, ve znění pozdějších předpisů z 5. září 2007.

Platnost do budoucích změn na výrobku až do 31. března 2020.

Lenzkirch, 01.04.2017

Místo a datum vydání

Frank Greiser
Generální ředitel

i.V. Steffi Focke
Představitel managementu kvality

Qd 148-11_CE0124_IIa