

# EG - KONFORMITÄTSERKLÄRUNG EC - DECLARATION OF CONFORMITY DECLARATION DE CONFORMITE CE

Wir / We / Nous      ATMOS MedizinTechnik GmbH & Co. KG  
Ludwig-Kegel-Straße 16  
79853 Lenzkirch/Germany  
Tel. +49 7653 689-0

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt /  
declare under our sole responsibility that the medical device /  
déclarons sous notre pleine et entière responsabilité que le produit médical

Klassifizierung / Classification / Classification : II a

Name / name / Nom:	ACCUVAC Pro	REF WM 11601
Varianten / models / Variante:	ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem	REF WM 11600
	ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem	REF WM 11605
	ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem, Wandhalterung u. 12 V-Verbindungsleitung	REF WM 11610
	ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem Wandhalterung u. 12 V-Verbindungsleitung	REF WM 11615
	ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem Wandhalterung, Zubehörtasche u. 12 V-Verbindungsleitung	REF WM 11620
	ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem Wandhalterung, Zubehörtasche u. 12 V-Verbindungsleitung	REF WM 11625
	ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem und Netz-/Ladegerät 100 bis 240 V	REF WM 11630
	ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem und Netz-/Ladegerät 100 bis 240 V	REF WM 11635

ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem  
und Zubehörtasche

REF WM 11640

ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem  
und Zubehörtasche

REF WM11645

allen anwendbaren Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht. /  
meets all applicable requirements of the Directive 93/42/EEC. /  
répond à toutes les exigences applicables de la directive 93/42/CEE.

Name, Adresse und Kennnummer der Benannten Stelle:

Name, address and identification number of Notified Body:

Nom, Adresse et Numéro d'identification de l'organisme notifié :



[DEKRA Certification GmbH, Handwerkstraße 15, D-70565 Stuttgart](#)

Konformitätsbewertungsverfahren:

Richtlinie 93/42/EWG Anhang II des Rates über Medizinprodukte  
vom 14. Juni 1993, zuletzt geändert am 5. September 2007 /

Conformity assessment procedure:

Directive 93/42/EEC Annex II on medical products, passed by the  
commission on 14th June 1993, last amended on 5th September 2007 /

Procédé d'évaluation de conformité :

Directive 93/42/CEE, Annexe II du Conseil sur les produits médicaux,  
passée en commission le 14 juin 1993, dernière modification  
le 5 septembre 2007.

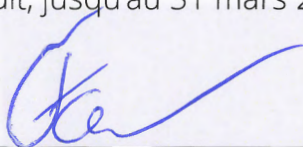
Gültig bis auf weitere Änderungen am Produkt bis 31. März 2020.

Valid till further changes on the product until March 31<sup>st</sup> 2020.

Valide jusqu'à modification du produit, jusqu'au 31 mars 2020.

Lenzkirch, den 01.04.2017

Place and date of issue



Frank Greiser

Geschäftsführer / Managing Director /  
Directeur



i.V. Steffi Focke

Sicherheitsbeauftragter / Safety  
Inspector / Chargée de la Sécurité