



VF 04-04
CE Erklärung

EG - Konformitätserklärung EC Declaration of Conformity

Akrus GmbH & Co KG Otto-Hahn-Straße 3 D-25337 Elmshorn ☎ 04121 791930

**Wir erklären hiermit die Übereinstimmung
mit der EG-Richtlinie 93/42/EWG Anhang VII + AC2007/47EEC und
der Richtlinie RL 2006/42/EG, Anhang I.
Das genannte Produkt entspricht den Grundlegenden Anforderungen
MDD 93/42 EEC, Anhang 1 /2007/47 EG und Allgemeinen Grundsätze und Kapitel 1 des Anhang I
der Richtlinie 2006/42/EG**

**We declare the compliance of the device with the requirements of the
Council Directive 93/42/EEC Annex VII + AC2007/47EEC and the Council Directive RL 2006/42/EG
Annex I This device complies with the basic requirements
MDD 93/42 EEC, Annex 1/2007/47 EC and General principles and Chapter 1 of Annex I to Directive
2006/42 / EC**

Bei Änderungen am Produkt, die nicht von uns autorisiert wurden, verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.
Any modification to the product, not authorised by us, will invalidate this declaration.

Produkt: / Product:

Ophthalmologie Liege LOP 613 / Patient Bed LOP 613

Risikoklassifizierung: Medizinprodukt Klasse I (Regel 12, Anhang IX)
Risk Classification: medical device class I (Rule 12, Annex IX)

Bezugsakte: Produktakte: 630.000.000
Reference File: product file: 630.000.000

Das Produkt ist gekennzeichnet mit:
The product is marked with:



Elmshorn, den 01.02.2018

**Qualitätsmanagement
Quality Management**

i. A. Thomas Kophal

**Technischer Leiter
Technical Manager**

i.A. Kersten Indorf

Gültigkeit: Diese CE Erklärung ist gültig bis zu einer Produktänderung, die eine neue EG Konformitätserklärung erfordert, oder bei Verlust der EN ISO 13485 Zertifikat Bescheinigungsnummer: 4617DE445180125.
Validity: This CE declaration is valid until a product modification causes a new EC Declaration of Conformity or the manufacturer loses the EN ISO 13485 certification number: 4617DE445180125.

31.01.2018