



EG – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
EC-Declaration of Conformity
CE-Déclaration de conformité



Wir / We

provita medical gmbh & co. kg
Auf der Huhfuhr 8
D-42929 Wermelskirchen

erklären in alleiniger Verantwortung, dass nachstehende Produkte den grundlegenden Anforderungen der Richtlinie **93/42/EWG, Anhang VII** entsprechen.

*declare in our sole responsibility that the following products meet the basic requirements of the directive **93/42/EEC, Annex VII.***

Produkte / Products:

Leuchten „Serie 1 & 2“ Halogen + LED
Examination Lamps “Series 1 & 2” Halogen + LED

Klasse I gemäß Richtlinie 93/42/EWG, Anhang IX
Class I according to directive 93/42/EEC, Annex IX

Produktgruppe / Product group:

L1..... / L2.....

Angewandte Normen / Applied Standards:

IEC 60601-1: 2005 + CORR. 1 (2006) + CORR. 2 (2007), IEC 60601-2-41

Bei einer nicht mit uns abgestimmten Änderung des Produkts verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.

In case of product changes that are not previously agreed with provita, this Declaration of Conformity will loose its validity.

Gültig bis / Valid until: 28.03.2019

Aussteller / issued by: provita medical gmbh & co. kg

Ort, Datum / place, date: Wermelskirchen , 28.03.2017

Unterschrift / signature:


provita
medical
provita medical gmbh & co. kg
Auf der Huhfuhr 8
D-42929 Wermelskirchen

Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte /
Safety representative for medical devices