

EC - DECLARATION OF CONFORMITY EG – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG



We
Wir

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

declare under our sole responsibility that the medical device(s), classified as I
erklären in alleiniger Verantwortung, dass das/die Medizinprodukt(e), klassifiziert als

and the Basic UDI-DI of the entity GS1:
und mit der Basis UDI-DI der Zuteilungsstelle GS1:

Illumination Accessories **Zubehör Beleuchtung**

LED Light Cube Adapter ATMOS/Storz LED Light Cube Adapter ATMOS/Storz	REF 530.6100.0	42503651ACCSYAT53061000ZE
LED Light Cube Adapter Olympus LED Light Cube Adapter Olympus	REF 530.6101.0	42503651ACCSYAT53061010ZH
LED Light Cube Adapter Pentax LED Light Cube Adapter Pentax	REF 530.6102.0	42503651ACCSYAT53061020ZL
LED Light Cube Adapter Wolf LED Light Cube Adapter Wolf	REF 530.6103.0	42503651ACCSYAT53061030ZP
ATMOS LS 21 LED Adapter Storz LS 21 LED Adapter (Storz)	REF 507.4611.0	42503651ACCSYAT507461103E
ATMOS LS 21 LED Adapter Wolf flex. light guide LS 21 LED Adapter (flex. mit Lichtleiter Wolf)	REF 507.0949.0	42503651ACCSYAT507094903W
Endoscope Adapter for Wolf light guide connection Endoskopadapter (Wolf-Lichtleiter)	REF 507.4657.0	42503651ACCSYAT507465704L
ATMOS LS 31 LED trigger cable (Strobo older 09/16) ATMOS LS 31 LED Triggerkabel (Strobo vor 09/16)	REF 507.4837.0	42503651ENTVisLS31RB
ATMOS LS 31 LED trigger cable ATMOS LS 31 LED Triggerkabel	REF 507.4838.0	42503651ENTVisLS31RB
Lithium-ionic battery Li-Ionen-Akku	REF 507.4510.0	42503651ENTVisLS21R8

meet(s) all applicable requirements of the Regulation (EU) 2017/745
allen anwendbaren Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745

and all applicable requirements of the Directive (EU) 2011/65 and (EU) 2015/863 (RoHS).
und allen anwendbaren Anforderungen der Richtlinie (EU) 2011/65 und 2015/863/EU (RoHS) entspricht/ entsprechen.

EC - DECLARATION OF CONFORMITY

EG – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Conformity assessment procedure: Regulation (EU) 2017/745 Annex IX of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on medical devices
Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8. June 2011 of the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment and Commission delegated Directive (EU) 2015/863 of 31 March 2015 amending Annex II to Directive 2011/65/EU ...as regards the list of restricted substances.

Konformitätsbewertungsverfahren: Verordnung (EU) 2017/745 Anhang IX des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über Medizinprodukte
Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten und Delegierte Richtlinie (EU) 2015/863 der Kommission vom 31. März 2015 zur Änderung von Anhang II der Richtlinie 2011/65/EU... hinsichtlich der Liste der Stoffe, die Beschränkungen unterliegen.

Common specifications covered by this declaration: n.a.

Gemeinsame Spezifikationen, für die diese Erklärung gilt: n.a.

Valid till further changes on the product until May 26th 2024.
Gültig bis auf weitere Änderungen am Produkt bis 26. Mai 2024.

Lenzkirch, 27.05.2021
Place and date of issue



i.V. Andreas Heer
Head of Quality Management



Dr. Lara Fischer
PRRC