

EG - Konformitätserklärung

gemäß Anhang VII der EG - Richtlinie 93/42/EWG

Für die nachfolgenden Produkte,

PLANILUX® - Röntgenfilmbetrachtungsgeräte der Baureihe: **DEC#; DEH#, DXH#, DXHM#** und **DXUH#**
(inkl. Zubehör)

PLANILUX® - Kombinationsgeräte der Baureihe: **EC/DEC#; EH/DEH#, DEC/DEC#, DEH/DEH#, XH/DXH#,**
und **DXH/DXH#**
(inkl. Zubehör)

PLANILUX® - Irisleuchten der Baureihe: **#70** und **#100** mit elektronischer Heligkeitsregulierung (inkl. Zubehör)

PLANILUX® - Irisleuchten der Baureihe: **#100CWS** mit elektronischer Heligkeitsregulierung (inkl. Zubehör)

bestätigen wir hiermit, dass diese unter Einhaltung der Installationsvorschriften den Anforderungen in der Richtlinie des Rates der Europäischen Gemeinschaft 93/42/EWG entsprechen.

Diese Erklärung gilt für alle aufgeführten Produkte, ihrer Varianten und Zubehör.

Hinsichtlich der allgemeinen Festlegungen für die Sicherheit medizinischer Produkte sowie der elektromagnetischen Verträglichkeit wurden zur Beurteilung folgende aktuellen Normen und Richtlinien herangezogen:

EU-Richtlinien und Normen	VDE
Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte Klasse 1, Regel 12	
EN 60 601 – 1	VDE 0750 Teil 1

Gerätebau Felix Schulte
GmbH & Co.KG



ppa

Warstein, den 23.07.2007