

## EG - Konformitätserklärung

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

**gültig ab 10.06.1998**

Für die nachfolgenden Produkte,

**ROTOLUX** (Normal- und Sonderausführungen)

**120 - J      120 - 4 - J**

**220 - J      220 - 4 - J**

**320 - J      320 - 4 - J**

**400 - J      400 - 4 - J**

sowie

**MAMMOLUX (M680 J)    MAMMOLUX XL (M1360)    Barcode - Systeme    VideoLUX - Kamera - Systeme**

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 oben aufgeführten Produkte einschließlich 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	
EN 60 601 – 1	VDE 0750 Teil 1

Gerätebau Felix Schulte  
GmbH & Co.KG



ppa

Warstein, den 23.07.2007