

EU- KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
EC DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse der Firma/ *name and address*

Wagner & Guder Medical GmbH
Hermstedter Straße 57
D- 99518 Bad Sulza - Hermstedt



Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass nachfolgendes Produkt
We declare under our responsibility that the following listed medical device

nach Anhang VIII, Regel 1, der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR)
according to annex VIII, RULE 1 of Regulation (EU) 2017/745

Basis- UDI- DI, <i>Basic- UDI- DI</i>	PP10431CR22
Gerätebezeichnung, <i>Product description</i>	Ophthalmoskopieleuchte, <i>ophthalmological lighting</i>
Modellbezeichnung, <i>Name of device</i>	Ophthalmoskopieleuchte CR, <i>ophthalmological lighting CR</i>
Artikelbezeichnung, <i>Article specification</i>	Eine Ophthalmoskopieleuchte ist für die Beleuchtungssituation im Augenhintergrund bestimmt, <i>ophthalmological lighting of eye background</i>
Risikoklasse, <i>Risk class</i>	Medizinprodukt Klasse I, <i>Medical device class I</i>

nach Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen erfüllen.
according to Annex I of Regulation (EU) 2017/745 (MDR) meet all applicable basic safety and performance requirements.

Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente
Applied harmonised standards, national standards or other normative documents

- DIN EN 60601-1:2006 + Cor.:2010 + A1:2013
- DIN EN 60601-1-2:2016-05
- DIN EN 60601-1-6:2010 + A1:2015
- ISO 14971:2019
- DIN EN ISO 10939:2017
- DIN EN ISO 15004-1:2009-07

werden erfüllt.
are fulfilled.

Die EU-Richtlinie 2011/65/EU zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- & Elektronikgeräten wird erfüllt.
We declare that the EU directive 2011/65/EU is fulfilled.

Konformitätsbewertungsverfahren
Conformity assessment procedure

Verfahren nach der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR), Anhang IV
Procedure according to Regulation (EU) 2017/745 (MDR), Annex IV

Diese Erklärung gilt für alle Lieferungen nach dem Ausstellungsdatum.
This declaration is valid for all devices after the date of manufacture and submitted by:



Hermstedt, 04.02.2021
Ort, Datum/ place, date


Stefan Guder, Dipl.-Ing (FH)

Name und Unterschrift Geschäftsführer / *name and signature general manager*