

EU- KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
EC DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse der Firma/ *name and address*

Wagner & Guder Medical GmbH
Hermstedter Straße 57
99518 Bad Sulza, Germany
SRN: DE-MF-000009554



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,	426073094CRLIGHTG8
Basic- UDI- DI	
Gerätebezeichnung,	Ophthalmoskopieleuchte, <i>ophthalmological lighting</i>
Product description	
Modellbezeichnung,	Ophthalmoskopieleuchte CR, <i>ophthalmological lighting CR</i>
Name of device	
Artikelbezeichnung,	Eine Ophthalmoskopieleuchte ist für die Beleuchtungssituation im
Article specification	Augenhintergrund bestimmt, <i>ophthalmological lighting of eye background</i>
Risikoklasse,	Medizinprodukt Klasse I, <i>Medical device class I</i>
Risk class	

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 + A1:2013 + A2:2021
- DIN EN 60601-1-2:2015 + A1:2021
- DIN EN 60601-1-6:2010 + A1:2015 + A2:2021
- DIN EN ISO 10939:2017
- DIN EN ISO 15004-1:2009-07

werden erfüllt.

are fulfilled.

Die EU-Richtlinie 2011/65/EU mit den Ergänzungen 2015/863/EU und 2017/2102/EU zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- & Elektronikgeräten wird erfüllt.

We declare that the EU directive 2011/65/EU and amendments 2015/863/EU and 2017/2102/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, 16.04.2024

Ort, Datum/ *place, date*


Stefan Guder, Dipl.-Ing (FH)

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

