

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, <i>Basic- UDI- DI</i>	426073094TABLE8E
Gerätebezeichnung, <i>Product description</i>	Instrumententisch, <i>instrument table</i>
Modellbezeichnung, <i>Name of device</i>	OT-Instrumententisch, <i>OT instrument table</i>
Typen, <i>Typs</i>	OT-A1, OT-A2, OT-A3, OT-A4, OT-S1, OT-S2, OT-R1, OT-R2, OT-R2-TT, OT-V1, OT-V2
Artikelbezeichnung, <i>Article specification</i>	Aufnahme von Prüf- und Messuntersuchungsgeräten der Augenoptik, <i>Used exclusively to accommodate testing and measuring instruments of eyewear</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 + A1:2013 + A2:2021
- DIN EN 60601-1-2:2015 +A1:2021
- DIN EN 60601-1-6:2010 + A1:2015 + A2:2021

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:

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'S. Guder', is written over a horizontal line.

Hermstedt, 16.04.2024

Ort, Datum/ *place, date*

Stefan Guder, Dipl.-Ing (FH)

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