

EC - DECLARATION OF CONFORMITY EG – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

We
Wir

ATMOS MedizinTechnik GmbH & Co. KG
Ludwig-Kegel-Straße 16
79853 Lenzkirch/Germany
Tel. +49 7653 689-0

declare under our sole responsibility that the medical device(s), classified as
erklären in alleiniger Verantwortung, dass das/die Medizinprodukt(e), klassifiziert als

Ila

Suction unit, transportable **Absauggerät, Notfall**

ACCUVAC Pro ACCUVAC Pro	REF WM 11601
ACCUVAC Pro with reusable canister system ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem	REF WM 11600
ACCUVAC Pro with disposable canister system ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem	REF WM 11605
ACCUVAC Pro with reusable canister system, wall mounting and 12-V connection cable ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem, Wandhalterung u. 12 V-Verbindungsleitung	REF WM 11610
ACCUVAC Pro with disposable canister system, wall mounting and 12-V connection cable ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem, Wandhalterung u. 12 V-Verbindungsleitung	REF WM 11615
ACCUVAC Pro with reusable canister system, wall mounting, accessories bag and 12-V connection cable ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem, Wandhalterung, Zubehörtasche und 12 V-Verbindungsleitung	REF WM 11620
ACCUVAC Pro with disposable canister system, wall mounting, accessories bag and 12-V connection cable ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem, Wandhalterung, Zubehörtasche und 12 V- Verbindungsleitung	REF WM 11625
ACCUVAC Pro with reusable canister system and power supply unit/ charger for 100 V - 240 V ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem und Netz-/ Ladegerät 100 bis 240 V	REF WM 11630
ACCUVAC Pro with disposable canister system and power supply unit/ charger for 100 V - 240 V ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem und Netz-/ Ladegerät 100 bis 240 V	REF WM 11635
ACCUVAC Pro with reusable canister system and accessories bag ACCUVAC Pro mit Mehrwegbehältersystem und Zubehörtasche	REF WM 11640
ACCUVAC Pro with disposable canister system and accessories bag ACCUVAC Pro mit Einwegbehältersystem und Zubehörtasche	REF WM 11645

ACCUVAC Lite ACCUVAC Lite	REF WM 11701
ACCUVAC Lite with reusable canister system ACCUVAC Lite mit Mehrwegbehältersystem	REF WM 11700
ACCUVAC Lite with disposable canister system ACCUVAC Lite mit Einwegbehältersystem	REF WM 11705
ACCUVAC Lite with reusable canister system, wall mounting and 12-V connection cable ACCUVAC Lite mit Mehrwegbehältersystem, Wandhalterung u. 12 V-Verbindungsleitung	REF WM 11710
ACCUVAC Lite with disposable canister system, wall mounting and 12-V connection cable ACCUVAC Lite mit Einwegbehältersystem, Wandhalterung u. 12 V-Verbindungsleitung	REF WM 11715
ACCUVAC Lite with reusable canister system, wall mounting, accessories bag and 12-V connection cable ACCUVAC Lite mit Mehrwegbehältersystem, Wandhalterung, Zubehörtasche und 12 V- Verbindungsleitung	REF WM 11720
ACCUVAC Lite with disposable canister system, wall mounting, accessories bag and 12-V connection cable ACCUVAC Lite mit Einwegbehältersystem, Wandhalterung, Zubehörtasche und 12 V- Verbindungsleitung	REF WM 11725
ACCUVAC Lite with reusable canister system and power supply unit/ charger for 100 V - 240 V ACCUVAC Lite mit Mehrwegbehältersystem und Netz-/ Ladegerät 100 bis 240 V	REF WM 11730
ACCUVAC Lite with disposable canister system and power supply unit/ charger for 100 V - 240 V ACCUVAC Lite mit Einwegbehältersystem und Netz-/ Ladegerät 100 bis 240 V	REF WM 11735
ACCUVAC Lite with reusable canister system and accessories bag ACCUVAC Lite mit Mehrwegbehältersystem und Zubehörtasche	REF WM 11740
ACCUVAC Lite with disposable canister system and accessories bag ACCUVAC Lite mit Einwegbehältersystem und Zubehörtasche	REF WM 11745

meet(s) all applicable requirements of the Directive 93/42/EEC.
allen anwendbaren Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht/ entsprechen.

Name, address and identification number of Notified Body:
Name, Adresse und Kennnummer der Benannten Stelle:

Conformity assessment procedure: Directive 93/42/EEC Annex II on medical products, passed by the commission on 14th June 1993, last amended on 5th September 2007

Konformitätsbewertungsverfahren: Richtlinie 93/42/EWG Anhang II des Rates über Medizinprodukte vom 14. Juni 1993, zuletzt geändert am 5. September 2007

Valid till further changes on the product until May 26st 2024.
Gültig bis auf weitere Änderungen am Produkt bis 26. Mai 2024.

Lenzkirch, 01.04.2020
Place and date of issue



i.V. Andreas Heer
Head of Quality Management



i.V. Steffi Focke
Quality Management