

EC Declaration of Conformity
EG Konformitätserklärung



Leica Microsystems CMS GmbH
Ernst-Leitz-Straße 17-37
D-35578 Wetzlar

We hereby declare that the device described below, both in its basic design and construction and in the version marked by us, conforms to the relevant safety- and health- related requirements of the appropriate EU directives.
This declaration shall cease to be valid if modifications are made to the device without our approval.

Hiermit erklären wir, daß nachfolgend bezeichnetes Gerät aufgrund seiner Konzipierung und Bauart sowie in der von uns in Verkehr gebrachten Ausführung, den einschlägigen grundlegenden Sicherheits- und Gesundheitsanforderungen der EU Richtlinien entspricht. Bei einer nicht mit uns abgestimmten Änderung des Gerätes, verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.

Product / Bezeichnung:

Model:/ Gerätetyp:

Identification No / Gerätenummer :

EU directives / EU Richtlinien:

Harmonised standards applied /
Angewandte harmonisierte Normen :

Microscope

DM6000 B, CTR Box

**11888810, 11888811, 11888815, 11888818,
11888820, 11888821, 11888822, 11888823**

In vitro Diagnostic Directive : 98/79/EG
In vitro Diagnostica : 98/79/EG

EN 61000-3-2:2006
EN 61000-3-3:2006
EN 61010-1 : 2002
EN 61010-2-101 : 2002
EN 61326-1:2006
EN 14971 : 2007

i.V. Rainer Fuhrmann
Qualitätsmanger

i.V. Holger Grasse
Leiter Systemintegration/ EMC Labor

Wetzlar, den 15.09.2008