

EG -KONFORMITÄTSERKLÄRUNG EC -DECLARATION OF CONFORMITY DECLARATION DE CONFORMITE CE



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

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt /
declare under our sole responsibility that the medical device /
déclarons sous notre pleine et entière responsabilité que le produit médical

Klassifizierung / Classification / Classification : II a

Name / name / Nom: Entnahmegerät S VAC B 900 / D 200 / INT

Varianten / models / Variante:	S VAC B 900 Wand DIN	REF 5752 5619
	S VAC B 900 Wand MEDAP	REF 5752 5620
	S VAC B 900 Wand BS	REF 5752 5621
	S VAC B 900 Wand NF	REF 5752 5622
	S VAC B 900 Wand SS	REF 5752 5623
	S VAC B 900 Schiene	REF 5752 5624
	S VAC B 900 Verschraubung	REF 5752 5625
	S VAC D 200 Wand DIN	REF 5752 5626
	S VAC D 200 Wand MEDAP	REF 5752 5627
	S VAC D 200 Wand BS	REF 5752 5628
	S VAC D 200 Wand NF	REF 5752 5629
	S VAC D 200 Wand SS	REF 5752 5630
	S VAC D 200 Schiene	REF 5752 5631
	S VAC D 200 Verschraubung	REF 5752 5636
	S VAC INT Wand DIN	REF 5752 5730
	S VAC INT Wand BS	REF 5752 5731
	S VAC INT Schiene	REF 5752 5732

allen anwendbaren Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht. /
meets all applicable requirements of the Directive 93/42/EEC. /
répond à toutes les exigences applicables de la directive 93/42/CEE.

Name, Adresse und Kennnummer der Benannten Stelle:

0124

Name, address and identification number of Notified Body:

Nom, Adresse et Numéro d'identification de l'organisme notifié :

[DEKRA Certification GmbH, Handwerkstraße 15, D-70565 Stuttgart](#)

Konformitätsbewertungsverfahren:

Conformity assessment procedure:

Procédé d'évaluation de conformité :

Richtlinie 93/42/EWG Anhang II des Rates über Medizinprodukte vom 14. Juni 1993, zuletzt geändert am 5. September 2007 /
Directive 93/42/EEC Annex II on medical products, passed by the commission on 14th June 1993, last amended on 5th September 2007 /
Directive 93/42/CEE, Annexe II du Conseil sur les produits médicaux, passée en commission le 14 juin 1993, dernière modification le 5 septembre 2007.

Gültig bis auf weitere Änderungen am Produkt bis 31. März 2020.
Valid till further changes on the product until March 31st 2020.
Valide jusqu'à modification du produit, jusqu'au 31 mars 2020.

Lenzkirch, den 13.08.2018
Place and date of issue



Frank Greiser
Geschäftsführer / Managing Director /
Directeur



i.V. Steffi Focke
Sicherheitsbeauftragter / Safety
Inspector / Chargée de la Sécurité