

# 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:                      Flowmeter S FLOW / LS FLOW

Varianten / models / Variante:	S FLOW O 15 Wand DIN	REF 5752 4906
	S FLOW O 15 Wand MEDAP	REF 5752 4907
	S DFLOW O 15 Wand DIN	REF 5752 4910
	S FLOW A 15 Wand DIN	REF 5752 4912
	S FLOW O 15 Wand BS	REF 5752 4913
	S FLOW O 15 Wand NF	REF 5752 4914
	S FLOW O 15 Wand SS	REF 5752 4915
	LS FLOW O 15 Wand DIN	REF 5752 4916
	LS FLOW O 15 Wand DIN P5	REF 5752 5705
	LS FLOW O 15 Wand MEDAP	REF 5752 4917
	LS DFLOW O 15 Wand DIN	REF 5752 4919
	LS DFLOW O 15 Wand DIN P5	REF 5752 5702
	LS FLOW O 15 Wand BS	REF 5752 4921
	LS FLOW O 15 Wand NF	REF 5752 5161
	LS FLOW O 15 Wand SS	REF 5752 5162
	LS DFLOW O 15 Wand SS	REF 5752 5183
	LS FLOW A 15 Wand DIN	REF 5752 5235
	LS FLOW A 15 Wand DIN P5	REF 5752 5703
	S FLOW A 15 Wand MEDAP	REF 5752 5269
	S FLOW O 15 Schiene	REF 5752 5298
	S DFLOW O 15 Schiene	REF 5752 5299
	S FLOW O 15 Schiene	REF 5752 5300
	LS FLOW O 15 Schiene	REF 5752 5301
	LS FLOW O 15 Schiene P5	REF 5752 5704
	LS DFLOW O 15 Schiene	REF 5752 5302
	LS FLOW A 15 Schiene	REF 5752 5303
	LS FLOW O 05 Wand DIN	REF 5752 5304

LS FLOW O 05 Schiene	REF 5752 5305
LS FLOW O 01 Wand DIN	REF 5752 5306
LS FLOW O 01 Schiene	REF 5752 5307
LS FLOW A 15 Wand MEDAP	REF 5752 5450
S DFLOW O 15 Wand MEDAP	REF 5752 5532
S FLOW A 15 Wand BS	REF 5752 5579
LS FLOW O 15 DVE SA	REF 5752 5588
LS FLOW A 15 DVE SA	REF 5752 5589
LS FLOW O 15 DVE NIST	REF 5752 5590
LS FLOW A 15 DVE NIST	REF 5752 5591
LS DFLOW A 15 Wand DIN	REF 5752 5607
LS DFLOW A 15 Schiene	REF 5752 5608
LS DFLOW O 15 Wand MEDAP	REF 5752 5706

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:  
Name, address and identification number of Notified Body:  
Nom, Adresse et Numéro d'identification de l'organisme notifié :

**0124**

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

Konformitätsbewertungsverfahren:	Richtlinie 93/42/EWG Anhang II des Rates über Medizinprodukte vom 14. Juni 1993, zuletzt geändert am 5. September 2007 /
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 /
Procédé d'évaluation de conformité :	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 31<sup>st</sup> 2020.  
Valide jusqu'à modification du produit, jusqu'au 31 mars 2020.

Lenzkirch, den 28.06.2018  
Place and date of issue

Frank Greiser  
Geschäftsführer / Managing Director /  
Directeur

i.V. Andreas Heer  
Sicherheitsbeauftragter / Safety  
Inspector / Chargée de la Sécurité

QD 148-IIa-13