



EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
EC-DECLARATION OF CONFORMITY

Hersteller: A. Schweizer GmbH
Manufacturer: Hans-Böckler-Str. 7
91301 Forchheim/Germany

Diese Erklärung ersetzt alle vorherigen Ausgaben und gilt für folgende Erzeugnisse:
This declaration replaces all former issues and is valid to the following products:

Geräteart: Batteriebetriebene LED- Leuchtlupe
Type of Device: battery operated LED illuminated magnifier

GMDN-Code: 15652

Bezeichnung: Modell: Optelec PowerMag+ Hand-Held Magnifiers
Name: Modell: Optelec PowerMag+ Stand Magnifiers

Die Erzeugnisse entsprechen den Bestimmungen folgender Richtlinien:
These products are in conformity with the requirements of the following directives:

93/42/EWG - 2007/47/EG	Medizinproduktegesetz
DIN EN ISO 10993-1	Biologische Kompatibilität
RoHS 2011/65/EU:	RoHS Konformität

Nach Anhang IX 2007/47/EG sind diese Produkte als Medizinprodukte der Klasse I kategorisiert.
According to the appendix IX 2007/47/EG these products are registered as medical devices Class I.

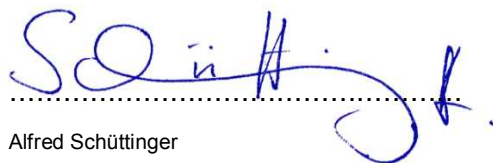
Die Durchführung des Bewertungsverfahrens entspricht den Vorschriften des Anhangs VII.
The validation has been performed in accordance with the guidelines set out in appendix VII.

Diese EG-Konformitätserklärung verliert ihre Gültigkeit, wenn das Produkt ohne Zustimmung umgebaut oder verändert wird.

This declaration of conformity will be invalid, if the product will be adapted or modified.

Die Unterzeichner tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Erklärung.
The signatories do have the sole responsibility for the issue of this declaration.

Forchheim, 01.02.2015



Alfred Schüttinger
Geschäftsführer, Managing Director



Wolfgang Spingler
Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte