

EC Declaration of Conformity
EU Konformitätserklärung



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

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 healthrelated requirements of the appropriate EC directives.

This declaration shall cease to be valid if modifications are made to the device without our approval.

Product / Bezeichnung:

Model / Gerätetyp:

Starting with Serial-Number / ab Serien-Nummer:

EU directives / EU Richtlinien /
EU regulations / EU Verordnung:

Harmonised standards applied /
Angewandte harmonisierte Normen:

Additional standards applied /
Zusätzlich angewandte Normen:

Authorised person to compile the technical file /
Dokumentationsbeauftragter:

Registration No. / Registriernummer:

i.V. Steffen Laabs
RA/QA Manager

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.

automated routine tissue processor /
Gewebeeinbettungsautomat

EM TP

590963

Machinery /
Maschinenrichtlinie: **2006/42/EU**

Electromagnetic compatibility /
Elektromagnetische Verträglichkeit: **2014/30/EU**

RoHS - Restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment /
RoHS - zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten
2011/65/EU & 2015/863/EU

EN 61326-1:2013
EN ISO 12100:2010
EN IEC 63000:2018

EN 61010-1:2010+A1:2019

Dr. Tobias Bauer
R&D Director, Wetzlar

CE 245-3

Wetzlar, 24.01.2022