

EU 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 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:

Microscope / Mikroskop

Model / Gerätetyp:

DMi1
(11 526 200, 11 526 201, 11 526 203, 11 526 206)

EU directives / EU Richtlinien:

In vitro diagnostic medical devices: 98/79/EC
In-vitro-Diagnostika : 98/79/EG


Assessment procedure (Product class) /
Bewertungsverfahren (Produktklasse) :
Annex III (Other in vitro diagnostic medical devices)
Anhang III (Sonstige In-vitro-Diagnostika)

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

Ecodesign requirements for energy-related products /
Ökodesign – Richtlinie:
2009/125/EC + VO EU 1194/2012

Registration No. / Registriernummer

CE 164-4


.....
i. V. Steffen Laabs
RA/QA Manager

Wetzlar, den 09.05.2019