

EG - KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Wir, die **Axcom GmbH**
Am Fronhof 3
40667 Meerbusch

Name und Anschrift des Herstellers oder des in der EU niedergelassenen Inverkehrbringers

erklären in alleiniger Verantwortung, gemäß

**Anhang VII der Richtlinie 93 / 42 / EWG des Rates vom 14. Juli 1993,
umgesetzt durch das Medizinproduktegesetz (MPG) vom 07. August 2002,
sowie der EU Änderungsrichtlinie 2007/47/EG,**

dass dieses Medizinprodukt (der Klasse I)

Ersatzsensor* MCS-1PH03-L

Typenbezeichnung und Artikelnummer

* **Ersatzsensor** geeignet für den Einsatz vergleichbar wie Orig. Nr.:

M1191A von Philips

auf das sich die Erklärung bezieht, mit den Grundlegenden Anforderungen des Anhang I der genannten EG-Richtlinie und der/den folgenden Norm(en) oder normativen Dokument(en), soweit diese zutreffen, übereinstimmt.

EN 60601-1 : 2006 / DIN VDE 0750 Teil 1 / 2007

IEC 61000-4-6 / IEC 61000-4-3 / IEC 61000-4-2

Titel und/oder Nummer (evtl. Ausgabedatum) der Norm(en) oder der anderen normativen Dokumente

Dieser Erklärung liegt eine Beurteilung zu Grunde, dass es sich bei diesem Produkt um ein medizinisch-technisches Zubehör und um ein Medizinprodukt der Klasse I gemäß Regel 12 Anhang IX handelt sowie eine durch das Medizinproduktegesetz (MPG) erforderliche technische Dokumentation zu diesem Medizinprodukt.

Marzena Schwarz-Szymura Axcom GmbH, Am Fronhof 3, 40667 Meerbusch
Name / Anschrift des rechtsverbindlich Verantwortlichen

Meerbusch, 22.06.2011

Ort / Datum der Ausstellung

Unterschrift des Befugten

Diese EG – Konformitätserklärung verliert ihre Gültigkeit, wenn der oben genannte Ersatzsensor ohne Zustimmung der Axcom GmbH umgebaut, umetikettiert oder verändert wird.