



EU – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

EU-Declaration of Conformity

EU-Déclaration de conformité



Wir / We

provita medical gmbh & co. kg

Auf der Huhfuhr 8

D-42929 Wermelskirchen

SRN: DE-MF-000005332

erklären in alleiniger Verantwortung, dass nachstehende Produkte den grundlegenden Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745, Anhang I entsprechen.

declare in our sole responsibility that the following products meet the requirements of the directive (EU) 2017/745, Annex I.

Produktgruppe / Product group:

Leuchten Mobil & Zubehör

Lights Mobile & Accessories

GMDN: 12276

Basis UDI-DI / Basic UDI-DI:

42601239314JD

Klasse I gemäß Verordnung (EU) 2017/745, Anhang VIII

Class I according to directive (EU) 2017/745, Anhang VIII

Produkte / Products:

UDI-DI	Provita #	Provita #2	Name
4260123934439	238199	L511120A	Mobile Examination lamp with dimming key Series 5

Angewandte Normen / Applied Standards:

IEC 60601-1: 2006 + Cor.:2010 + A1:2013

DIN EN 60601-2-41:2016-02

Bei einer nicht mit uns abgestimmten Änderung des Produkts verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.
In case of product changes that are not previously agreed with provita, this Declaration of Conformity will loose its validity.

Gültig bis / Valid until: 17.01.2029

Aussteller / issued by: **provita medical gmbh & co. kg**

Ort, Datum / place, date: Wermelskirchen, 17.01.2022

Unterschrift / signature:

verantwortliche Person gem. Aritkel 15 /
responsible person acc. article 15

provita
medical
provita medical gmbh & co. kg
Auf der Huhfuhr 8
42929 Wermelskirchen
Tel. +49(0)2193 5105-0 +49(0)2193 5105-269