

EG- KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
nach DIN EN ISO/IEC 17050-1
EC- DECLARATION OF CONFORMITY
EN ISO/IEC 17050-1



Nr. EG2015001

Name des Ausstellers: KOMOS GmbH
Issuer's name

Anschrift des Ausstellers: Bahnhofstraße 2
Issuer's address 07616 Bürgel

Gegenstand der Erklärung: Folgende Produkte:
Object of the declaration following products:

Produktname:

Ortsveränderliche Mehrfachsteckdose mit Potentialausgleich

Best.-Nr.	Absicherung	Kabel
0.3000-30	4x 2 A	3,0 m (3G1,5) ws
0.3000-33	4x 2 A	Spiral 2,5 m (3G1,5) ws
0.3000-35	4x 2 A	5,0 m (3G1,5) ws
0.3000-36	4x 2 A	5,0 m (3G1,5) or
0.3000-37	3x 2 A 1 x 6,3 A	5,0 m (3G2,5) ws
0.3000-38	3x 2 A 1 x 8 A	5,0 m (3G2,5) ws
0.3000-xx-B	Wie oben, jedoch mit grüner Beleuchtung je Steckdoseneinsatz.	

stimmen mit den entsprechenden länderspezifischen Normen und gesetzlichen Bestimmungen, die im Folgenden aufgeführt sind, überein. Wir als Hersteller, sind für die Produktion der Produkte verantwortlich.

Conforms to the appropriate country standards and governing regulations listed below. We, as the manufacturer, are fully responsible for production of the equipment.

Das oben beschriebene Produkt ist konform mit den Anforderungen der folgenden Dokumente:

The object of the declaration described above is in conformity with the requirements of the following documents:

Dokument-Nr.	Titel	Ausgabe/Ausgabedatum
Richtlinie 2014/35/EU	Niederspannungsrichtlinie	26.02.2014
RICHTLINIE 2014/30/EU	RICHTLINIE zur Harmonisierung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten über die elektromagnetische Verträglichkeit	26.02.2014
RICHTLINIE 2011/65/EU	RICHTLINIE zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten	08.06.2011
RICHTLINIE 2003/108/EG	RICHTLINIE zur Änderung der Richtlinie 2002/96/EG über Elektro- und Elektronik-Altgeräte	08.12.2003
DIN 42801	Anschlussbolzen für Potentialausgleichsleitungen	1980-04
Richtlinie 93/42/EWG	RICHTLINIE über Medizinprodukte	21.09.2007
DIN EN 61000-6-3	Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) - Teil 6-3: Fachgrundnormen	2011-09
DIN EN 61000-6-1	Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) - Teil 6-1: Fachgrundnormen	2007-10

EG- KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

nach DIN EN ISO/IEC 17050-1

EC- DECLARATION OF CONFORMITY

EN ISO/IEC 17050-1



DIN EN 50419	Kennzeichnung von Elektro- und Elektronikgeräten	2006-06
DIN EN 62353	Medizinische elektrische Geräte - Wiederholungsprüfungen	2008-08
DIN VDE 0620-1	Stecker und Steckdosen	2013-03
DIN VDE 0100-710	Errichten von Niederspannungsanlagen	2012-10
DIN EN 60601-1	Medizinische elektrische Geräte - Teil 1 Sicherheit	2013-12
DIN EN 60601-1-1	Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-1 Sicherheit	2002-08
DIN EN 60601-1-2	Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-2 EMV	2007-12
DIN EN 60601-1-6	Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-6: Gebrauchstauglichkeit	2010-10
DIN EN ISO 80601-2-13	Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-13: Anforderungen Anästhesie-Arbeitsplätze	2013-03
DIN EN 62366	Medizinprodukte - Anwendung der Gebrauchstauglichkeit	2008-09
DIN EN ISO 14971	Medizinprodukte - Anwendung des Risikomanagements auf Medizinprodukte	2013-04

Zusätzliche Angaben:

Das Produkt erfüllt die Bestimmungen der normativen Richtlinien und trägt die entsprechende CE-Kennzeichnung. Dieses Produkt wurde in einer typischen Konfiguration geprüft.

Additional information:

The product complies with the normative guidelines and carries the respective CE marking. This product was tested in a typical configuration.

Unterzeichnet für und im Namen von:

Signed for and on behalf of:

KOMOS GmbH

Bürgel, 16.11.2015

(Ort und Datum der Ausstellung)

(Place and date of issue)

K. Blumentritt
Geschäftsführer

(Name, Funktion)

(Name, function)

(Unterschrift)

(Signature)