

EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

Wir, der Hersteller

Gottlieb Weinmann
Geräte für Medizin und Arbeitsschutz GmbH+Co.
Kronsaalweg 40 · D – 22525 Hamburg

erklären in alleiniger
Verantwortung,
daß das Produkt

Artikelbezeichnung: **Flowmeter, regulierbar**

Typ/Modelle: **WM 1270, WM 1280
WM 13650, WM 13670**

den einschlägigen
Bestimmungen der
nachstehenden
Richtlinie entspricht:

Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte


Klassifizierung:

II a

angewendete Normen,
insbesondere:

EN 60601-1: 1990 + A1: 1993 + A2: 1995
EN 60601-1-2: 1993
DIN EN 738-1: 1997

Hamburg, den 19. 12. 1997



Dr. J. Griefahn
Geschäftsführer
Sprecher der Geschäftsleitung



Dr. K.-A. Feldhahn
Geschäftsführer
Technik und Logistik

WEINMANN