



EU KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

HEINE Optotechnik GmbH & Co. KG
Dornierstr. 6, 82205 Gilching, Germany
www.heine.com

Single Registration Number: DE-MF-000006269

Medizinprodukt

Produktfamilie: Retinometer
Produktgruppe: LAMBDA 100

Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung die Konformität des nachstehenden Produktes gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über Medizinprodukte.

Das Retinometer

Produktbezeichnung	LAMBDA 100
Basis UDI-DI	4053755_RM_01_8Y
GMDN	35148
UMDNS	14-382
EMDN	Q0299
Klassifizierung	Klasse I gemäß Anhang VIII

mit den zugehörigen Stromquellen als Bestandteil des Medizinproduktes

Batteriegriffe	BETA	BETA SLIM	Großer
Ladegriffe	BETA NT	BETA SLIM NT	BETA 4 USB
	BETA L	BETA 4SLIM NT	BETA 4 NT
Wandtransformator	EN 200	EN 200-1	

ist ein Medizinprodukt der Klasse I.





HEINE Optotechnik GmbH & Co. KG versichert hiermit, dass das von dieser Erklärung erfasste Produkt der vorliegenden Verordnung sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entspricht.

Verweis auf gemeinsame Spezifikationen: Keine

Gewähltes Konformitätsbewertungsverfahren: Technische Dokumentation gemäß den Anhängen II und III

Diese Konformitätserklärung ist solange gültig bis eine überarbeitete Version herausgegeben wird.

Gilching, 9. August 2023
(Ort und Datum der Ausstellung)

Thomas Sauerer / PRRC
(Name/Funktion und Unterschrift des Unterzeichners)

HEINE OPTOTECHNIK
GmbH & Co. KG
Dornierstr. 6
82205 Gilching