



Nederlandse EU-conformiteitsverklaring

Wij, **Gram Commercial A/S**, verklaren hierbij als enig verantwoordelijke dat de volgende producten:

Naam: **GRAM BioUltra**
Model: 570
Koudemiddel: R404A & R508B (R601 als toevoegsel)

Waarop deze verklaring van toepassing is, in overeenstemming zijn met de geldende essentiële eisen en andere bepalingen in de richtlijn van het Europees Parlement en de Europese Raad.

De richtlijn van het Europees Parlement en de Europese Raad:

- Drukapparatuur richtlijn 2014/68/EU
- Richtlijn inzake machines 2006/42/EU
- Laagspanningsrichtlijn 2014/35/EU
- EMC Richtlijn 2014/30/EU

Productconformiteit is aangetoond op basis van:

Geharmoniseerde normen:	Tekst:
DS/EN 60601-1-1: 2005	Medische elektrische toestellen - Deel 1: Algemene eisen voor basisveiligheid en essentiële prestaties
DS/EN 60601-1-2: 2015	Medische elektrische toestellen - Deel 1-2: Algemene eisen voor de veiligheid en essentiële prestatie - Secundaire norm: Elektromagnetische compatibiliteit - Eisen en beproevingen.
DS/ EN 60601-1-2: 2015	Veiligheidseisen voor elektrisch materieel voor meet- en regeltechniek en laboratoriumgebruik - Deel 1: Algemene eisen.
DS/EN ISO 9001: 2008	Zorg en welzijn - Kwaliteitsmanagementsystemen.

Gram Commercial A/S
Aage Grams Vej 1
DK-6500 Vojens
Telephone: + 45 73 20 13 00

Vojens, 05.10.2016

John B. S. Petersen
Goedkeuring Manager