

## **EG – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG**

Das nachfolgend bezeichnete Produkt wurde entwickelt, konstruiert und gefertigt in  
Übereinstimmung mit den einschlägigen grundlegenden Sicherheits- und  
Gesundheitsanforderungen der aufgeführten EG-Richtlinien und Normen.

Bei einer nicht mit uns abgestimmten Änderung oder einer nicht bestimmungsgemäßen  
Anwendung verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.

|                            |   |
|----------------------------|---|
| <i>Produktbezeichnung:</i> | Laborzentrifuge   |
| <i>Produkttyp:</i>         | Sigma 4-5KRL  |
| <i>Bestellnummer:</i>      | 91309, 91564  |
| <i>Richtlinien:</i>        | 2006/42/EG    Maschinenrichtlinie<br>2014/35/EU    Niederspannungsrichtlinie<br>2014/30/EU    EMV-Richtlinie<br>(EU) 2015/863   RoHS-Richtlinie |
| <i>Normen:</i>             | EN 61010-2-020:2017<br>EN 61010-2-011:2017<br>EN IEC 61000-3-2:2019<br>EN 61000-3-3:2013<br>EN 61326-1:2013                                     |

**Sigma Laborzentrifugen GmbH**

An der Unteren Söse 50  
37520 Osterode

CE-Dokumentationsbeauftragter:  
Eckhard Tödteberg

Osterode, 07.04.2020



Geschäftsführer

## EG – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Das nachfolgend bezeichnete Produkt wurde entwickelt, konstruiert und gefertigt in Übereinstimmung mit den einschlägigen grundlegenden Sicherheits- und Gesundheitsanforderungen der aufgeführten EG-Richtlinien und Normen.

Bei einer nicht mit uns abgestimmten Änderung oder einer nicht bestimmungsgemäßen Anwendung verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.

|                            |  |
|----------------------------|--|
| <i>Produktbezeichnung:</i> | Laborzentrifuge  |
| <i>Produkttyp:</i>         | Sigma 4-5KRL IVD   |
| <i>Bestellnummer:</i>      | 100008, 100009   |
| <i>Richtlinien:</i>        | 98/79/EG      In vitro Diagnostica<br>(EU) 2015/863      RoHS-Richtlinie   |
| <i>Normen:</i>             | EN 61010-2-101:2017<br>EN 61010-2-020:2017<br>EN 61010-2-011:2017<br>EN IEC 61000-3-2:2019<br>EN 61000-3-3:2013<br>EN 61326-1:2013 |

### **Sigma Laborzentrifugen GmbH**

An der Unteren Söse 50  
37520 Osterode

CE-Dokumentationsbeauftragter:  
Eckhard Tödteberg

Osterode, 07.04.2020



Geschäftsführer