

**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG FÜR MEDIZINPRODUKTE  
DECLARATION OF CONFORMITY FOR MEDICAL DEVICES  
DECLARATION DE CONFORMITÉE POUR APPAREILS MÉDICAUX**



Richtlinie 93/42/EWG, Anhang IX Regel 12  
Directive 93/42/EEC, Annex IX, rule 12  
Directive 93/42/CEE, Annexe IX règle 12

Hersteller / Manufacturer / Fabricant:

**Asetronics AG  
Freiburgstrasse 251  
3018 Bern  
Switzerland**

erklärt hiermit, dass die / herewith declares that the / déclare ci-dessous que les:

**Untersuchungsleuchten  
Examination Light  
Luminaire d'examens  
(Klasse I / Class I / Classe I )**

- Teile / Parts / Articles: **ASELight 70  
Ceiling System ASELight 70  
Mobile System ASELight 70  
Wallsystem ASELight 70**
- konform sind mit den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG, inklusive deren Änderungen, sowie mit dem entsprechenden Rechtserlass zur Umsetzung der Richtlinie ins nationale Recht;  
are in conformity with the provisions of the Directive 93/42/EEC, as amended, and with national implementing legislation;  
sont conformes aux dispositions de la Directive 93/42/CEE, modifiée, et aux législations nationales la transposant.

Angewendete Normen: gemäss harmonisierten Normen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte  
Applicable guidelines: according to harmonized guidelines of the directive 93/42/EEC of medical devices  
Normes appliquées: suivant la norme harmonisée de la directive 93/42/CEE des équipements médicaux

Des weiteren erklären wir, dass / and furthermore declares that / et déclare per ailleurs que:

- folgende Normen zur Anwendung gelangten :  
the following standards have been applied :  
les normes suivantes ont été appliqués:

IEC/EN 60601-1:2005, EMC: EN60601-1-2:2007, SN/EN 60601-2-41:2009,

Bern, 21. November 2012

A. Maurer  
CEO

Asetronics AG

H. Wyssen  
SMQ

Asetronics AG