

Przekład z języka angielskiego

TUV SUD– Świadectwo badania konstrukcji WE – Dyrektywa EWG 90/385/EWG
załącznik 2, Aktywne Wszczepialne Urządzenia Medyczne, aneks 2 (4)
(inne urządzenia niż wykonane na zamówienie lub przeznaczone do badań
klinicznych)

Nr rej.: I7 078611 0109 rev. 00

Producent:

Cochlear Limited

1 University Avenue

Macquarie University NSW 2109

Australia

Wyrób: Elementy zewnętrzne do systemu implantów Cochlear
 Procesor dźwięku CP1150

Jednostka certyfikująca TUV SUD Product Service GmbH zaświadcza, że badanie konstrukcyjne zostało przeprowadzone na poszczególnych urządzeniach zgodnie z AIMDD załącznik 2 (4). Taka konstrukcja urządzenia jest zgodna z wymaganiami niniejszej Dyrektywy. Przy wprowadzaniu do obrotu tych urządzeń obowiązkowy jest dodatkowy Załącznik 2 certyfikatu. Patrz również na uwagi na odwrocie.

Raport nr 713174647

Ważny od: 2020-05-07

Ważny do: 2024-05-26

Data, 2020-05-07 Christoph Dicks /--/ Szef jednostki certyfikującej

TUV SUD Product Service GmbH jest jednostką certyfikującą nr 0123

strona 1 z 2

Świadectwo badania konstrukcji WE – Dyrektywa EWG 90/385/EWG załącznik 2,
Aktywne Wszczepialne Urządzenia Medyczne, aneks 2 (4)

(inne urządzenia niż wykonane na zamówienie lub przeznaczone do badań
klinicznych)

Nr rej.: I7 078611 0109 rev. 00

Model(e): Kanso 2 procesor dźwięku

Produkt: Elementy zewnętrzne do systemu implantów Cochlear
Procesor dźwięku CP1150

Raport z testu nr: 713174647

Model:

Nr modelu:

Kanso 2 procesor dźwięku

CP1150

(dostępny w różnych kolorach)

TUV SUD Product Service GmbH jest jednostką certyfikującą nr 0123

strona 2 z 2