

ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Eleкта Limited prohlašuje na vlastní zodpovědnost, že níže specifikovaný zdravotnický prostředek je klasifikován jako třída IIb (Příloha IX, článek 9) a je ve shodě s požadavky a ustanoveními Směrnice Rady 93/42/EHS.

Název zdravotnického prostředku:

PrecisePLAN®

(jak je definován v souboru o shodě výrobku DRC173)

Uvolnění č. Od: 2.15

Rok výroby: Od : 2006

Zdravotnický prostředek podléhá postupu, zakotvenému v Příloze II Směrnice Rady 93/42/EHS, pod dozorem notifikovaného orgánu č. 0120, SGS United Kingdom Ltd, Unit 202B Worle Parkway, Western-super-Mare, Somerset. BS22 OWA

Schválil: M.A. Osborne

Funkce orgánu: Regulatory Affairs Manager (Vedoucí registrace)

Datum vydání: 1. února 2007

Místo vydání: Crawley, West Sussex

Číslo Prohlášení: R2.15DRC173/01/02/07