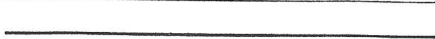
 POLYMED medicinská technika, s.r.o.	Prohlášení o shodě - Překlad	
	RESPIRONICS – USA Pulzní oximetr 512	

Prohlášení o shodě

Prohlašujeme na svoji vlastní zodpovědnost, že výrobky níže jmenované jsou ve shodě nařízením SI 1994/3017 novelizovaném v 2002/618 (směrnice pro ZP UK) a nesou CE značku, což dokazuje, že splňují příslušné základní požadavky Evropské Směrnice pro ZP 93/42/EEC.		
Výrobce: Respiration Novamatrix, LLC 5 Technology Drive Wallingford, Connecticut, 06492 USA 203-265-7701	Autorizovaný zástupce: Respiration Deutschland Gewebestrasse 17 82211 Herrsching Germany Tel.: +49 8152 93060	
Notifikovaná osoba: BSI Maylands Ave Hemel Hempstead Hertfordshire HP2 4SQ United Kingdom Number 0086	Číslo EC certifikátu: Číslo CE01723	
Shoda byla prokázána podle: Přílohy I Základní požadavky Přílohy II ES Prohlášení o shodě (Systém plného zajištění kvality)		

Kategorie výrobků:	Model 512 pulzní oximetr		
Číslo výrobku s krátkým popisem	V příloze		
Klasifikace výrobku:	IIb	Klasifikační pravidlo:	10
Harmonizované normy:	EN60601-1 Část 1 Základní požadavky na bezpečnost EN60601-1-2 Část 1-2 Elektromagnetická kompatibilita		
Datum vystavení/ Aktualizace prohlášení:	Aktualizace: 27. srpna 2003		
Potvrdil: (podpis)	 Michael Malis	8/21/03 Datum	
Titul:	RA/QA Manažer – zástupce vedení společnosti		

POLYMED medicinská technika s.r.o.
 P. Jilemnického 197 
 tel./fax: 495 211 387
 503 01 Hradec Králové 16 "