

DEKRA
CE SERTIFIKATAS

Nr. 2079177CE01

Pilnos kokybės užtikrinimo sertifikatas
Pagal medicinos prietaisų direktyvą 93/42/EEB priedą II išskyrus 4
(IIa, IIb arba III klasės prietaisai)

Gamintojas: Philips Medical Systems Nederland B.V.
Veenpluis 4-6
5684 PC Best
Nyderlandai

Šioms produktų kategorijoms:

Diagnosticinės rentgeno sistemos ir susijusi programinė įranga ir
techninė įranga intervencinių ir chirurginių procedūrų srityje

DEKRA suteikia teisę naudoti žemiau pateiktą CE notifikuotos įstaigos identifikacinį
numerį patvirtinti atitiktį CE žymėjimui tiems produktams, kurių atitiktis reikalauja
techninės dokumentacijos ir atitinka CE direktyvos reikalavimus, taikomus jiems:

0344

Dokumentai sudarantys šio sertifikato pagrindą:

Sertifikavimo pranešimas 2079177CN, pradinė data 2005-01-25

Priedas, pradinė data 2005-02-01

Šiuo DEKRA pažymi, kad aukščiau minimas gamintojas įdiegė kokybės užtikrinimo
sistemą atitinkamų produktų / produktų kategorijų konstravimui ir gamybai pagal
direktyvos 93/42/EEC medicinos prietaisai priedą II ir yra atliekama periodinė
prižiūra.

Pirmo išdavimo

data: 2005-02-01

Galioja iki 2020-07-01

DEKRA Certification B.V. Notifikuota įstaiga ID Nr. 0344

Parašas

Kituose psl. pateikiamas įrangos sąrašas

vertimas tikras:

direktorius Aurimas Širvinskas



A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'Aurimas Širvinskas'.