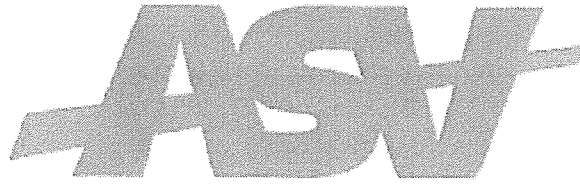


245/2010 příl. 5



## Prohlášení CE

Výrobce  
ASA srl  
Via A. Volta, 9  
36057 ARCUGNANO (VI)  
Itálie

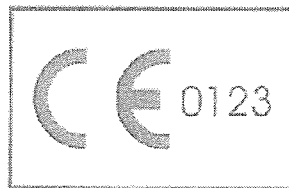
ES PROHLÁŠENÍ N°G1 08 05 21608 018  
vydané v TÜV Product Service GmbH v Mnichově pro schválení Systému řízení kvality,  
Příloha II, část 3 Směrnice 93/42/EES o zdravotnických přístrojích

potvrzuje, že následující zařízení:

Název produktu

M6

je v souladu s požadavky Směrnice 93/42/EES o zdravotnických zařízeních,  
Příloha I, je klasifikován jako IIb, v souladu s článkem 9 Přílohy IX a je označen:



Arcugnano, 9 dubna 2010

Prezident      podpis nečitelný

Použité normy jsou: CEI EN60601-1; CEI EN60601-1-2; CEI EN6061-1-4; CEI EN60601-2-22; CEI EN 60825-1.  
Jakákoliv změna na výrobku, neschválená výrobcem, zneplatní toto Prohlášení o shodě.

Překlad prohlášení o shodě zhotovil dovozce výše uvedeného výrobku:

Kardio - Line spol. s r.o.  
Antonínská 5, 602 00 Brno  
Tel.: 541 214 456, kardioline@kardioline.cz