

MDR DoC Phonak CROS L**EU Declaration of Conformity⁽¹⁾**

Manufacturer⁽²⁾: Sonova AG, Laubisrütistrasse 28, 8712 Stäfa, Switzerland

Single Registration Number⁽³⁾: CH-MF-000015958

Authorised Representative⁽⁴⁾: Sonova Deutschland GmbH, Max-Eyth-Straße 20, 70736 Fellbach, Germany

Single Registration Number⁽³⁾: DE-AR-000006322

Products covered⁽⁵⁾: See Annex 1⁽⁶⁾

Products intended purpose⁽⁷⁾: The Phonak CROS device is placed on the unaidable ear and wirelessly transmits sound to the Phonak hearing aid on the other ear⁽⁸⁾

Products risk class⁽⁹⁾: Class IIa see Annex 1 for the corresponding rule⁽¹⁰⁾

Applicable standards⁽¹¹⁾: EN 60601-1-2
EN 60601-1
ISO 20417
IEC 62366-1
ISO 14971
ISO 10993-1
IEC 62304
EN ISO 15223-1
None⁽¹³⁾

Applicable common specification⁽¹²⁾: N° 38657, issued by GMED (0459)⁽¹⁵⁾
Annex IX, Chapter I, III⁽¹⁷⁾

EC Certificate/Notified Body⁽¹⁴⁾: N° 32433 (ISO 13485:2016), issued by GMED⁽¹⁹⁾

Conformity Assessment Route⁽¹⁶⁾: Radio Equipment Directive **(RED)**⁽²¹⁾

ISO Certificate/Certifying Body⁽¹⁸⁾: Directive 2014/53/EU⁽²⁰⁾

Directive 2011/65/EU⁽²²⁾: Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment **(recast)**⁽²³⁾

Directive 2015/863/EU⁽²⁴⁾: Commission Delegated Directive (EU) 2015/863 of 31 March 2015 amending Annex II to Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council as regards the list of restricted substances **(RoHS3)**⁽²⁵⁾

Regulation (EC) No. 1907/2006⁽²⁶⁾: Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals **(REACH)**⁽²⁷⁾

Directive 2012/19/EU⁽²⁸⁾: Directive 2012/19/EU of the European Parliament and of the Council of 4 July 2012 on waste electrical and electronic equipment **(WEEE)**⁽²⁹⁾

We, Sonova AG under sole responsibility, hereby declare that the products listed in the Annex 1 are in conformity with the legislation detailed above, and Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of The Council on medical devices.⁽³⁰⁾

Stäfa, 21/07/2023
Location, day/month/year⁽³¹⁾



Glenn Borrett
Director Regulatory Affairs⁽³²⁾

Stäfa, 21/07/2023
Location, day/month/year⁽³¹⁾



David Soopraven
Regulatory Affairs Manager⁽³³⁾

Annex 1
to EU Declaration of Conformity

Product Reference ⁽³⁴⁾	Basic UDI-DI ⁽³⁵⁾	UDI-DI	GMDN	Product Name and Firmware version ⁽³⁶⁾	Classification Rule (Annex VIII) ⁽³⁷⁾
050-1013-H0	07613389CROSP2	07613389501506	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-P1		07613389502923	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-P3		07613389502930	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-P4		07613389502947	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-P5		07613389502954	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-P6		07613389502961	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-P7		07613389502978	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-P8		07613389502985	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-Q2		07613389650235	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-Q3		07613389605075	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1013-T3		07613389605082	59460	Phonak CROS L-R Firmware version:067-1512	5
050-1025-P6		07613389556896	59460	Phonak CROS L-R Trial Firmware version:067-1512	5

FR (1) Déclaration de conformité UE, (2) Fabricant, (3) Numéro d'enregistrement unique (4) Mandataire, (5) Produits couverts, (6) Voir l'annexe 1, (7) Usage prévu des produits, (8) L'appareil Phonak CROS est placé sur l'oreille non appareillable et transmet de manière sans fil le son à l'aide auditive de l'autre oreille, (9) Catégorie de risque des produits (10) Classe II, voir l'annexe 1 pour la règle correspondante, (11) Normes applicables, (12) Spécification commune applicable, (13) Aucune, (14) Certificat CE/Organisme notifié, (15) N° 38658 délivré par GMED (0459) (16) Méthode d'évaluation de la conformité, (17) Annexe IV (16) Certificat ISO/Organisme de certification, (19) No. 32433 (ISO 13485:2016) délivré par GMED (20) Directive 2014/53/UE (21) Directive relative aux équipements radio (RED), (22) Directive 2011/65/UE, (23) Directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil du 8 juin 2011 sur la restriction de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques (refoote), (24) Directive 2015/863/UE, (25) Directive déléguée (UE) 2015/863 de la Commission du 31 mars 2015 modifiant l'annexe II de la directive 2011/65/UE du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne la liste des substances soumises à limitations (RoHS3), (26) Règlement (CE) n° 1907/2006 (27) Enregistrement, évaluation, autorisation et restriction des substances chimiques (REACH), (28) Directive 2012/19/UE (29) Directive 2012/19/UE du Parlement européen et du Conseil du 4 juillet 2012 relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques (WEEE), (30) Nous, XXX, déclarons par la présente, sous notre seule responsabilité, que les produits répertoriés dans l'annexe 1 sont conformes à la législation détaillée ci-dessus, ainsi qu'au règlement (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil relatif aux dispositifs médicaux., (31) Lieu, jour/mois/année, (32) Directeur des affaires réglementaires, (33) Responsable des affaires réglementaires, (34) Référence Produit, (35) UDI-DI basique, (36) Nom du produit et version du micrologiciel, (37) Règle de classification Annexe VIII

ES (1) Declaración Europea de Conformidad, (2) Fabricante, (3) Número de registro único (4) Representante autorizado, (5) Productos cubiertos, (6) Consulte el anexo 1, (7) Propósito previsto de los productos, (8) El dispositivo Phonak CROS se coloca en el oído con périda auditiva completa y transmite de manera inalámbrica el sonido al audífono Phonak del otro oído, (9) Clase de riesgo de los productos, (10) Clase IIa, consultar el anexo 1 para ver la norma correspondiente, (11) Normas aplicables, (12) Especificaciones comunes aplicables, (13) Ninguna, (14) Certificado CE/Organismo notificado, (15) N.º 38658 expedido por GMED (0459), (16) Línea de evaluación de conformidad, (17) Anexo IV, (18) Certificado ISO/Organismo de certificación, (19) N.º 32433 (ISO 13485:2016), emitido por GMED, (20) Directiva 2014/53/UE, (21) Directiva de equipos radioeléctricos (RED), (22) Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 8 de junio de 2011, sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos (reducción), (24) Directiva 2015/863/UE, (25) Directiva Delegada (UE) 2015/863 de la Comisión, de 31 de marzo de 2015, por la que se modifica el anexo II de la Directiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo y del Consejo en cuanto a la lista de sustancias restringidas (RoHS3), (26) Reglamento (CE) n.º 1907/2006, (27) Reglamento relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y preparados químicos (REACH), (28) Directiva 2012/19/UE (29) Directiva 2012/19/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 4 de julio de 2012, sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE), (30) Por el presente documento, nosotros, XXX declaramos bajo nuestra propia responsabilidad que los productos enumerados en el anexo 1 cumplen con la legislación mencionada más arriba y el Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo sobre dispositivos médicos., (31) Lugar, día/mes/año, (32) Director de Asuntos reguladores, (33) Gestor de Asuntos reguladores, (34) Referencia del producto, (35) UDI-DI Básico, (36) Nombre del producto y versión de firmware, (37) Norma de clasificación Anexo VIII

DE (1) EU-Konformitätserklärung, (2) Hersteller, (3) Einmalige Registrierungsnummer (4) Autorisierter Vertreter, (5) Produkte, (6) Siehe Anhang 1, (7) Verwendungszweck der Produkte, (8) Das Phonak CROS Gerät wird am nicht vorgerebarten Ohr platziert und überträgt den Ton drahtlos an das Hörgerät auf dem anderen Ohr, (9) Risikoklasse der Produkte, (10) Klasse IIa siehe Anhang 1 für die entsprechende Vorschrift, (11) Zutreffende Normen, (12) Zutreffende gemeinsame Spezifikation, (13) Keine, (14) Konformitätsbescheinigung/Benannte Stelle, (15) Nr. 38658 erstellt von GMED (0459), (16) Pfad der Konformitätsbewertung, (17) Anhang IV, (16) ISO-Zertifizierung/Zertifizierungsstelle, (19) Nr. 32433 (ISO 13485:2016), ausgestellt durch GMED, (20) Richtlinie 2014/53/UE, (21) über Funkanlagen (RED), (22) Richtlinie 2011/65/UE, (23) Richtlinie 2011/65/UE des europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten (Neufassung), (24) Richtlinie 2015/863/UE, (25) Delegierte Richtlinie (EU) der Kommission 2015/863 vom 31. März 2015 zur Änderung von Anhang II der Richtlinie 2011/65/UE des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Liste der Stoffe, die Beschränkungen unterliegen (RoHS3), (26) Verordnung (EG) Nr. 1907/2006, (27) Registrierung, Bewertung, Zulassung und Beschränkung chemischer Stoffe (REACH), (28) Richtlinie 2012/19/UE (29) Richtlinie 2012/19/UE des europäischen Parlaments und des Rates vom 4. Juli 2012 über Elektro- und Elektronik-Abfall (WEEE) (30) Wir, XXX, erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die in Anhang 1 aufgeführten Produkte den oben aufgeführten Gesetzen sowie der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates über Medizinprodukte entsprechen, (31) Ort, TT.MM.JJJJ, (32) Director Regulatory Affairs, (33) Regulatory Affairs Manager, (34) Produktreferenz, (35) Basis-UDI-DI, (36) Produktname und Firmware-Version, (37) Klassifizierungsregel Anhang VIII

PT (1) Declaração de conformidade da EU, (2) Fabricante, (3) Número único de registo (4) Representante autorizado, (5) Produtos abrangidos, (6) Consultar Anexo 1, (7) Uso previsto dos produtos, (8) O dispositivo Phonak CROS é colocado no ouvido sem audição e transmite som diretamente para o aparelho auditivo Phonak no outro ouvido, (9) Classe de risco dos produtos, (10) Classe IIa, consultar o Anexo 1 para a regra correspondente, (11) Normas aplicáveis, (12) Especificação comum aplicável, (13) Nenhuma, (14) Certificado CE/Organismo notificado, (15) N.º 38658, emitido pela GMED (0459), (16) Via de avaliação de conformidade, (17) Anexo IV, (18) Certificado ISO/Organismo de certificação, (17) N.º 32433 (ISO 13485:2016), emitido por GMED, (20) Directiva 2014/53/UE (21) Diretiva Equipamento de Rádio (RED), (22) Diretiva 2011/65/UE, (23) Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho de 8 de junho de 2011 relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrónicos (reformulada), (24) Diretiva delegada pela Comissão (UE) 2015/863 de 31 de março de 2015 que corrige o Anexo II da Diretiva 2011/65/UE do Parlamento Europeu e do Conselho no que diz respeito à lista de substâncias restritas (RSP3), (26) Regulamento (CE) n.º 1907/2006, (27) Registo, avaliação, autorização e restrição de substâncias químicas (REACH), (28) Diretiva 2012/19/UE (29) Diretiva 2012/19/UE do Parlamento Europeu e do Conselho de 4 de julho de 2012 relativa aos resíduos de equipamentos elétricos e eletrónicos (REEE), (30) Nós, XXX, sob a nossa exclusiva responsabilidade, declaramos através do presente documento que os produtos enumerados no Anexo 1 estão em conformidade com a legislação acima detalhada e o Regulamento (UE) 2017/745 do Parlamento Europeu e do Conselho relativo a dispositivos médicos., (31) Local, dia-mês-ano., (32) Diretor de Assuntos regulamentares, (33) Especialista em aspetos legais e regulamentares, (34) Referência do produto, (35) UDI-DI Básica, (36) Nome do produto e versão de firmware, (37) Regra de classificação Anexo VIII

IT (1) Dichiarazione di conformità UE, (2) Produttore, (3) Numero singolo di registrazione, (4) Rappresentante autorizzato, (5) Prodotti interessati, (6) Vedere Allegato 1, (7) Scopo previsto dei prodotti, (8) Il dispositivo Phonak CROS è posizionato sull'orecchio non recuperabile e trasmette il suono in modalità wireless all'apparecchio acustico Phonak situato sull'altro orecchio, (9) Classe di rischio dei prodotti, (10) Classe IIa, vedere Allegato 1 per la normativa corrispondente, (11) Standard applicabili, (12) Specifica comune applicabile, (13) nessuna, (14) Certificato CE/Ente di certificazione, (15) N° 38658, emesso da GMED (0459), (16) Percorso di valutazione della conformità, (17) Allegato IV, (18) Certificato ISO/Organismo di certificazione, (19) n. 32433 (ISO 13485:2016), rilasciato da GMED, (20) Direttiva 2014/53/UE, (21) Direttiva sulle apparecchiature radio (RED), (22) Direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche (riformulata), (24) Direttiva 2015/863/UE, (25) Direttiva Delegata (UE) 2015/863 della Commissione, del 31 marzo 2015, recante modifica dell'Allegato II della Direttiva 2011/65/UE del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda l'elenco delle sostanze con restrizioni d'uso (RoHS3), (26) Regolamento (CE) n. 1907/2006, (27) Registrazione, valutazione, autorizzazione e restrizione delle sostanze chimiche (REACH), (28) Direttiva 2012/19/UE (29) Direttiva 2012/19/UE del Parlamento europeo e del Consiglio del 4 luglio 2012 sui rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche (WEEE), (30) Con la presente XXX, sotto la propria esclusiva responsabilità, dichiara che i prodotti elencati nell'Allegato 1 rispettano le Direttive sopra elencate e il Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio sui dispositivi medici., (31) Luogo, giorno/mese/anno, (32) Direttore Affari regolatori, (33) Dirigente Affari regolatori, (34) Riferimento prodotto, (35) UDI-DI di base, (36) Nome prodotto e versione firmware, (37) Standard di classificazione Allegato VIII.

PL (1) Deklaracja zgodności UE, (2) Producent, (3) Pojedynczy numer rejestracyjny, (4) Autoryzowany przedstawiciel, (5) Produkty, których dotyczy, (6) Załącznik 1, (7) Przeznaczenie produktów, (8) Urządzenie Phonak CROS jest umieszczane na uchu niesłyszącym i bezprzewodowo przesyła dźwięk do aparatu słuchowego Phonak na drugim uchu, (9) Klasa ryzyka produktów, (10) Klasa IIa, odpowiednia reguła znajduje się w Załączniku 1, (11) Stosowane standardy, (12) Stosowane specyfikacje ogólne, (13) Brak, (14) Certyfikat WE /jednostka notyfikowana, (15) nr 38658, wydany przez GMED (0459), (16) Metoda oceny zgodności, (17) Aneks IV, (18) Certyfikat ISO/Jednostka certyfikująca, (19) Nr 32433 (ISO 13485:2016), wydany przez GMED, (20) Dyrektywa 2014/53/UE, (21) Dyrektywa w sprawie sprzętu radiowego (Radio Equipment Directive, RED), (22) Dyrektywa 2011/65/UE, (23) Dyrektywa 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 r. w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym (wersja przekształcona), (24) Dyrektywa 2015/863/UE, (25) Dyrektywa delegowana Komisji (UE) 2015/863 z dnia 31 marca 2015 r. zmieniająca Załącznik II do Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/65/UE w odniesieniu do wykazu substancji objętych ograniczeniami (RoHS3), (26) Rozporządzenie (EC) Nr 1907/2006, (27) Rejestracja, ocena, udzielenie zezwoleń i stosowane ograniczenia w zakresie chemikaliów (REACH), (28) Dyrektywa 2012/19/UE (29) Dyrektywa 2012/19/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 4 lipca 2012 r. w sprawie zużytego sprzętu elektrycznego i elektronicznego (WEEE), (30) My, XXX, na wyłączną odpowiedzialność niniejszym oświadczamy, że produkty wymienione w Aneksie 1 są zgodne z przepisami prawa wymienionymi powyżej oraz z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, (31) Miejsowość, dzień/miesiąc/rok, (32) Dyrektor ds. regulacji prawnych, (33) Kierownik ds. regulacji prawnych, (34) Numer referencyjny produktu, (35) Podstawowy UDI-DI, (36) Nazwa produktu i wersja oprogramowania układowego, (37) Zasada klasyfikacji Aneks VIII

Confidential and proprietary.

This document and its contents are confidential and proprietary to Sonova and shall not be reproduced or otherwise disclosed to anyone other than Sonova employees without written authorization from Sonova.

This printout is an uncontrolled copy. The original is stored in the Document Management System.

NL (1) Europese conformiteitsverklaring, (2) Fabrikant, (3) Registratienummer (SNR), (4) Geautoriseerde vertegenwoordiger, (5) Betrokken producten, (6) Zie Bijlage 1, (7) Beoogd doeleinde van producten, (8) Het Phonak CROS-apparaat wordt achter het dove oor geplaatst en verstuurt geluid draadloos naar het Phonak-hoortoestel achter het goede oor, (9) Risicoklasse van producten, (10) Klasse IIa zie Bijlage 1 voor de betreffende regel, (11) Toepasselijke normen, (12) Toepasselijke algemene specificatie, (13) Geen, (14) IEC-certificaat/Aangemelde instantie, (15) Nr. 38658, verstrekt door GMED (0459), (16) Route van conformiteitsbeoordeling, (17) Bijlage IV, (18) ISO-certificering/Certificeerde instantie, (19) Nr. 32433 (ISO 13485:2016), uitgegeven door GMED (0459), (20) Richtlijn 2014/53/EU, (21) Richtlijn radioapparatuur (RED), (22) Richtlijn 2011/65/EU, (23) Richtlijn 2011/65/EU van het Europees Parlement en de Raad van 8 juni 2011 betreffende beperking van het gebruik van bepaalde gevaarlijke stoffen in elektrische en elektronische apparatuur (herschikking), (24) Richtlijn 2015/863/EU, (25) Gedelegeerde richtlijn (EU) 2015/863 van de Commissie van 31 maart 2015 tot wijziging van bijlage II bij Richtlijn 2011/65/EU van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de lijst van stoffen waarvoor beperkingen gelden (RoHS3), (26) Verordening (EG) nr. 1907/2006, (27) Registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), (28) Richtlijn 2012/19/EU, (29) Richtlijn 2012/19/EU van het Europees Parlement en de Raad van 4 juli 2012 betreffende afgedankte elektrische en elektronische apparatuur (AEEA), (30) Wj. XXX, verklaren hierbij onder volledige verantwoordelijkheid dat de producten vermeld in Bijlage 1 voldoen aan de hierboven vermelde wetgeving en Verordening (EU) 2017/745 van het Europees Parlement en de Raad inzake medische hulpmiddelen, (31) Localite, dag/maand/jaar, (32) Director Regulatory Affairs, (33) Regulatory Affairs Manager, (34) Product referentie, (35) Basis UDI-DI, (36) Productnaam en firmavaersie, (37) Classificatieregel (Bijlage VII BG (1) EC deklaratie za съответствие, (2) Производител, (3) Единен регистрационен номер, (4) Упълноотнаем представител, (5) Обхващани продукти, (6) Вижте приложение 1, (7) Предназначениe на продуктите, (8) Изделието Phonak CROS се поставя на ухото, което не подлежи на подпомагане, и прехвърля безжично звук към слуховия апарат Phonak на другото ухо, (9) Клас на риска на продуктите, (10) Клас IIa, вижте Приложение 1 за съответното правило, (11) Приложими стандарти, (12) Приложима обща спецификация, (13) Няма, (14) ЕО сертификат/Нотифициран орган, (15) N° 38658, издадено от GMED (0459), (16) Подход за оценяване на съответствието, (17) Приложение IV, (18) ISO сертификат/сертифициращ орган, (19) Номер 32433 (ISO 13485:2016), издадено от GMED, (20) Директива 2014/53/ЕС, (21) Директива относно радиосъоръженията (RED), (22) Директива 2011/65/ЕС, (23) Директива 2011/65/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 8 юни 2011 г. относно ограничението за употреба на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване (преработена версия), (24) Директива 2015/863/ЕС, (25) Делегирана Директива (ЕС) 2015/863 на Комисията от 31 март 2015 година за изменение на приложение II към Директива 2011/65/ЕС Европейския парламент и на Съвета по отношение на списъка на ограничените вещества (RoHS3), (26) Регламент (ЕО) № 1907/2006, (27) относно регистрацията, оценката, разрешаването и ограничаването на химикалите на химикалите (REACH), (28) Директива 2012/19/ЕС, (29) Директива 2012/19/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 4 юли 2012 г. относно отпадъците от електрическо и електронно оборудване (OEEO), (30) С настоящото ние от XXX декларираме изцяло на наша отговорност, че продуктите, посочени в Приложение 1, са в съответствие с горепосоченото законодателство и с Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета за медицинските изделия, (31) Местоположение, ден/месец/година, (32) Директор по регулаторни въпроси, (33) Ръководител по регулаторни въпроси, (34) Справочна информация за продукта, (35) Базово UDI-DI, (36) Наименование на продукта и версия на фирмуера (37) Правило за класифициране Приложение VIII

CS (1) EU prohlášení o shodě, (2) Výrobce, (3) Jediné číslo registrace, (4) Autorizovaný zástupce, (5) Zahnuté produkty, (6) Viz příloha 1, (7) Zamýšlený účel použití, (8) Zařízení Phonak CROS je umístěno v uchu bez sluchadla a je určeno k bezdrátovému přenosu zvuku do sluchadla Phonak umístěného do druhého ucha..., (9) Třída rizika produktu, (10) Odpovídající pravidlo pro třídu IIa viz Příloha 1, (11) Platné normy, (12) Použitelná společná specifikace, (13) Žádná, (14) Certifikát ES/oznamení subjekt, (15) č. 38658, vydané společností GMED (0459), (16) Cesta posuzování shody, (17) Příloha IV, (18) Certifikát ISO / certifikovaný orgán, (19) č. 32433 (ISO 13485:2016), vydáno GMED, (20) Směrnice 2014/53/EU, (21) o rádiových zařízeních (Radio Equipment Directive, RED), (22) Směrnice 2011/65/EU, (23) Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU ze dne 8. června 2011 o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních (přerabovaná znění), (24) Směrnice 2015/863/EU, (25) Směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2015/863 ze dne 31. března 2015, kterou se mění Příloha II směrnice Evropského parlamentu a Rady 2011/65/EU, pokud jde o seznam omezených látek (RoHS3), (26) Nařízení (EU) č. 1907/2006, (27) Registrace, hodnocení, povolání a omezení v oblasti chemických látek (REACH), (28) Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2012/19/EU ze dne 4. července 2012 o odpadních elektrických a elektronických zařízeních (OEEZ), (30) My, XXX, na výhradní odpovědnost tímto prohlašujeme, že produkty uvedené v příloze 1 jsou v souladu s právními předpisy uvedenými výše a s nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích, (31) Místo, den/měsíc/rok, (32) Reditel pro regulaci záležitosti, (33) Manažer pro regulaci záležitosti, (34) Referenční č. produktu (35) Základní UDI-DI, (36) Název produktu a verze firmwaru, (37) Pravidlo klasifikace Příloha VIII

DA (1) EU-overensstemmelseserklæring, (2) Producent, (3) Enkelt registreringsnummer, (4) Autoriseret repræsentant, (5) Omfattede produkter, (6) Se bilag 1, (7) Produkts erklærede formål, (8) Phonak CROS apparatet placeres bag øret med irenskredne høreansættelse og overfører lyden trådløst til Phonak høreapparater på det andet øre., (9) Produktets risikoklasse, (10) Klasse IIa se bilag 1 for den tilhørende regel, (11) Gældende standarder, (12) Gældende almindelig specifikation, (13) Ingen, (14) EC-certifikat/bemyndiget organ, (15) N° 38658, udstedt af GMED (0459), (16) Forløb af overensstemmelsesvurdering, (17) Bilag IV, (18) ISO-certificering/attesterende organ, (19) Nr. 32433 (ISO 13485:2016), udstedt af GMED, (20) Direktiv 2014/53/EU, (21) Direktiv om radioudstyr (RED), (22) Direktiv 2011/65/EU, (23) Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2011/65/EU af 8. juni 2011 om begrænsning af anvendelsen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr (omarbejdet), (24) Direktiv 2015/863/EU, (25) Kommissionsdelegeret direktiv (EU) 2015/863 af 31. marts 2015 med ændring af bilag II til Det Europæiske Parlaments og Rådets direktiv 2011/65/EU med hensyn til listen over begrænsede stoffer (RoHS3), (26) Forordning (EF) nr. 1907/2006, (27) Registrering, vurdering, godkendelse og begrænsning af kemikalier (REACH), (28) (27) Direktiv 2012/19/(29) Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2012/19/EU af 4. juli 2012 om affald af elektrisk og elektronisk udstyr (WEEE), (30) Vi, XXX, som ensansvarlig, erklærer hermed, at produktet i bilag 1 stemmer overens med ovenstående lovgivning og Europa-Parlamentets og Rådets forordning 2017/745/EU om medicinsk udstyr, (31) Lokallet, dag/måned/år, (32) Director Regulatory Affairs, (33) Regulatory Affairs Manager, (34) Produktreferance, (35) Grundlæggende UDI-DI, (36) Produktnavn og firmavaersion, (37) Klassificeringsregel Bilag VIII

FL (1) EU-vaatimustenmukaisuusvakuutus, (2) Valmistaja, (3) SRN-numero, (4) Valtuutettu edustaja, (5) Vakuutuksen kohteena olevat tuotteet, (6) Katso liite 1, (7) Tuotteen käyttötarkoitus, (8) Phonak CROS -laite asetaetaan kuulokeesta hyötymättömään korvaan, ja se lähettää äänen langattomasti toiseen korvaan olevaan Phonak-kuulokeeseen., (9) Tuotteen riskiluokka, (10) Luokka IIa katso vastaava sääntö liitteessä 1, (11) Sovellettavat standardit, (12) Sovellettava yleinen ehtelmä, (13) Ei mitään, (14) EY-todistus / ilmoitettu laitos, (15) Nro° 38658, myöntäjä: GMED (0459), (16) Vaatimustenmukaisuuden arviointitiet, (17) Liite IV, (18) ISO-sertifikaatti/serifiointilaitos, (19) Nro 32433 (ISO 13485:2016), myöntäjä: GMED, (20) Direktiivi 2014/53/EU, (21) Radioaliedirektiivi (RED), (22) Direktiivi 2011/65/EU, (23) Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 2011/65/EU, annetun 8 päivänä kesäkuuta 2011, tiettyjen vaarallisten aineiden käytön rajoittamisesta sähkö- ja elektronikkalaitteissa (uudelleenaudititu), (24) Direktiivi 2015/863/EU, (25) komission delegoitu direktiivi (EU) 2015/863, annettu 31 päivänä maaliskuuta 2015, Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin 2011/65/EU liitteen II muuttamisesta rajoitusten kohteena olevien aineiden luetteloon osalta (RoHS3), (26) Asetus (EY) N:o 1907/2006, (27) Kemikaalien rekisteröinti, arviointi, lupamenettely ja rajoitukset (REACH), (28) Direktiivi 2012/19/EU, (29) Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 2012/19/EU, annettu 4 päivänä heinäkuuta 2012, sähkö- ja elektronikkalaiteroma (WEEE), (30) XXX yksinomaista vastuullaan vakuuttaa täten, että liitteessä 1 luettelut tuotteet ovat edellä mainittujen lakien ja lääkinnällisistä laitteista annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) 2017/745 mukaisia., (31) Paikka päivä/kuukausivuosi, (32) Sääntelyasioiden johtaja, (33) Sääntelyasioiden päällikkö, (34) Tuotteen viite, (35) Latemallin UDI-DI, (36) Tuotteen nimi ja laiteohjelmiston versio, (37) Luokittussääntö Liite VIII

EL (1) Δήλωση συμμόρφωσης EE, (2) Κατασκευαστής, (3) Ενιαίος αριθμός καταχώρισης, (4) Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος, (5) Καλυπτόμενα προϊόντα, (6) Βλ. Παράρτημα 1, (7) Ειδικότητα προϊόντος, (8) Η συσκευή Phonak CROS τοποθετείται στο αριίο χυρίο δυνατότητα υποβοήθησης της ακοής και μεταδίδει ασύρματα ήχο στο ακουστικό βοήθησας Phonak που βρίσκεται στο άλλο αυτί..., (9) Κατηγορία κίνδυνου προϊόντων, (10) Κατηγορία IIa βλ. Παράρτημα 1 για τον αντίστοιχο κανόνα, (11) Εφαρμοστέα πρότυπα, (12) Εφαρμοστέα κοινή προδιαγραφή, (13) Καμία, (14) Πιστοποιητικό ΕΚ/Καταπονημένος φορέας, (15) Αρ. 38658, φορέας έκδοσης GMED (0459), (16) Διεύθυνση αξιολόγησης της συμμόρφωσης, (17) Παράρτημα IV, (18) Πιστοποιητικό ISO/Φορέας πιστοποίησης, (19) Αρ. 32433 (ISO 13485:2016), φορέας έκδοσης GMED, (20) Οδηγία 2014/53/ΕΕ, (21) Οδηγία σχετικά με τον ραδιοεξοπλισμό (RED), (22) Οδηγία 2011/65/ΕΕ, (23) Οδηγία 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 8ης Ιουνίου 2011 για τον περιορισμό της χρήσης ορισμένων επικίνδυνων ουσιών σε ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό (αναθεώρηση), (24) Οδηγία 2015/863/ΕΕ, (25) Κατ' εξουσιοδότηση οδηγία (ΕΕ) 2015/863 της 31ης Μαρτίου 2015 της Επιτροπής για την τροποποίηση του Παραρτήματος II της Οδηγίας 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των ουσιών που υπόκεινται σε περιορισμό (RoHS3), (26) Κανονισμός (ΕΕ) με Αρ. 1907/2006, (27) Καταχώριση, αξιολόγηση, αδειοδότηση και περιορισμό των χημικών προϊόντων (REACH), (28) Οδηγία 2012/19/ΕΕ, (29) Οδηγία 2012/19/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 4ης Ιουλίου 2012 για τα απόβλητα ηλεκτρικών και ηλεκτρονικών εξοπλισμών (WEEE), (30) Εις, η XXX, με αποκλειστική ευθύνη, δηλώνουμε δια του παρόντος ότι τα προϊόντα που παρατίθενται στο Παράρτημα 1 συμμορφώνονται με την ανωτέρω αναφερόμενη νομοθεσία και τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα., (31) Τοποθεσία ημερομηνίας/ετος, (32) Επικεφαλής ρυθμιστικών θεμάτων, (33) Διευθυντής ρυθμιστικών θεμάτων., (34) Αναγνωριστικό Προϊόντος , (35) Βασικό UDI-DI, (36) Όνομα προϊόντος και κωδικός υλικολογισμικού, (37) Κανόνας ταξινόμησης Παράρτημα VIII

HR (1) EU izjava o sukladnosti, (2) Proizvođač, (3) Jedinstveni registracijski broj (4) Ovlašteni zastupnik, (5) Obuhvaćeni proizvodi, (6) Pogledajte Prilog 1, (7) Namjena proizvoda, (8) Uredaj Phonak CROS postavlja se na uho s potpunim oštećenjem sluha i bezžičnim putem prenosi zvuk u slušno pomagalo Phonak u drugom uhu., (9) Klasa rizika proizvoda, (10) II.a klasa, pogledajte Prilog 1, za odgovarajuće pravilo., (11) Primjenjive norme, (12) Primjenjive opće specifikacije, (13) Nema, (14) EZ

Confidential and proprietary.

This document and its contents are confidential and proprietary to Sonova and shall not be reproduced or otherwise disclosed to anyone other than Sonova employees without written authorization from Sonova.

This printout is an uncontrolled copy. The original is stored in the Document Management System.

potvrda / prijaviĵeno lijelo, (15) br. 38658, izdalo druŝtvo GMED (0459), (16) Postupak ocjenjivanja sukladnosti, (17) Prilog IV, (18) Certifikat ISO / certifikacijsko lijelo, (19) Br. 32433 (ISO 13485:2016), izdalo druŝtvo GMED, (20) Direktiva 2014/53/EU, (21) Direktiva o radijskoj opremi (RED), (22) Direktiva 2011/65/EU, (23) Direktiva 2011/65/EU Evropskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograniĉenju uporabe odreĉenih opasnih tvari u elektriĉnoj i elektriĉnoj opremi (preinaceno), (24) Direktiva 2015/863/EU, (25) Delegirana direktiva Komisije (EU) 2015/863 od 31. oĵujka 2015. o izmjeni Priloga II. Direktivi 2011/65/EU Evropskog parlamenta i Vijeća u pogledu popisa ograniĉenih tvari (RoHS3), (26) Uredba (EZ) br. 1907/2006, (27) Registracija, evaluacija, autorizacija i ograniĉavanje kemikalija (REACH), (28) Direktiva 2012/19/EU, (29) Direktiva 2012/19/EU Evropskog parlamenta i Vijeća od 4. srpnja 2012. o otpadnoj elektriĉnoj i elektriĉnoj opremi (OEE0), (30) Mi. XXX pod vlastitom odgovornošću, ovime izjavljujemo da su proizvoĉdi navedeni u Prilogu 1. sukladni s prethodno navedenim propisima i Uredbom (EU) 2017/745 Evropskog parlamenta i Vijeća o medicinskim proizvodima, (31) Mjesto, dan/mjesec/godina, (32) Direktor regulatornih poslova (33) Voditelj regulatornih poslova, (34) Upravljivanje na proizvod (35) Osnovni UDI-DI, (36) Naziv proizvoĉda i inaĉica firmvera, (37) Pravilo razravnjavanja Prilog VIII

HU (1) EU-meglelelošje nyilatkozati, (2) Gyártó, (3) Egyedi regisztrációs szám, (4) Meghatalmazotti képviseleő, (5) Érintett termékek, (6) Lásd 1. melléklet, (7) Termékek rendeltetése, (8) A Phonak CROS prletaisas dëvimsas ausyje, kurioje nėra klausos aparato, belaidziu ryšiu perdoduota garšą į „Phonak“ klausos aparatą kitoje tolvábbia a hangot a másik fülön lévő Phonak hallókészüléknek, (9) Termékek közzététel besorolása, (10) Ila. osztály, a vonatkozó szabály az 1. mellékletben olvasható, (11) Vonatkozó szabványok, (12) Vonatkozó egységess elírások, (13) Nincsenek, (14) EK-nyilatkozat / Bejelentett szervezet, (15) a 38658, GMED által kibocsátva (0459), (16) Megfeleleősegértelmezés módja, (17) IV. melléklet, (18) ISO-tanúsítvány / tanúsított szervezet, (19) száma: 32433 (ISO 13485:2016), kiadta: GMED, (20) 2014/53/EU irányelve, (21) Rádióberendezésekre vonatkozó irányelv (RED), (22) 2011/65/EU irányelv, (23) Az Európai Parlament és Tanács 2011. június 8-án kiadott 2011/65/EU irányelve egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben való alkalmazásának korlátozásáról (átdolgozás), (24) 2015/863/EU jeļu irányelv, (25) A Bizottság (EU) 2015/863 felhatalmazáson alapuló irányelve (2015. március 31. a 2011/65/EU jeļu európai parlamenti és tanácsi irányelv II. mellékletének a korlátozott anyagok jegyzéke tekintetében történő módosításáról (RoHS3), (26) 1907/2006-os számú (EK) rendelet, (27) Vegyi anyagok regisztrálása, értékelése, engedélyezése és korlátozása (REACH), (28) 2012/19/EU irányelv, (29) Az Európai Parlament és Tanács 2012. július 4-én kiadott 2012/19/EU irányelve az elektromos és elektronikus berendezések hulladékáról (WEEE), (30) A(z) XXX kizárólagos felelősséggel kijelenti, hogy az 1. mellékletben felsorolt termékek megfelelnek a fent részletezett jogszabályoknak, valamint az Európai Parlament és a Tanács orvostechnikai eszközökről szöve (EU) 2017/745 rendeletének, (31) Helység, év/hónap/nap, (32) Szabályozási ügyekért felelős igazgató (33) Szabályozási ügyekért felelős vezetleő, (34) Termék-hivatkozás, (35) Alapvetleő UDI-DI, (36) Terméknév és firmverer-vezleő, (37) Oszttályozási szabály VIII. Melléklet

LT (1) ES atitikties deklaracija, (2) Gamintojas, (3) Unikalus registracijos numeris, (4) Igaliojasis atstovas, (5) Gaminiai, kuriems taikoma, (6) Žr. 1 priedą, (7) Numatyta gaminių paskirtis, (8) „Phonak CROS prietaisas dėvimasis ausyje, kurioje nėra klausos aparato, belaidziu ryšiu perdoduota garšą į „Phonak“ klausos aparatą kitoje ausyje..(9) Gaminiiu iztikos klase, (10) Atitinkama klasė su klasės taisyklė 1 priede., (11) Taikomi standartai, (12) Taikomos bendrosios sertifikacijos, (13) Nėra, (14) EB sertifikacijos / notifikuoti įstaiga, (15) Nr. 38658, išdavė GMED (0459), (16) Atitikties vertinimo būdas, (17) IV priedo, (18) ISO sertifikatas / sertifikavimo įstaiga, (19) Nr. 32433 (ISO 13485:2016), išduotas GMED, (20) Direktiva 2014/53/ES, (21) Radojio inžineriniu direktiva, (22) Direktiva 2011/65/ES, (23) 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktiva 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingiu medžiagu naudojimio elektros ir elektroninēje inžinerioje (nauja redakcija), (24) Direktiva 2015/863/ES, (25) 2015 m. kovo 31 d. Komisijos deleguotaja direktiva (ES) 2015/863 iš dalies keičiančias Europos Parlamento ir Tarybos direktivos 2011/65/ES II priedas, suijugis su ribojamų medžiagu sarasū (RoHS3), (26) Reglamentas (EB) Nr. 1907/2006, (27) Cheminiu medžiagu registracija, įvertinimas, autorizacija ir apribojimai (REACH), (28) Direktiva 2012/19/ES, (29) 2012 m. liepos 4 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktiva 2012/19/ES dėl elektros ir elektroninēs įrangos atliekų (WEEE), (30) Mes „XXX“, prisimindami visą atsakomybę pareiškiamo, kad 1 priede išvardyti gaminiai atitinka pirmiau paminetus teises aktus ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemoni, (31) Vieta, metai-mėnuo-diena, (32) Reguliavimo reikalų direktorius, (33) Reguliavimo reikalų vadovas (34) Gaminio nuoroda, (35) Bazinis UDI-DI, (36) Gaminio pavadinimas ir aprašinimas įrangos versija, (37) Klasifikavimo taisyklė VIII priedas

LV (1) EK atbilstības deklarācija, (2) Ražotājs, (3) Vienotais registrācijas numurs (4) Pilnvarotais pārstāvis, (5) Ietvertie produkti, (6) Skatīt 1. pielikumu, (7) Produktu pielikuma mēris, (8) Phonak CROS ierīce tiek novietota uz veselās ausis un bezvadu tīklā pārraida skaņu uz Phonak dzirdes aparātu otrā ausī...,(9) Produktu riska klasifikācija, (10) Ila. klase: attiecīgo noteikumu skatiet 1. pielikumā, (11) Piemērojamie standarti, (12) Spēkā esošās standarta specifikācijas, (13) Nav, (14) EK sertifikāts/pilnvarotā iestāde, (15) Nr. 38658, izdevējs: GMED (0459), (16) Abilistības novērtēšanas avots, (17) IV pielikuma, (18) ISO sertifikāts/sertifikācijas iestāde, (19) Nr. 32433 (ISO 13485:2016), izsniedzta GMED, (20) Direktiva 2014/53/ES, (21) Radioiekarū direktiva (RED), (22) Direktiva 2011/65/ES, (23) Eiropas Parlamenta un Eiropas Padomes 2011. gada 8. jūnija Direktiva 2011/65/ES par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektroskājas iekārtās (parisrdāta redakcija), (24) Direktiva 2015/863/ES, (25) Komisijas deleģētā direktiva (ES) 2015/863 2015. gada 31. martā pievienots II pielikums direktīvai 2011/65/ES, ko pienāmis Eiropas Parlaments un Padome atbilstībā uz aizliegto vielu sarakstu (RoHS3), (26) Regula (EK) Nr. 1907/2006, (27) Ķimikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana (REACH), (28) Direktiva 2012/19/ES, (29) Eiropas Parlamenta un Eiropas Padomes 2012. gada 4. jūlija Direktiva 2012/19/ES par elektrisko un elektronisko iekārtu akuritrumu (EELIA), (30) XXX, uzņemoties pilnu atbildību, apliecinā, ka 1. pielikumā norādītās izstrādājumi atbilst iepriekšminēto normatīvo aktu un Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/745 par medicīniskām ierīcēm prasībām, (31) Atrašānās vieta/dienu/mēnesis/gads, (32) Reguliatio jautājumu nodalās direktors, (33) Reguliatio jautājumu nodalās vadītājs, (34) Produkta atsauces Nr, (35) Pamata UDI-DI, (36) Produkta nosaukums un programmaparatūras versija, (37) Klasifikācijas noteikumi VIII pielikumā

RO (1) Declarație de conformitate, (2) Producător, (3) Număr unic de înregistrare (4) Reprezentant autorizat, (5) Produse care fac obiectul declarației, (6) Consultați Anexa 1, (7) Domeniul de utilizare a produselor, (8) Dispozițivul Phonak CROS este amplasat pe urechea fără aparat și transmite, wireless, sunete către aparatul auditiv.Phonak de pe cealaltă ureche..,(9) Clasa de risc, (10) Clasa Ila Consultați Anexa 1 pentru norma corespunzătoare, (11) Standarde aplicabile, (12) Specificație comună aplicabilă, (13) Nu există, (14) Certificat CE/Organism notificat, (15) Nr. 38658, emis de GMED (0459), (16) Procedura de evaluare a conformității, (17) Anexa IV, (18) Certificat ISO/Organism de certificate, (19) Nr. 32433 (ISO 13485:2016), eliberat de GMED, (20) Directiva 2014/53/UE, (21) Directiva referitoare la echipamentele radio (RED), (22) Directiva 2011/65/UE, (23) Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 8 iunie 2011 privind restricțiile de utilizare a anumitor substanțe periculoase în echipamentele electrice și electronice (reformate), (24) Directiva 2015/863/UE, (25), Directiva delegată (UE) 2015/863 a Comisiei din 31 martie 2015 de modificare a anexei II la Directiva 2011/65/UE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește lista substanțelor restricționate (RoHS3), (26) Regulamentul (CE) nr. 1907/2006, (27) Înregistrare, evaluare, autorizare și restricționarea substanțelor chimice (REACH), (28) Directiva 2012/19/UE, (29) Directiva 2012/19/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 4 iulie 2012 privind deșeurile de echipamente electrice și electronice (DEEE), (30) Subscrierea, XXX, declarăm prin prezența, pe propria răspundere, faptul că produsele enumerate în Anexa 1 sunt în conformitate cu legislația specificată mai sus și cu Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului privind dispozitivele medicale, (31) Locul, ziua/lună/anul, (32) Director reglementare, (33) Manager reglementare, (34) Referință produs, (35) UDI-DI De bază, (36) Denumire produs și versiune firmware, (37) Regulă de clasificare Anexa VIII

SK (1) Vyhlasenie o zhodote EU, (2) Vyrobcia, (3) Jediné registracné číslo, (4) Autorizovaný zástupca, (5) Dotknuté výrobky, (6) Pozri Dodatok 1, (7) Účel, na ktorý sú výrobky určené, (8) Zariadenie Phonak CROS je umiestnené na postihnutom uchu a bezdrôtovo prenáša zvuk do načúvacieho prístroja Phonak na druhom uchu (9) Riziková trieda výrobkov, (10) Trieda Ila, pozri prílohu 1 pre príslušné pravidlo, (11) Plainé normy, (12) Plainé spoločné technické parametre, (13) Žiadne, (14) Osvedčenie ES/Notifikovaný orgán, (15) č. 38658, vydal: GMED (0459), (16) Spôsob posúdenia zhody, (17) Dodatok IV, (18) ISO certifikát/Certifikačný orgán, (19) Č. 32433 (ISO 13485:2016), vydal GMED, (20)Smernica 2014/53/EU, (21) Smernica o rádiových zariadeniach (RED), (22) Smernica 2011/65/EU, (23) Smernica o elektrickom parlamente a Rady 2011/65/EU z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach (prepracované znenie), (24) Smernica 2015/863/EU, (25) delegovaná smernica Komisie (EU) 2015/863 z 31. marca 2015, ktorou sa mení príloha II k smernici Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EU, pokiaľ ide o zoznam obmedzených látok (RoHS3), (26) Nariadenie (ES) č. 1907/2006, (27) Registrácia, hodnotenie, autorizácia a obmedzovanie chemických látok (REACH), (28) Smernica 2012/19/EU, (29) Smernica Európskeho parlamentu a Rady 2012/19/EU zo 4. júla 2012 o odpade z elektrických a elektronických zariadení (WEEE), (30) My, spoločnosť XXX, týmto na vlastnú zodpovednosť vyhlasujeme, že výrobky uvedené v Dodatku 1 sú v súlade s vyššie uvedenými právnymi predpismi a nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach.., (31) Miesto, deň/mesiac/rok, (32) riaditeľ pre regulačné záležitosti, (33) vedúci pre regulačné záležitosti, (34) Referencia výrobku, (35) Základné UDI-DI, (36) Názov produktu a verzia firmveru, (37) Klasifikačné pravidlo Dodatok VIII

SL (1) Izjava o skladnosti EU, (2) Proizvajalec, (3) Enotna registrirna številka, (4) Pooblašeni predstavnik, (5) Zajeti izdelki, (6) Glejte prilogo 1, (7) Predvideni namen izdelkov, (8) Naprava Phonak CROS je nameščena na ušesu z nepopravljivo izgubo sluha in brezžično oddaja zvok v slušni aparat.Phonak, ki je nameščen na drugem Brez, (9) Razred tvegavanja izdelkov, (10) Razred Ila, za zadevno pravilo si ogledajte Prilogo 1, (11) Uporabljeni standardi, (12) Uporabljene skupne specifikacije, (13) Ušesu..., (14) Certificat CE/Priglašeni organ, (15) št. 38658, izdan s strani GMED (0459), (16) Poi ugotavljanja skladnosti, (17) Priloga IV, (18) Certifikat ISO/certifikacijski organ, (19) št. 32433 (ISO 13485:2016), izdan s strani GMED, (20) Direktiva 2014/53/EU, (21) Direktiva o radijski opremi (RED), (22) Direktiva 2011/65/EU, (23) Direktiva 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 8. junija 2011 o omejevanju uporabe nekaterih nevarnih snovi v elektriĉni in elektronski opremi (prenovitev), (24) Direktiva 2015/863/EU, (25) Delegirana direktiva Komisije (EU) 2015/863 z dne 31. marca 2015 o spremembi Priloge II k Direktivi 2011/65/EU Evropskega parlamenta in Sveta v zvezi s seznamom omejenih snovi (RoHS3), (26) Uredba (ES) št. 1907/2006, (27) Registracija, evalvacija, avtorizacija in omejevanje kemikalij (REACH), (28) Direktiva 2012/19/EU, (29) Direktiva 2012/19/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 4. julija 2012 o odpadni elektriĉni in elektronski opremi (OEE0), (30) Mi. XXX, pod izključno odgovornostjo izjavljamo, da so izdelki, navedeni v Prilogi 1, skladni z zakonodajo, podrobneje navedeno zgoraj, in Uredbo (EU) 2017/745 Evropskega

Confidential and proprietary.

This document and its contents are confidential and proprietary to Sonova and shall not be reproduced or otherwise disclosed to anyone other than Sonova employees without written authorization from Sonova.

This printout is an uncontrolled copy. The original is stored in the Document Management System.

parlamenta in Sveta o medicinskih pripomočkih, (31) Lokacija, dan/meseč/leto, (32) Direktor regulativnih zadev, (33) Vodja regulativnih zadev., (34) Referenca izdelka, (35) Osnovni UDI-DI, (36) Ime izdelka in različica strojne programske opreme, (37) Pravilo razvinitve Priloga VIII

SV (1) EU-översensättningsdeklaration, (2) Tillverkare, (3) Enskilt registreringsnummer, (4) Auktoriserad representant, (5) Produkter som deklarerationen täcker, (6) Se Bilaga 1, (7) Produkternas avsedda användning, (8) Phonak CROS-enhetens placeras på det döva örat och skickar trådlöst ljud till Phonak-hörapparaten på det andra örat, (9) Riskklassificering av produkterna, (10) Klass Ila se Bilaga 1 för motsvarande regel, (11) Tillämpliga standarder, (12) Tillämplig allmän specifikation, (13) Ingen, (14) ES-certifikat/annat organ, (15) N° 38658, utfärdat av GMED (0459), (16) Metod för att bedöma efterlevnad, (17) Bilaga IV, (18) ISO-certifiering/Certifierande enhet, (19) Nr. 32433 (ISO 13485:2016), utfärdat av GMED, (20) Direktiv 2014/53/EU, (21) Radioutrustningsdirektiv (RED), (22) Direktiv 2011/65/EU, (23) Europaparlaments och Rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning (omarbeting), (24) Direktiv 2015/863/EU, (25) Kommissionens delegerade Direktiv (EU) 2015/863 av den 31 mars 2015 om ändring av bilaga II i Europaparlaments och rådets direktiv 2011/65/EU vad gäller föreningen av ämnen som omfattas av begränsningar (RoHS3), (26) Förordning (EG) nr 1907/2006, (27) Registrering, utvärdering, godkännande och begränsning av kemikalier (REACH), (28) Europaparlaments och Rådets direktiv 2012/19/EU av den 4 juli 2012 om avfall som utgörs av eller innehåller elektrisk och elektronisk utrustning (WEEE), (30) Vi, XXX, intygar under eget ansvar härmed att de produkter som anges i Bilaga 1 översensättningsmed den lagstiftning som nämnts ovan och Europaparlaments och Rådets förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter. , (31) Ort, dag/månad/år, (32) Director Regulatory Affairs, (33) Regulatory Affairs Manager, (34) Produktreferens, (35) Grundläggande UDI-DI, (36) Produktens namn och firmaversion, (37) Klassificeringsregel, Bilaga VIII

ET (1) EL-i vastavustunnistus, (2) Tootaja, (3) Unikaalne registrikood, (4) Vollialud esindaja, (5) Deklaratsiooniga hõimatud tooted, (6) Vi jisa 1, (7) Toodele sihtotstarve, (8) Seade Phonak CROS asetatakse mitteabistatavasse kõrva ja see edastab juhtmevabalt heli teisele kõrvas asuvasse Phonaki kuudeaparati, (9) Toote riskiklass, (10) Klass Ila vt vastava reegli jisa 1, (11) Kohaldatavad standardid, (12) Kohaldatav ühine spetsifikatsioon, (13) Puudub, (14) EU sertifikaat / teavitatud asutus , (15) N° 38658, väljastaja GMED (0459), (16) vastavushindamistee, (17) Lisa IV, (18) ISO sertifikaat / sertifitseerimisasutus, (19) nr 32433 (ISO 13485:2016), väljastaja GMED, (20) Direktiiv, 2014/53/EL, (21) Raadioseadmete direktiiv (RED), (22) Direktiiv 2011/65/EL, (23) Euroopa Parlamendi ja nõukogu 8. juuni 2011 direktiiv 2011/65/EL teatavate ohtlike ainetete kasutamise piiramise kohta elektr- ja elektroonikaseadmetes (ümbersonastatud), (24) Direktiiv 2015/863/EL, (25) Komisjoni delegeeritud direktiiv (EU) 2015/863 31. märtsist 2015, mis muudab Euroopa Parlamendi ja Nõukogu direktiivi 2011/65/EL lisa II piratud ainetete loendi osas (RoHS3), (26) Määrus (EU) nr 1907/2006, (27) Kemikaalide registreerimine, hindamine, autoriseerimine ja piiramine (REACH), (28) Direktiiv 2012/19/EL, (29) Euroopa Parlamendi ja nõukogu 4. juuli 2012. aasta direktiiv 2012/19/EL elektr- ja elektroonikaseadmetest tekkinud jäätmete (ELECTRONIKAROMUDE) kohta (WEEE), (30) Meie, XXX, deklareerime ainuvastutuse juures käesolevaga, et lisa I loeteldud tooted vastavad ülaltoodud seadusandlusele ning Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EL) 2017/745 meditsiiniseadmete kohta. , (31) Koht, päev/kuu/aasta, (32) Direktor regulatiivküsimumste alal, (33) Juht regulatiivküsimumste alal, (34) Toote viide, (35) Põhi-UDI-DI, (36) Tootete nimi ja püsivara versioon, (37) Klassifitseerimiseeskiri, Lisa VIII

GA (1) Dearbhú Comhíreachtacha AE, (2) Monatóir, (3) Clárúimhir Anonarach, (4) Ionadaí udaraithe, (5) Táirgí a chuimsítear, (6) Féach larscríbhinn 1, (7) Cuspóirí bheartaíthe na dtáirgí, (8) Cuirtear an fheiste Phonak CROS ar an gcluas nach feidir ísi glacadh le hais eisteachta, agus thaircureann sí tuaim gan sreang chuig an ais eisteachta Phonak ar an gcluas eile., (9) Aicme riosca na dtáirgí, (10) Aicme Ila féach Aguisín 1 le haghaidh na rialach a bhaineann, (11) Caighdeáin is infheidhme, (12) Sonraíocht choiteann is infheidhme, (13) Ní ann do shonraíocht , (14) Comhlacht dá dtugtar fógra maidir le Dearbhú CE, (15) Uimhir, 38658, eistíthe ag GMED (0459), (16) Bealach measúnaithe comhíreachtacha, (17) larscríbhinn IV , (18) Deimhníú ISO / Comhlacht: deimhníochtáin, (19) Uimh. 32433 (ISO 13485:2016), ama eisiúint ag GMED , (20) ,Treoir 2014/53/AE (21) An Treoir maidir le Trealamh Raidió , (22) Treoir 2011/65/AE , (23) Treoir 2011/65/AE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle ar 8 Meitheamh 2011 maidir le srian ar shubstaintí guaiseacha áirithe a úsáid i dtrealamh leictreach agus leictreonach (ateilgíthe) , (24) Treoir 2015/863/UE, (25) Treoir Thearmhíghite ón gCoimisiún (AE) 2015/863 ar an 31 Márta 2015 a leasáinn Aguisín II de Theoir 2011/65/EU de Pharlaimint na hEorpa agus den Chomhairle maidir le liosta na substaintí teoranta (RoHS3), (26) Rialachán (CE) Uimh. 1907/2006 , (27) Clárú, Meastóireacht, Udarú agus Srianadh Ceimicean (REACH) , (28) Treoir 2012/19/AE, (29) Treoir 2012/19/AE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle ar 4 Iúil 2012 maidir le dramhthrealamh leictreach agus leictreonach (DTLL) , (30) Dearbhalimíd, XXX faoi fhreagracht aonair, leis seo go bhfuil na táirgí a liostaitear in larscríbhinn 1 i gcomhthéir leis an reachtaíocht a shonraítear thuas agus le Rialachán (AE) 2017/745 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle maidir le feistí leighis, (31) Áit, léimhbláin , (32) Stiúirthóir Gnóthai Rialála, (33) Bainisteoir Gnóthai Rialála (34) Tagairt an táirge, (35) SF-SFU bunúsach, (36) Ainm an Táirge agus Leagan, (37) Rialáic aicmíochtáin larscríbhinn VIII

MT (1) Dikjarazzjoni ta' Konformità ta' UE, (2) Manifattur, (3) Numru ta' Regjistrazzjoni Uniku, (4) Rappreżentant Awtorizzat, (5) Prodottii koperti, (6) Ara l-Anness 1, (7) Skop maħsub tal-prodottii, (8) L-apparat CROS ta' Phonak jitqiegħed fuq il-widna mhux meġġuana u jitrazzmetti l-hoss bi'mod bla fili lili-apparat għall-ghajnuha fis-smiġħ ta' Phonak fuq il-widra l-oħra., (9) Klassi ta' riskju tal-prodottii, (10) Klassi Ila ara l-Anness 1 għar-regola korrispondenti, (11) Standards applikabbli, (12) Speċifikazzjoni komuni applikabbli, (13) Xejn, (14) Korp Certifikat/Notifikat tal-KE, (15) Nru 38658, maħruġ minn GMED (0459), (16) Rotta tal-Valutazzjoni tal-Konformità, (17) L-Anness IV, (18) Certifikat/Korp taċ-Certifikazzjoni tal-ISO, (19) N° 32433 (ISO 13485:2016), maħruġ minn GMED, (20) Id-Direttiva 2014/53/UE, (21) Id-Direttiva dwar il-Tagħmir tar-Radiju (RED), (22) Id-Direttiva 2011/65/UE, (23) Id-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-8 ta' Ġunju 2011 dwar ir-restrizzjoni tal-użu ta' ċerti sustanzji perkoluzi fit-tagħmir elettriku u elettroniku (rifomulazzjoni), (24) Id-Direttiva 2015/863/UE, (25) Id-Direttiva Delegata tal-Kurmissjoni (UE) 2015/863 tal-31 ta' Marzu 2015 li temenda l-Anness II taċ-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward tal-lista ta' sustanzji restritti (RoHS3), (26) Ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006, (27) Ir-Registrazzjoni, il-Valutazzjoni, l-Awtorizzazzjoni u r-Restrizzjoni ta' Sustanzji Kimiċi (REACH) , (28) Id-Direttiva 2012/19/UE, (29) Id-Direttiva 2012/19/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-4 ta' Lulju 2012 dwar skart ta' tagħmir elettriku u elektroniku (WEEE), (30) Ahna, XXX taħt responsabbiltà unika, b dan niddikjaraw li l-prodottii eżenkat li-Anness 1 huma konformi mal-leġiżlazzjoni spledjata hawn fuq, u r-Regolament (UE) 2017/745 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar apparati mediċi, (31) Post, jum/xahar/sena, (32) Direttur tal-Affarijiet Regolatorji, (33) Maniġer tal-Affarijiet Regolatorji, (34) Referenza tal-Prodott, (35) UDI-DI Bażiku, (36) Isem il-Prodott u Verżjoni tal-firmware, (37) Regola ta' Klassifikazzjoni Anness VIII

Confidential and proprietary.

This document and its contents are confidential and proprietary to Sonova and shall not be reproduced or otherwise disclosed to anyone other than Sonova employees without written authorization from Sonova.

This printout is an uncontrolled copy. The original is stored in the Document Management System.