

Tłumaczenie z języka angielskiego

DEKLARACJA ZGODNOŚCI RoHS

Producent: Defibtech L.L.C.
741 Boston Post Road, Suite 201
Guilford, CT 06437, USA

oświadcza na swoją wyłączną odpowiedzialność, że produkty dystrybuowane na terenie Unii Europejskiej po 22 lipca 2014 roku:

Produkt: Półautomatyczny defibrylator zewnętrzny
Modele: DDU-100A, DDU-100B, DDU-100C, DDU-100E

Produkt: Automatyczny defibrylator zewnętrzny
Modele: DDU-120A, DDU-120E

Produkt: Łączki do defibrylacji/monitorowania
Modele: DDP-100, DDP-200P

Produkt: Półautomatyczny defibrylator zewnętrzny
Modele: DDU-A2300, DDU-C2300, DDU-E2300

Produkt: Półautomatyczny/ręczny defibrylator zewnętrzny
Modele: DDU-A2400, DDU-C2400, DDU-E2400

Produkt: Półautomatyczny defibrylator zewnętrzny
Modele: DDU-A2450, DDU-C2450, DDU-E2450

Produkt: Łączki do defibrylacji/monitorowania
Modele: DDP-2001, DDP-2002

Produkt: Adapter kabla do monitorowania EKG i elektrody EKG
Modele: DAC-2012, DAC-2020, DMP-2403

Produkt: Stacja ładowująca* i ładowarka ścienna*
Modele: DBC-2001, DPM-2001

są zgodne Dyrektywą 2011/65/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 8 czerwca 2011 dotyczącą ograniczenia użycia niektórych niebezpiecznych substancji (RoHS) w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym z wyłączeniem Załącznika II i ołowiowego stopu lutowniczego w przenośnych defibrylatorach ratunkowych (i ich akcesoriach) jak zezwala Załącznik IV, Wyjątek 17 lub bez wyjątków oznaczonych *.

Nr referencyjny: TF-10001

Miejsce wydania: Defibtech L.L.C.
741 Boston Post Road, Suite 201
Guilford, CT 06437, USA

Podpisano na rzecz i w imieniu spółki Defibtech

[nieczytelny podpis]

22 października 2015

Ed Horton

Data

Wiceprezes, Quality and Regulatory Affairs

Dafibtech, L.L.C.

[kod kreskowy]

Koniec dokumentu

Tłumaczenie: Medline Sp. z o.o.

05.02.2019

MEDline