

MDR DoC CROS E-R

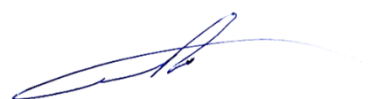
EU Declaration of Conformity⁽¹⁾

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 ⁽¹⁰⁾
EMDN code	Y214506 - AIR CONDUCTION HEARING AIDS
GMDN code	Contralateral hearing unit (59460)
Applicable standards ⁽¹¹⁾ :	ETSI EN 300 328 V 2.2.2 ETSI EN 301 489-1 V 2.2.3 ETSI EN 301 489-17 V 3.3.1 EN 62479 :2010
Applicable common specification ⁽¹²⁾ :	NA ⁽¹³⁾
EC Certificate/Notified Body ⁽¹⁴⁾ :	N° 38657, issued by GMED (0459) ⁽¹⁵⁾
Conformity Assessment Route ⁽¹⁶⁾ :	Annex IX ⁽¹⁷⁾
ISO Certificate/Certifying Body ⁽¹⁸⁾ :	N° 32433 (ISO 13485:2016), issued by GMED ⁽¹⁹⁾
Directive 2014/53/EU ⁽²⁰⁾	Radio Equipment Directive (RED) ⁽²¹⁾
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⁾
Regulation (EU) 2023/1542 ⁽³⁰⁾	REGULATION (EU) 2023/1542 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 12 July 2023 concerning batteries and waste batteries, amending Directive 2008/98/EC and Regulation (EU) 2019/1020 and repealing Directive 2006/66/EC ⁽³¹⁾

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.⁽³²⁾

This declaration shall be revised in the event of any significant change to the product, product range, applicable standards, or applicable legislation.⁽³³⁾

Stäfa, 09/07/2026
Location, day/month/year⁽³⁴⁾



Shokoufeh Khodabandeh
Senior Director Global Regulatory Affairs

Stäfa, 09/07/2026
Location, day/month/year⁽³⁴⁾



Aleksandra Enns-Bray
Regulatory Affairs & Vigilance Manager

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.

MDR DoC CROS E-R

Annex 1

to EU Declaration of Conformity

EMDN	GMDN	Basic UDI-DI ⁽³⁵⁾	Product Reference ⁽³⁶⁾	UDI-DI	Product Name ⁽³⁷⁾	Firmware version ⁽³⁷⁾	Classification Rule (Annex VIII) ⁽³⁸⁾
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-3C	07613389891430	Phonak CROS E-R (Caribbean Blue)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-8A	07613389761887	Phonak CROS E-R (sienna red)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-8AB3	07613389928181	Phonak CROS E-R (sienna red)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-H0	07613389761900	Phonak CROS E-R (beige)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-H0B3	07613389927696	Phonak CROS E-R (beige)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-M7	07613389891447	Phonak CROS E-R (blue ocean)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P1	07613389759143	Phonak CROS E-R (sand beige)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P1B3	07613389927719	Phonak CROS E-R (sand beige)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P3	07613389761818	Phonak CROS E-R (sandalwood)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P3B3	07613389927726	Phonak CROS E-R (sandalwood)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P4	07613389761825	Phonak CROS E-R (chestnut)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P4B3	07613389927733	Phonak CROS E-R (chestnut)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P5	07613389761832	Phonak CROS E-R (champagne)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P5B3	07613389927740	Phonak CROS E-R (champagne)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P6	07613389761849	Phonak CROS E-R (silver gray)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P6B3	07613389927757	Phonak CROS E-R (silver gray)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P7	07613389761856	Phonak CROS E-R (graphite gray)	067-1619	5

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.

Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P7B3	07613389927764	Phonak CROS E-R (graphite gray)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P8	07613389761863	Phonak CROS E-R (velvet black)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-P8B3	07613389927771	Phonak CROS E-R (velvet black)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1144-T3	07613389891454	Phonak CROS E-R (precious pink)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1148-P6	07613389759181	Phonak CROS E-R Trial (silver gray)	067-1619	5
Y214506	59460	07613389CROSP2	050-1215-P6	07613389870497	Phonak CROS E-R Demo (silver gray)	067-1619	5

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.

MDR DoC CROS E-R

- 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 IIa ; voir l'annexe 1 pour la règle correspondante, (11) Normes applicables, (12) Spécification commune applicable, (13) Aucune, (14) Certificat CE/organisme notifié, (15) N° 38657 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 (refonte), (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) RÈGLEMENT (UE) 2023/1542, (31) RÈGLEMENT (UE) 2023/1542 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL du 12 juillet 2023 relatif aux batteries et aux déchets de batteries, modifiant la directive 2008/98/CE et le règlement (UE) 2019/1020, et abrogeant la directive 2006/66/CE, (32) 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, (33) La présente déclaration sera révisée en cas de modification significative du produit, de la gamme de produits, des normes applicables ou de la législation applicable., (34) Lieu, jour/mois/année, (35) UDI-DI basique, (36) Référence Produit, (37) Nom du produit et version du micrologiciel, (38) 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 pérdida 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 38657 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 (DER), (22) Directiva 2011/65/UE, (23) 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 (refundición), (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) REGLAMENTO (UE) 2023/1542 (31) REGLAMENTO (UE) 2023/1542 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 12 de julio de 2023 relativo a las pilas y baterías y sus residuos y por el que se modifican la Directiva 2008/98/CE y el Reglamento (UE) 2019/1020 y se deroga la Directiva 2006/66/CE, (32) 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., (33) La presente declaración será revisada en caso de cualquier cambio significativo en el producto, la gama de productos, las normas aplicables o la legislación aplicable., (34) Lugar, día/mes/año, (35) UDI-DI Básico, (36) Referencia del producto, (37) Nombre del producto y versión de firmware, (38) 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 versorgbaren 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. 38657 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/EU, (25) Delegierte Richtlinie (EU) der Kommission 2015/863 vom 31. März 2015 zur Änderung von Anhang II der Richtlinie 2011/65 EU 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/EU, (29) Richtlinie 2012/19/EU des europäischen Parlaments und des Rates vom 4 Juli 2012 über Elektro- und Elektronik-Altgeräte (WEEE), (30) VERORDNUNG (EU) 2023/1542 (31) VERORDNUNG (EU) 2023/1542 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES vom 12. Juli 2023 über Batterien und Altbatterien, zur Änderung der Richtlinie 2008/98/EG und der Verordnung (EU) 2019/1020 und zur Aufhebung der Richtlinie 2006/66/EG, (32) 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, (33) Diese Erklärung wird im Falle wesentlicher Änderungen des Produkts, der Produktpalette, der anwendbaren Normen oder der anwendbaren Rechtsvorschriften überarbeitet, (34) Ort, TT.MM.JJJJ, (34) Basis-UDI-DI, (36) Produktreferenz, (37) Produktname und Firmware-Version, (38) Klassifizierungsregel Anhang VIII,
- PT** (1) Declaração de conformidade da UE, (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 o 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 38657, 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) Diretiva 2014/53/UE, (21) Diretiva relativa a equipamentos 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 eletrônicos (reformulada), (24) Diretiva 2015/863/EU, (25) 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/EU, (29) Diretiva 2012/19/UE do Parlamento Europeu e do Conselho de 4 de julho de 2012 relativa aos resíduos de equipamentos elétricos e eletrônicos (REEE), (30) REGULAMENTO (UE) 2023/1542 (31) REGULAMENTO (UE) 2023/1542 DO PARLAMENTO EUROPEU E DO CONSELHO de 12 de julho de 2023 relativo às baterias e respetivos resíduos, que altera a Diretiva 2008/98/CE e o Regulamento (UE) 2019/1020 e revoga a Diretiva 2006/66/CE., (32) 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., (33) A presente declaração será revista em caso de qualquer alteração significativa do produto, da gama de produtos, das normas aplicáveis ou da legislação aplicável., (34) Local, dia-mês-ano, (35) UDI-DI Básica, (36) Referência do produto, (37) Nome do produto e versão de firmware, (38) 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° 38657, 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 sulla apparecchiature radio (RED), (22) Direttiva 2011/65/UE, (23) 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) REGOLAMENTO (UE) 2023/1542, (31) EGOLOAMENTO (UE) 2023/1542 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 12 luglio 2023 relativo alle batterie e ai rifiuti di batterie, che modifica la direttiva 2008/98/CE e il regolamento (UE) 2019/1020 e abroga la direttiva 2006/66/CE, (32) 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, (33) La presente dichiarazione sarà rivista in caso di qualsiasi modifica significativa del prodotto, della gamma di prodotti, delle norme applicabili o della legislazione applicabile., (34) Luogo, giorno/mese/anno, (35) UDI-DI di base, (36) Riferimento prodotto, (37) Nome prodotto e versione firmware, (38) Standard di classificazione Allegato 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.

PL (1) Deklaracja zgodności UE, (2) Producent, (3) Pojedynczy numer rejestracyjny, (4) Autoryzowany przedstawiciel, (5) Produkty, których dotyczy, (6) Patrz Aneks 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 38657, 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, udzielanie 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) ROZPORZĄDZENIE (UE) 2023/1542, (31) ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2023/1542 z dnia 12 lipca 2023 r. w sprawie baterii i zużytych baterii, zmieniające dyrektywę 2008/98/WE i rozporządzenie (UE) 2019/1020 oraz uchylające dyrektywę 2006/66/WE, (32) 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, (33) Niniejsza deklaracja zostanie zmieniona w przypadku jakiegokolwiek istotnej zmiany produktu, zakresu produktów, mających zastosowanie norm lub obowiązujących przepisów prawa(34) Miejscowość, dzień/miesiąc/rok; (35) Podstawowy UDI-DI, (36) Numer referencyjny produktu, (37) Nazwa produktu i wersja oprogramowania sprzętowego, (38) Zasada klasyfikacji Aneks VIII

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) EC-certificaat/Aangemelde instantie, (15) Nr. 38657, verstrekt door GMED (0459), (16) Route van conformiteitsbeoordeling, (17) Bijlage IV, (18) ISO-certificering/Certificerende instantie, (19) Nr. 32433 (ISO 13485:2016), uitgegeven door GMED, (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) Gelegeleerde 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) VERORDENING (EU) 2023/1542, (31) VERORDENING (EU) 2023/1542 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD van 12 juli 2023 inzake batterijen en afgedankte batterijen, tot wijziging van Richtlijn 2008/98/EG en Verordening (EU) 2019/1020 en tot intrekking van Richtlijn 2006/66/EG, (32) Wij, 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, (33) Deze verklaring zal worden herzien in geval van een significante wijziging van het product, het productassortiment, de toepasselijke normen of de toepasselijke wetgeving. (34) Locatie, dag/maand/jaar, (35) Basis UDI-DI, (36) Product referentie, (37) Productnaam en firmwareversie, (38) Classificatieregels Bijlage VIII

BG (1) ЕС декларация за съответствие, (2) Производител, (3) Единен регистрационен номер, (4) Упълномощен представител, (5) Обхванати продукти, (6) Вижте приложение 1, (7) Предназначение на продукти, (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) № 38657, 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 употребата на определени опасни вещества в електрическо и електронно 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 химикали (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 (ОЕО), (30) РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2023/1542, (31) РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2023/1542 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 12 юли 2023 година за батериите и негодните за употреба батерии, за изменение на Директива 2008/98/ЕО и Регламент (ЕС) 2019/1020 и за отмяна на Директива 2006/66/ЕО, (32) 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. (33) Настоящата декларация ще бъде преразглеждана в случай на съществена промяна на продукта, продуктовата гама, приложимите стандарти или приложимото законодателство, (34) Местоположение, ден/месец/година, (35) Базово UDI-DI, (36) Справочна информация за продукта, (37) Наименование на продукта и версия на фирмуера, (38) Правило за класифициране Приложение VIII,

CS (1) EU Prohlášení o shodě, (2) Výrobce, (3) Jediné registrační číslo, (4) Autorizovaný zástupce, (5) Zahrnuté 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 produktů, (10) Odpovídající pravidlo pro třídu IIa viz Příloha 1, (11) Platné normy, (12) Použitelná společná specifikace, (13) Žádná, (14) Certifikát ES/oznámený subjekt, (15) č. 38657, vydané společností GMED (0459), (16) Cesta posuzování shody, (17) Příloha IV, (18) Certifikát ISO / certifikační 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 (přepřacované 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 (ES) č. 1907/2006, (27) Registrace, hodnocení, povolování a omezování chemických látek (REACH), (28) Směrnice 2012/19/EU, (29) Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2012/19/EU ze dne 4. července 2012 o odpadních elektrických a elektronických zařízeních (OEEZ), (30) NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2023/1542, (31) NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) 2023/1542 ze dne 12. července 2023 o bateriích a odpadních bateriích, o změně směrnice 2008/98/ES a nařízení (EU) 2019/1020 a o zrušení směrnice 2006/66/ES, (32) 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, (33) Toto prohlášení bude revidováno v případě jakékoli významné změny produktu, produktové řady, použitelných norem nebo použitelných právních předpisů, (34) Místo, den/měsíc/rok, (35) Základní UDI-DI, (36) Referenční č. produktu (37) Název produktu a verze firmwaru, (38) Pravidlo klasifikace Příloha VIII

DA (1) EU-overensstemmelseserklæring, (2) Producent, (3) Enkelt registreringsnummer, (4) Autoriseret repræsentant, (5) Omfattede produkter, (6) Se bilag 1, (7) Produktets erklærede formål, (8) Phonak CROS apparatet placeres bag øret med fremskredet høreindstilling og overfører lyden trådløst til Phonak høreapparatet 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) № 38657, 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 (omarbejdning), (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/EF, (29) Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2012/19/EU af 4. juli 2012 om affald af elektrisk og elektronisk udstyr (WEEE), (30) FORORDNING (EU) 2023/1542, (31) EUROPA-PARLAMENTETS OG RÅDETS FORORDNING (EU) 2023/1542 af 12. juli 2023 om batterier og udtjente batterier, om ændring af direktiv 2008/98/EF og forordning (EU) 2019/1020 og om ophævelse af direktiv 2006/66/EF, (32) Vi, XXX, som eneansvarlig, erklærer hermed, at produkterne i bilag 1 stemmer overens med ovenstående lovgivning og Europa-Parlamentets og Rådets forordning 2017/745/EU om medicinsk udstyr, (33) Denne erklæring vil blive revideret i tilfælde af enhver væsentlig ændring af produktet, produktsortimentet, gældende standarder eller gældende lovgivning, (34) Lokalitet, dag/måned/år, (35) Grundlæggende UDI-DI, (36) Produktreference, (37) Produktnavn og firmwareversion, (38) Klassificeringsregel Bilag VIII

FI (1) EU-vaatimustenmukaisuusvakuutus, (2) Valmistaja, (3) SRN-numero, (4) Valtuutettu edustaja, (5) Vakuutuksen kohteena olevat tuotteet, (6) Katsotaan liite 1, (7) Tuotteiden käyttötarkoitukset, (8) Phonak CROS -laite asetetaan kuulokojeesta hyötyttämättömään korvaan, ja se lähettää äänen langattomasti toiseen korvaan olevaan Phonak-kuulokojeeseen., (9) Tuotteiden riskiluokka, (10) Luokka IIa katsotaan vastaava sääntö liitteestä 1, (11) Sovellettavat standardit, (12) Sovellettava yleinen eritelmä, (13) Ei mitään, (14) EY-todistus / ilmoitettu laitos, (15) Nro° 38657, myöntäjä: GMED (0459), (16) Vaatimustenmukaisuuden arviointireitti, (17) Liite IV, (18) ISO-sertifikaatti/sertifiointilaitos, (19) Nro 32433 (ISO 13485:2016), myöntäjä: GMED, (20) Direktiivi 2014/53/EU, (21) Radiolaitedirektiivi (RED), (22) Direktiivi 2011/65/EU, (23) Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 2011/65/EU, annettu 8 päivänä kesäkuuta 2011, tiettyjen vaarallisten aineiden käytön rajoittamisesta sähkö- ja elektroniikkalaitteissa (uudelleenlaadittu), (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

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.

	2012/19/EU, annettu 4 päivänä heinäkuuta 2012, sähkö- ja elektroniikkalaiteromusta (WEEE), , (30) EUROOPAN PARLAMENTIN JA NEUVOSTON ASETUS (EU) 2023/1542, (31) EUROOPAN PARLAMENTIN JA NEUVOSTON ASETUS (EU) 2023/1542, annettu 12 päivänä heinäkuuta 2023, akuista ja paristoista ja jätteakuista ja -paristoista, direktiivin 2008/98/EY ja asetuksen (EU) 2019/1020 muuttamisesta sekä direktiivin 2006/66/EY kumoamisesta, , (32) XXX yksinomaisella vastuullaan vakuuttaa täten, että liitteessä 1 luetellut tuotteet ovat edellä mainittujen lakien ja lakisäntälistä laitteista annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetusten (EU) 2017/745 mukaisia, , (33) Tätä vakuutusta tarkistetaan, jos tuotteeseen, tuotevalikoimaan, sovellettaviin standardeihin tai sovellettavaan lainsäädäntöön tehdään merkittäviä muutoksia. (34) Paikka, päivä/kuukausi/vuosi, (35) Laitemallin UDI-DI, (36) Tuotteen viite, (37) Tuotteen nimi ja laiteohjelmiston versio, (38) Luokituksääntö Liite VIII
EL	(1) Δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ, (2) Κατασκευαστής, (3) Ενιαίος αριθμός καταχώρισης, (4) Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος, (5) Καλυπτόμενα προϊόντα, (6) Βλ. Παράρτημα 1, (7) Ενδεχόμενος σκοπός των προϊόντων, (8) Η συσκευή Phonak CROS τοποθετείται στο αυτί χωρίς δυνατότητα υποβοήθησης της ακοής και μεταδίδει ασύρματα ήχο στο ακουστικό βαρηκοΐας Phonak που βρίσκεται στο άλλο αυτί... (9) Κατηγορία κινδύνου προϊόντων, (10) Κατηγορία IIa βλ. Παράρτημα 1 για τον αντίστοιχο κανόνα, (11) Εφαρμοστέα πρότυπα, (12) Εφαρμοστέα κοινή προδιαγραφή, (13) Καμία, (14) Πιστοποιητικό ΕΚ/Κοινοποιημένος φορέας, (15) Αρ. 38657, φορέας έκδοσης GMED (0459), (16) Διαδικασία 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 περιορισμοί 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 ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (WEEE), , (30) ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2023/1542, (31) ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2023/1542 ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 12ης Ιουλίου 2023 σχετικά με τις μπαταρίες και τα απόβλητα μπαταριών, για την τροποποίηση της οδηγίας 2008/98/ΕΚ και του κανονισμού (ΕΕ) 2019/1020 και την κατάργηση της οδηγίας 2006/66/ΕΚ, (32) Εμείς, 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, (33) Η παρούσα δήλωση θα αναθεωρείται σε περίπτωση οποιασδήποτε ουσιώδους μεταβολής του προϊόντος, της σειράς προϊόντων, των εφαρμοστέων προτύπων ή της εφαρμοστέας νομοθεσίας. (34) Τοποθεσία, ημέρα/μήνας/έτος, (35) Βασικό UDI-DI, (36) Αναγνωριστικό Προϊόντος, (37) Όνομα προϊόντος και έκδοση υλικολογισμικού, (38) 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) Uređaj Phonak CROS postavlja se na uho s potpunim oštećenjem sluha i bežičnim putem prenosi zvuk u slušno pomagalo Phonak u drugom uhu, (9) Klasa rizika proizvoda, (10) II.a klasa, pogledajte Prilog 1. za odgovarajuće uvjete, (11) Primjenjive norme, (12) Primjenjive opće specifikacije, (13) Nema, (14) EZ potvrda / prijavljeno tijelo, (15) Br. 38657, izdalo društvo GMED (0459), (16) Postupak ocjenjivanja sukladnosti, (17) Prilog IV, (18) Certifikat ISO / certifikacijsko tijelo, (19) Br. 32433 (ISO 13485:2016), izdalo društvo GMED, (20) Direktiva 2014/53/EU, (21) Direktiva o radijskoj opremi (RED), (22) Direktiva 2011/65/EU, (23) Direktiva 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 8. lipnja 2011. o ograničenju uporabe određenih opasnih tvari u električnoj i elektroničkoj opremi (preinačeno), (24) Direktiva 2015/863/EU, (25) Delegirana direktiva Komisije (EU) 2015/863 od 31. ožujka 2015. o izmjeni Priloga II. Direktivi 2011/65/EU Europskog parlamenta i Vijeća u pogledu popisa ograničenih tvari (RoHS3), (26) Uredba (EZ) br. 1907/2006, (27) Registracija, evaluacija, autorizacija i ograničavanje kemikalija (REACH), (28) Direktiva 2012/19/EU, (29) Direktiva 2012/19/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 4. srpnja 2012. o otpadnoj električnoj i elektroničkoj opremi (OEE0), , (30) UREDBA (EU) 2023/1542, (31) UREDBA (EU) 2023/1542 EUROPSKOG PARLAMENTA I VIJEĆA od 12. srpnja 2023. o baterijama i otpadnim baterijama, izmjeni Direktive 2008/98/EZ i Uredbe (EU) 2019/1020 te stavljanju izvan snage Direktive 2006/66/EZ, (32) Mi, XXX pod vlastitom odgovornošću, ovime izjavljujemo da su proizvodi navedeni u Prilogu 1. sukladni s prethodno navedenim propisima i Uredbom (EU) 2017/745 Europskog parlamenta i Vijeća o medicinskim proizvodima, (33) Ova izjava bit će revidirana u slučaju bilo kakve značajne promjene proizvoda, asortimana proizvoda, primjenjivih normi ili primjenjivog zakonodavstva. (34) Mjesto, dan/mjesec/godina, (35) Osnovni UDI-DI, (36) Upućivanje na proizvod (37) Naziv proizvoda i inačica firmvera, (38) Pravilo razvrstavanja Prilog VIII
HU	(1) EU-megfelelősségi nyilatkozat, (2) Gyártó, (3) Egyedi regisztrációs szám, (4) Meghatalmazott képviselő, (5) Érintett termékek, (6) Lásd 1. melléklet, (7) Termékek rendeltetése, (8) A Phonak CROS eszközök arra a fülre helyezik, amelynél a hallásvesztés hallókészülékkel nem áthidalható, és az eszköz vezeték nélküli módon továbbítja a hangot a másik fülön lévő Phonak hallókészüléknek, (9) Termékek kockázati besorolása, (10) IIa. osztály, a vonatkozó szabály az 1. mellékletben olvasható, (11) Vonatkozó szabványok, (12) Vonatkozó egységes előírások, (13) Nincsenek, (14) EK-nyilatkozat / Bejelentett szervezet, (15) a 38657, GMED által kibocsátva (0459), (16) Megfelelőségértékelés módja, (17) IV. melléklet, (18) ISO-tanúsítvány / tanúsító szervezet, (19) száma: 32433 (ISO 13485:2016), kiadta: GMED, (20) 2014/53/EU irányelv, (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 (átalgozás), (24) 2015/863/EU jelű irányelv, (25) A Biztonság (EU) 2015/863 felhatalmazáson alapuló irányelve (2015. március 31.) a 2011/65/EU jelű 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 hulladékaikról (WEEE), (30) AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS (EU) 2023/1542 RENDELETE (31) AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS (EU) 2023/1542 RENDELETE (2023. július 12.) az elemekről, illetve akkumulátorokról és a hulladékelemekről, illetve -akkumulátorokról, a 2008/98/EK irányelv és az (EU) 2019/1020 rendelet módosításáról, valamint a 2006/66/EK irányelv hatályon kívül helyezéséről, (32) 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 szóló (EU) 2017/745 rendeletének, (33) Jelen nyilatkozat felülvizsgálatra kerül a termék, a termékválaszték, az alkalmazandó szabványok vagy az alkalmazandó jogszabályok bármilyen jelentős változása esetén. (34) Helység, év/hónap/nap, (35) Alapvető UDI-DI, (36) Termék-hivatkozás , (37) Terméknév és firmware-verzió, (38) Osztályozási szabály VIII. Melléklet,
LT	(1) ES atitikties deklaracija, (2) Gamintojas, (3) Unikalus registracijos numeris, (4) Įgaliojasis atstovas, (5) Gaminiai, kuriems taikoma, (6) Žr. 1 priedą, (7) Numatyta gaminių paskirtis, (8) Phonak CROS prietaisas dėvimas ausyje, kurioje nėra klausos aparato, belaidežių ryšiu perduoda garsą į „Phonak“ klausos aparatą kitoje ausyje, (9) Gaminų rizikos klasė, (10) Atitinkamą IIa klasės taisyklę žr. 1 priede., (11) Taikomi standartai, (12) Taikomos bendrosios specifikacijos, (13) Nėra, (14) EB sertifikatas / notifikuoti įstaiga, (15) N° 38657, išdavė GMED (0459), (16) Atitikties vertinimo būdas, (17) IV priedo , (18) ISO sertifikatas / sertifikavimo įstaiga, (19) Nr. 32433 (ISO 13485:2016), išduotas GMED, (20) Direktyva 2014/53/ES, (21) Radijo įrenginių direktyva (RJD), (22) Direktyva 2011/65/ES, (23) 2011 m. birželio 8 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2011/65/ES dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo (nauja redakcija), (24) Direktyva 2015/863/ES, (25) 2015 m. kovo 31 d. Komisijos deleguotąja direktyva (ES) 2015/863 iš dalies keičiamas Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2011/65/ES II priedas, susijęs su ribojamų medžiagų sąrašu (RoHS3), (26) Reglamentas (EB) Nr. 1907/2006, (27) Cheminių medžiagų registracija, įvertinimas, autorizacija ir apribojimai (REACH), (28) Direktyva 2012/19/ES, (29) 2012 m. liepos 4 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2012/19/ES dėl elektros ir elektroninės įrangos atliekų (WEEE), , (30) REGLAMENTAS (ES) 2023/1542, (31) EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTAS (ES) 2023/1542 2023 m. liepos 12 d. dėl baterijų ir baterijų atliekų, kuriuo iš dalies keičiama Direktyva 2008/98/EB bei Reglamentas (ES) 2019/1020 ir panaikinama Direktyva 2006/66/EB, (32) Mes, „XXX“, prisimdami visą atsakomybę pareiškiamo, kad 1 priede išvardyti gaminiai atitinka pirmiau paminėtus teisės aktus ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių, (33) Ši deklaracija bus peržiūrinama, jei įvyks bet kokie esminiai produkto, produktų asortimento, taikomų standartų ar taikomų teisės aktų pakeitimai, (34) Vieta, metai-mėnuo-diena, (35) Bazinis UDI-DI, (36) Gaminio nuoroda, (37) Gaminio pavadinimas ir aparatinės įrangos versija, (38) Klasifikavimo taisyklė VIII priedas
LV	(1) EK atbilstības deklarācija, (2) Ražotājs, (3) Vienotais reģistrācijas numurs (4) Pilnvarotais pārstāvis, (5) Ietvertie produkti, (6) Skatīt 1. pielikumu, (7) Produktu pielietojuma mērķis, (8) Phonak CROS ierīce tiek novietota uz veselās auss un bezvadu tīklā pārraida skaņu uz Phonak dzirdes aparātu otrā ausī... (9) Produktu riska klasifikācija, (10) IIa klase; attiecīgo noteikumu skatīt 1. pielikumā, (11) Piemērojamie standarti, (12) Spēkā esošās standarta specifikācijas, (13) Nav, (14) EK sertifikāts/pilnvarotā iestāde, (15) N° 38657, izdevējs: GMED (0459), (16) Atbilstības novērtēšanas avots, (17) IV pielikuma , (18) ISO sertifikāts/sertifikācijas iestāde, (19) N° 32433 (ISO 13485:2016), izsniedza GMED, (20) Direktīva 2014/53/ES, (21) Radioiekārtu direktīva (RAD), (22) Direktīva 2011/65/ES, (23) Eiropas Parlamenta un Eiropas Padomes 2011. gada 8. jūnija Direktīva 2011/65/ES par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskajās un elektroniskajās iekārtās (pārstrādāta redakcija), (24) Direktīva 2015/863/ES, (25) Komisijas deleģētā direktīva (ES) 2015/863 2015. gada 31. martā pievienots II pielikums direktīvai 2011/65/ES, ko pieņēmis Eiropas Parlaments un Padome attiecībā uz aizliegto vielu sarakstu (RoHS3), (26) Regula (EK) Nr. 1907/2006, (27) Ķīmikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana (REACH), (28) Direktīva 2012/19/ES, (29) Eiropas Parlamenta un Eiropas Padomes 2012. gada 4. jūlija Direktīva 2012/19/ES par elektrisko un elektronisko iekārtu atkritumiem (EEIA), (30) REGULA (ES) 2023/1542, (31) EIROPAS PARLAMENTA UN PADOMES REGULA (ES) 2023/1542 (2023. gada 12. jūlijs) par baterijām un bateriju atkritumiem, ar ko groza Direktīvu 2008/98/EK un Regulu (ES) 2019/1020 un atceļ Direktīvu 2006/66/EK, (32) XXX, ņemoties pilnu atbildību, apliecinā, ka 1. pielikumā norādītie izstrādājumi atbilst iepriekšminēto normatīvo aktu un Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) 2017/745 par medicīniskām ierīcēm prasībām, , (33) Šī deklarācija tiks pārskatīta jebkādu būtisku izmaiņu gadījumā attiecībā uz produktu, produktu klāstu, piemērojamajiem standartiem vai piemērojamo normatīvo regulējumu. (34) Atrašanās vieta/diena/mēnesis/gads, (35) Pamata UDI-DI, (36) Produkta atsauces Nr, (37) Izstrādājuma nosaukums un aparātu programmatūras versija, (38) Klasifikācijas noteikumi VIII pielikums

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.

- 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) Dispozitivul 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 IIa Consultați Anexa 1 pentru norma corespunzătoare, (11) Standarde aplicabile, (12) Specificație comună aplicabilă, (13) Nu există, (14) Certificat CE/Organism notificat, (15) Nr. 38657, emis de GMED (0459), (16) Procedura de evaluare a conformității, (17) Anexa IV, (18) Certificat ISO/Organism de certificare, (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 (reformare), (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) Înregistrarea, evaluarea, autorizarea 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) REGULAMENTUL (UE) 2023/1542, (31) REGULAMENTUL (UE) 2023/1542 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 12 iulie 2023 privind bateriile și deșeurile de baterii, de modificare a Directivei 2008/98/CE și a Regulamentului (UE) 2019/1020 și de abrogare a Directivei 2006/66/CE, (32) Subscrisa, XXX, declarăm prin prezenta, 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, (33) Prezenta declarație va fi revizuită în cazul oricărei modificări semnificative a produsului, gamei de produse, standardelor aplicabile sau legislației aplicabile. (34) Locul, ziua/luna/anul, (35) UDI-DI De bază , (36) Referință produs, (37) Denumire produs și versiune de firmware , (38) Regulă de clasificare Anexa VIII
- SK** (1) Vyhlásenie o zhode EÚ, (2) Výrobca, (3) Jediné registračné číslo, (4) Autorizovaný zástupca, (5) Dotknuté výrobky, (6) Pozri Dodatok 1, (7) Účel, na ktorý sú výrobky určené, (8)ariadenie Phonak CROS je umiestnené na postihnutom uchu a bezdrôtovo prenáša zvuk do načúvacieho prístroja Phonak na druhom uchu, (9) Riziková trieda výrobkov, (10) Trieda IIa, pozri prílohu 1 pre príslušné pravidlo, (11) Platné normy, (12) Platné spoločné technické parametre, (13) Žiadne, (14) Osvedčenie ES/Notifikovaný orgán , (15) č. 38657, 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/EÚ, (21) Smernica o rádiových zariadeniach (RED), (22) Smernica 2011/65/EÚ, (23) Smernica Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ z 8. júna 2011 o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach (prepracované znenie), (24) Smernica 2015/863/EÚ, (25) delegovaná smernica Komisie (EÚ) 2015/863 z 31. marca 2015, ktorou sa mení príloha II k smernici Európskeho parlamentu a Rady 2011/65/EÚ, 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/EÚ, (29) Smernica Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach., (33) Toto vyhlásenie bude revidované v prípade akejkoľvek významnej zmeny produktu, sortimentu produktov, uplatniteľných noriem alebo uplatniteľných právnych predpisov. , (34) Miesto, deň/mesiac/rok, (35) Základné UDI-DI, (36) Referencia výrobku, (37) Názov výrobku a verzia firmvéru, (38) Klasifikačné pravidlo Dodatok VIII
- SL** (1) Izjava o skladnosti EU, (2) Proizvajalec, (3) Enotna registrska številka, (4) Pooblaščenici predstavnik, (5) Zajeti izdelki, (6) Glejte prilogo 1, (7) Predvideni namen izdelkov, (8) N Naprava Phonak CROS je nameščena na ušesu z nepopravljivo izgubo sluha in brezžično oddaja zvok v slušni aparat Phonak, ki je nameščen na drugem ušesu., (9) Razred tveganja izdelkov, (10) Razred IIa, za zadevno pravilo si oglejte Prilogo 1, (11) Uporabljeni standardi, (12) Uporabljene skupne specifikacije, (13) Brez, (14) Certificat ES/Priglaseni organ , (15) št. 38657, izdan s strani GMED (0459), (16) Pot ugotavljanja skladnosti, (17) Priloga IV, (18) Certificat ISO/certifikacijski organ, (19) št. 32433 (ISO 13485:2016), izdan s strani GMED, (20) Direktiva 2014/53/UE, (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 električni 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, autorizacija 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 električni in elektronski opremi (OEE0), (30) UREDBA (EU) 2023/1542, (31) UREDBA (EU) 2023/1542 EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA z dne 12. julija 2023 o baterijah in odpadnih baterijah, spremembi Direktive 2008/98/ES in Uredbe (EU) 2019/1020 ter razveljavitvi Direktive 2006/66/ES, (32) Mi. XXX, pod izključno odgovornostjo izjavljam, da so izdelki, navedeni v Prilogi 1, skladni z zakonodajo, podrobneje navedeno zgoraj, in Uredbo (EU) 2017/745 Evropskega parlamenta in Sveta o medicinskih pripomočkih, (33) Ta izjava bo revidirana v primeru kakršne koli pomembne spremembe izdelka, nabora izdelkov, veljavnih standardov ali veljavne zakonodaje, (34) Lokacija, dan/mesec/leto, (35) Osnovni UDI-DI, (36) Referenca izdelka, (37) Ime izdelka in različica strojne programske opreme , (38) Pravilo razvrstitve Priloga VIII
- SV** (1) EU-överensstämmelsedeklaration, (2) Tillverkare, (3) Enskilt registreringsnummer, (4) Auktoriserad representant, (5) Produkter som deklarerats, (6) Se Bilaga 1, (7) Produkterna avsedda användning, (8) Phonak CROS-enheten placeras på det döva örat och skickar trådlöst ljud till Phonak-hörapparaten på det andra örat., (9) Riskklassificering av produkterna, (10) Klass IIa se Bilaga 1 för motsvarande regel, (11) Tillämpliga standarder, (12) Tillämplig allmän specifikation, (13) Ingen, (14) ES-certifikat/annmält organ, (15) N° 38657, 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) Europaparlamentets och Rådets direktiv 2011/65/EU av den 8 juni 2011 om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning (omarbetning), (24) Direktiv 2015/863/EU, (25) Kommissionens delegerade direktiv (EU) 2015/863 av den 31 mars 2015 om ändring av bilaga II i Europaparlamentets och rådets direktiv 2011/65/EU vad gäller förteckningen av ämnen som omfattas av begränsningar (RoHS3), (26) Förordning (EG) nr 1907/2006, (27) Registrering, utvärdering, godkännande och begränsning av kemikalier (REACH), (28) Direktiv 2012/19/EU, (29) Europaparlamentets och Rådets direktiv 2012/19/EU av den 4 juli 2012 om avfall som utgörs av eller innehåller elektrisk och elektronisk utrustning (WEEE), (30) FÖRORDNING (EU) 2023/1542, (31) EUROPAPARLAMENTETS OCH RÅDETS FÖRORDNING (EU) 2023/1542 av den 12 juli 2023 om batterier och förbrukade batterier, om ändring av direktiv 2008/98/EG och förordning (EU) 2019/1020 och om upphävande av direktiv 2006/66/EG.,(32) Vi, XXX, intygar under eget ansvar härmed att de produkter som anges i Bilaga 1 överensstämmer med den lagstiftning som nämns ovan och Europaparlamentets och Rådets förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter. , (33) Denna försäkran kommer att revideras vid varje väsentlig förändring av produkten, produktutbudet, tillämpliga standarder eller tillämplig lagstiftning. (34) Ort, dag/månad/år, (35) Grundläggande UDI-DI (36) Produktreferens, (37) Produktnamn och firmware-version, (38) Klassificeringsregel Bilaga VIII
- ET** (1) EL-i vastavustunnistus , (2) Tootja, (3) Unikaalne registrikood, (4) Volitatud esindaja, (5) Deklaratsiooniga hõlmatud tooted, (6) Vt lisa 1 , (7) Toodete sihtotstarve, (8) Seade Phonak CROS asetatakse mitteabistatavasse kõrva ja see edastab juhtmevabalt heli teises kõrvas asuvasse Phonaki kuuldeaparaati, (9) Toote riskiklass, (10) Klass IIa vt vastava reegli lisa 1, (11) Kohaldatavad standardid, (12) Kohaldatava ühine spetsifikatsioon, (13) Puudub, (14) EL sertifikaat / teavitatud asutus , (15) N° 38657, väljastaja GMED (0459), (16) vastavushindamistee, (17) Lisa IV, (18) ISO sertifikaat / sertifitseerimisasutus, (19) nr 32433 (ISO 13485:2016), väljaandja 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 ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes (ümbersõnastatud), (24) Direktiiv 2015/863/EL, (25) Komisjoni delegeeritud direktiiv 2015/863 31. märtsist 2015, mis muudab Euroopa Parlamendi ja Nõukogu direktiivi 2011/65/EL lisa II piiratud ainete loendi osas (RoHS3), (26) Määrus (EÜ) 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 elektri- ja elektroonikaseadmetest tekkinud jäätmete (elektroonikaromude) kohta (WEEE), (30) MÄÄRUS (EL) 2023/1542, (31) EUROOPA PARLAMENDI JA NÕUKOGU MÄÄRUS (EL) 2023/1542, 12. juuli 2023, mis käsitleb patareisid ja akusid ning patarei- ja akujäätmete, millega muudetakse direktiivi 2008/98/EÜ ja määrust (EL) 2019/1020 ning tunnistatakse kehtetuks direktiiv 2006/66/EÜ.,(32) Meie, XXX, deklareerime ainuvastutuse juures käesolevaga, et lisa 1 loetletud tooted vastavad ülaltoodud seadusandlusele ning Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EL) 2017/745 meditsiiniseadmete kohta. , (33) Käesolevat deklaratsiooni muudetakse oluliste muudatuste korral tootes, tootevalikus, kohaldatavates standardites või kohaldatavates õigusaktides, (34) Koht, päev/kuu/aasta , (35) Põhi-UDI-DI, (36) Toote viide, (37) Toote nimi japüsivara versioon, (38) Klassifitseerimiseeskiri Lisa VIII
- GA** (1) Dearbhú Comhréireachta AE, (2) Monaróir, (3) Clárúimhir Aonarach , (4) Ionadaí údaráithe, (5) Táirgí a chuimsítear, (6) Féach larscríbhinn 1, (7) Cuspóir bheartaithe na dtáirgí, (8) Cuirtear an fheiste Phonak CROS ar an gcluas nach féidir léi glacadh le háis éisteachta, agus tarchuireann sí fuaim gan sreang chuig an áis éisteachta Phonak ar an gcluas eile, (9) Aicme riosca na dtáirgí, (10) Aicme IIa féach Aguisín 1 le haghaidh na rialach a bhaineann, (11) Caidheáin is infheidhme, (12) Sonraíocht choiteann is infheidhme, (13) Ní ann do shonraíocht , (14) Comhlacht dá dtugtar fógra maidir le Dearbhú CE, (15) Uimh. 38657, eisithe ag GMED (0459), (16) Bealach measúnaíthe comhréireachta, (17) larscríbhinn IV, (18) Deimhníú ISO / Comhlacht deimhníúcháin, (19) Uimh. 32433 (ISO 13485:2016), arna eisiúint ag GMED , (20) Treoir 2014/53/AE (21) Treoir maidir le Trealamh Raidió (RED),(22) Treoir 2011/65/AE , (23) Treoir 2011/65/AE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 8 Meitheamh 2011 maidir le srian ar shubstaintí guaiseacha áirithe a úsáid i dtrealamh leictreach agus leictreonach (ateilgthe) , (24) Treoir 2015/863/UE, (25) Treoir Tharghmíge ón gCoimisiúin (AE) 2015/863 ar an 31 Márta 2015 a leasaíonn Aguisín II de Threoir 2011/65/EU de Pharlaimint na hEorpa agus den Chomhairle maidir le liosta na substaintí teoranta (RoHS3), (26) Rialachán (CE) Uimh. 1907/2006 , (27) Clár, Meastóireacht, Údarú agus Srianadh Ceimiceán (REACH) , (28) Treoir 2012/19/AE, (29) Treoir 2012/19/AE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 4 Iúil 2012 maidir le dramhthrealamh leictreach agus leictreonach (DTLL) , (30) RIALACHÁN (AE) 2023/1542, (31) RIALACHÁN (AE) 2023/1542 Ó PHARLAIMINT NA hEORPA AGUS ÓN gCOMHAIRLE an 12 Iúil 2023 maidir le ceallraí agus ceallraí dramhaíola, lena leasaítear Treoir 2008/98/CE agus Rialachán (AE) 2019/1020 agus lena n-aighairtear Treoir 2006/66/CE.,(32) Dearbhaímid, XXX faoi fhreagracht againn, leis seo go bhfuil na táirgí a liostaítear an larscríbhinn 1 i gcomhréir leis an reachtaíocht a shonraítear thuas agus le Rialachán (AE) 2017/745 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle maidir le feistí leighis, (33) Déanfar an

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.

dearbhú seo a athbhreithniú i gcás aon athrú suntasach ar an táirge, ar an raon táirgí, ar na caighdeáin is infheidhme nó ar an reachtaíocht is infheidhme. (34) Áit, lá/mí/bliain, (35) SF-SFU bunúsach, (36) Tagairt an táirge, (37) Ainm an táirge agus leagan Dochtearraí, (38) Riail aicmiúcháin larscríbhinn VIII

MT (1) Dikjarazzjoni ta' Konformità tal-UE, (2) Manifattur, (3) Numru ta' Reġistrazzjoni Uniku, (4) Rappreżentant Awtorizzat, (5) Prodotti koperti, (6) Ara l-Anness 1, (7) Skop maħsub tal-prodotti, (8) L-apparat CROS ta' Phonak jitqiegħed fuq il-widna mhux meġġuna u jittrażmetti l-hoss b' mod bla fili lill-apparat għall-ġħajnuna fis-smiġħ ta' Phonak fuq il-widna l-oħra., (9) Klassi ta' riskju tal-prodotti, (10) Klassi lla ara l-Anness 1 għar-regola korrispondenti, (11) Standards applikabbli, (12) Speċifikazzjoni komuni applikabbli, (13) Xejn, (14) Korp Ċertifikat/Notifikat tal-KE, (15) Nru 38657, maħruġ minn GMED (0459); (16) Rotta tal-Valutazzjoni tal-Konformità, (17) L-Anness IV, (18) Ċertifikat/Korp taċ-Ċertifikazzjoni tal-ISO, (19) N° 32433 (ISO 13485:2016), maħruġ minn GMED, (20) Id-Direttiva 2014/53/UE, (21) Id-Direttiva dwar it-Tagħmir tar-Radju (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 sustanzi perikolużi fit-tagħmir elettriku u elettroniku (riformulazzjoni), (24) Id-Direttiva 2015/863/UE, (25) Id-Direttiva Delegata tal-Kummissjoni (UE) 2015/863 tal-31 ta' Marzu 2015 li temenda l-Anness II tad-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward tal-lista ta' sustanzi restritti (RoHS3), (26) Ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006, (27) Ir-Reġistrazzjoni, il-Valutazzjoni, l-Awtorizzazzjoni u r-Restrizzjoni ta' Sustanzi 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 elettroniku (WEEE), (30) REGOLAMENTO (UE) 2023/1542, (31) REGOLAMENTO (UE) 2023/1542 TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL tat-12 ta' Lulju 2023 dwar il-batteriji u l-iskart ta' batteriji, li jemenda d-Direttiva 2008/98/KE u r-Regolament (UE) 2019/1020 u li jhassar id-Direttiva 2006/66/KE,, (32) Ahna, XXX taħt responsabbiltà unika, b'dan niddikjaraw li l-prodotti elenkati fl-Anness 1 huma konformi mal-leġiżlazzjoni spjegata hawn fuq, u r-Regolament (UE) 2017/745 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar apparati mediċi, (33) Din id-dikjarazzjoni għandha tiġi riveduta f'każ ta' kwalunkwe bidla sinifikanti fil-prodott, fil-firxa tal-prodotti, fl-istandards applikabbli jew fil-leġiżlazzjoni applikabbli, (34) Post, jum/xahar/sena, (35) UDI-DI Bażiku, (36) Referenza tal-Prodott, (37) Isem il-Prodott u Verżjoni tal-firmware, (38) 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.