

TABLE OF CONTENTS

English.....	2
Deutsch	4
Français.....	6
Español.....	8
Italiano.....	10
Nederlands.....	12
Português.....	14
Ελληνικά	16
Norsk	18
Dansk	20
Svenska	22
Polski.....	24
Slovensky.....	26
Česky	28
Magyar.....	30

DECLARATION OF CONFORMITY

Directive 2014/53/EU

Manufacturer: Boston Scientific Corporation

Address: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

We declare on our sole responsibility that the following radio equipment models are in conformity with the relevant Union harmonisation legislation in Directive 2014/53/EU:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

The relevant harmonised standards and/or technical specifications which have been applied in relation to this declaration of conformity are:

Concerning Article 3.1(a):

AIMD Directive (90/385/EEC)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Concerning Article 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Concerning Article 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Signed for and on behalf of Boston Scientific at the listed address



Ren Russie Vice President, Quality Assurance



Dan Goldman Vice President, Research and Development

Date of Issue: 05/06/17

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Richtlinie 2014/53/EU

Hersteller: Boston Scientific Corporation

Adresse: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung, dass die folgenden Funkanlagenmodelle und Zubehöre mit der Richtlinie 2014/53/EU über die Harmonisierung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten konform sind:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

In Bezug auf diese Konformitätserklärung wurden die folgenden harmonisierten Normen und/oder anderen einschlägigen technischen Spezifikationen angewandt:

Zu Artikel 3.1(a):

AIMD Richtlinie (90/385/EWG)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Zu Artikel 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Zu Artikel 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Unterzeichnet für und im Auftrag von Boston Scientific unter der angegebenen Adresse.



Ren Russie Vizepräsident, Qualitätssicherung



Dan Goldman Vizepräsident, Forschung und Entwicklung

Ausgabedatum: 05/06/17

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

Directive 2014/53/EU

Fabricant : Boston Scientific Corporation

Adresse : 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Il est de notre seule responsabilité de certifier que les modèles suivants d'équipements hertziens sont conformes à la législation d'harmonisation pertinente de l'Union comme décrite dans la directive 2014/53/EU :

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

Les normes harmonisées et/ou les spécifications techniques pertinentes qui ont été appliquées en relation avec cette déclaration de conformité sont :

En ce qui concerne l'article 3.1(a) :

Directive AIMD (90/385/CEE)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

En ce qui concerne l'article 3.1(b) :

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

En ce qui concerne l'article 3.2 :

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Signé pour et au nom de Boston Scientific à l'adresse indiquée



Ren Russie Vice-président du service d'assurance qualité



Dan Goldman Vice président de Recherche et développement

Date d'établissement: 05/06/17

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD

Directiva 2014/53/UE

Fabricante: Boston Scientific Corporation

Dirección: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, EE. UU.

Declaramos, bajo nuestra responsabilidad exclusivamente, que los siguientes modelos de equipos radioeléctricos y accesorios están en conformidad con la legislación pertinente de armonización de la Unión Europea en la Directiva 2014/53/UE:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

Las normas armonizadas pertinentes o especificaciones técnicas que se han aplicado en relación con la declaración de conformidad son las siguientes:

En referencia al artículo 3.1(a):

**Directiva AIMD (90/385/CEE)
EN 62479:2010
EN 62311:2008**

En referencia al artículo 3.1(b):

**ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016**

En referencia al artículo 3.2:

**ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016**

Firmado por y en nombre de Boston Scientific en la dirección mencionada



Ren Russie Vicepresidente del departamento de Garantía de la Calidad



Dan Goldman Vicepresidente del departamento de Investigación y Desarrollo

Fecha de publicación: 05/06/17

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

Direttiva 2014/53/UE

Fabbricante: Boston Scientific Corporation

Indirizzo: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che i seguenti modelli di apparecchiature radio sono conformi alla legislazione di armonizzazione dell'Unione pertinente della direttiva 2014/53/UE:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

Le norme armonizzate e/o le specifiche tecniche pertinenti che sono state applicate ai sensi della presente dichiarazione di conformità sono le seguenti:

In riferimento all'articolo 3.1(a):

Direttiva AIMD (90/385/CEE)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

In riferimento all'articolo 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

In riferimento all'articolo 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Firmato a nome per conto di Boston Scientific all'indirizzo indicato



Ren Russie Vicepresidente, Controllo qualità



Dan Goldman Vicepresidente, Ricerca e sviluppo

Data di rilascio: 05/06/17

CE-CONFORMITEITSVERKLARING

Richtlijn 2014/53/EG

Fabrikant: Boston Scientific Corporation

Adres: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, VS

Wij verklaren op onze eigen verantwoording dat de volgende modellen van radioapparatuur in overeenstemming zijn met de relevante harmonisatiewetgeving van de Gemeenschap in Richtlijn 2014/53/EG:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

De relevante geharmoniseerde normen en/of technische specificaties die zijn toegepast in verband met deze conformiteitsverklaring zijn:

Betreffende Artikel 3.1(a):

AIMD Richtlijn 90/385/EEG

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Betreffende Artikel 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Betreffende Artikel 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Ondertekend voor en namens Boston Scientific op het vermelde adres.



Ren Russie Vicepresident, kwaliteitsborging



Dan Goldman Vicepresident, research en ontwikkeling

Uitgiftedatum: 05/06/17

DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE

Diretiva 2014/53/UE

Fabricante: Boston Scientific Corporation

Endereço: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Declaramos sob nossa única responsabilidade que os seguintes modelos de equipamentos de rádio e acessórios estão em conformidade com a legislação de harmonização relevante da União Europeia na Diretiva 2014/53/UE:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

As normas harmonizadas relevantes e/ou as especificações técnicas que foram aplicadas relativamente a esta declaração de conformidade são:

Relativamente ao Artigo n.º 3.1(a):

Diretiva AIMD (90/385/CEE)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Relativamente ao Artigo n.º 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Relativamente ao Artigo n.º 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Assinado por e em nome da Boston Scientific, no endereço indicado



Ren Russie Vice-presidente, Garantia de Qualidade



Dan Goldman Vice-presidente, Investigação e Desenvolvimento

Data de Emissão: 05/06/17

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ Οδηγία 2014/53/ΕΕ

Κατασκευαστής: Boston Scientific Corporation

Διεύθυνση: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, ΗΠΑ

Δηλώνουμε με αποκλειστική μας ευθύνη ότι τα παρακάτω μοντέλα ραδιοεξοπλισμού είναι σε συμμόρφωση με τη σχετική ενωσιακή νομοθεσία εναρμόνισης που ορίζεται στην Οδηγία 2014/53/ΕΕ:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

Τα σχετικά εναρμονισμένα πρότυπα ή/και οι τεχνικές προδιαγραφές που έχουν εφαρμοστεί σε σχέση με την παρούσα δήλωση συμμόρφωσης είναι:

Σχετικό Άρθρο 3.1(α):

Οδηγία (90/385/ΕΟΚ) για τα Ενεργά Εμφυτεύσιμα Ιατρικά Βοηθήματα

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Σχετικό Άρθρο 3.1(β):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Σχετικό Άρθρο 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Υπεγράφη από και για λογαριασμό της Boston Scientific στην αναγραφόμενη διεύθυνση



Ren Russie Αντιπρόεδρος, Διασφάλιση Ποιότητας



Dan Goldman Αντιπρόεδρος, Έρευνα και Ανάπτυξη

Ημερομηνία Έκδοσης: 05/06/17

SAMSVARERKLÆRING

Direktiv 2014/53/EU

Produsent: Boston Scientific Corporation

Adresse: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Vi erklærer herved på eget ansvar at følgende radioutstørsmodeller er i samsvar med den relevante harmoniseringslovgivningen i direktiv 2014/53/EU:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

De relevante harmoniserte standardene og/eller tekniske spesifikasjonene som er brukt i forbindelse med denne samsvarserklæringen, er:

Angående artikkel 3.1(a):

AIMD-direktivet (90/385/EØF)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Angående artikkel 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Angående artikkel 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Undertegnet for og på vegne av Boston Scientific på angitt adresse



Ren Russie Visepresident, kvalitetssikring



Dan Goldman Visepresident, forskning og utvikling

Utstedelsesdato: 05/06/17

OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Direktiv 2014/53/EU

Producent: Boston Scientific Corporation

Adresse: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Vi erklærer hermed som eneansvarlige, at følgende radioudstyrsmønstre er i overensstemmelse med de relevante unionsharmoniseringsbestemmelser i direktiv 2014/53/EU:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

De relevante harmoniserede standarder og/eller tekniske specifikationer, der er anvendt i relation til denne overensstemmelseserklæring, er:

Hvad angår artikel 3.1(a):

Direktiv om aktivt, implantabelt medicinsk udstyr (AIMD) (90/385/EØF)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Hvad angår artikel 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Hvad angår artikel 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Underskrevet for og på vegne af Boston Scientific på den angivne adresse



Ren Russie Vicedirektør, Kvalitetssikring



Dan Goldman Vicedirektør, Forskning og udvikling

Udstedelsesdato: 05/06/17

FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Direktiv 2014/53/EU

Tillverkare: Boston Scientific Corporation

Adress: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Vi försäkrar under eget ansvar att följande radioutrustningsmodeller överensstämmer med den relevanta unionslagstiftningen om harmonisering i direktiv 2014/53/EU:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

De relevanta harmoniserade standarderna och/eller tekniska specifikationer som har tillämpats i samband med denna försäkrans om överensstämmelse är:

Beträffande artikel 3.1(a):

AIMD direktiv (90/385/EEG)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Beträffande artikel 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Beträffande artikel 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Undertecknad på uppdrag av Boston Scientific vid den angivna adressen



Ren Russie Vice President, Kvalitetssäkring



Dan Goldman Vice President, Forskning och Utveckling

Utfärdad: 05/06/17

DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Dyrektywa 2014/53/UE

Wytwórca: Boston Scientific Corporation

Adres: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Deklarujemy naszą wyłączną odpowiedzialność, że następujące modele urządzeń radiowych są zgodne z odpowiednimi przepisami harmonizacyjnymi Unii w Dyrektywie 2014/53/UE:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

Odpowiednie zharmonizowane normy i/lub dane techniczne, które zastosowano w związku z niniejszą deklaracją zgodności to:

Dotyczy artykułu 3.1(a):

Dyrektywa AIMD (90/385/EWG)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Dotyczy artykułu 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Dotyczy artykułu 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Podpisano dla i w imieniu firmy Boston Scientific pod podanym adresem



Ren Russie Wiceprezes, Zapewnienie Jakości



Dan Goldman Wiceprezes, Badania i Rozwój

Data wydania: 05/06/17

VYHLÁSENIE O ZHODE Smernica 2014/53/EÚ

Výrobca: Boston Scientific Corporation

Adresa: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Vyhlasujeme na svoju vlastnú zodpovednosť, že nasledujúce modely rádiových zariadení sú v súlade s príslušnými harmonizačnými právnymi predpismi Únie v smernici 2014/53/EÚ:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

Príslušné harmonizované normy a/alebo technické špecifikácie, ktoré sa použili v súvislosti s týmto vyhlásením o zhode, sú:

Ohľadne článku 3.1(a):

Smernica AIMD (90/385/EHS)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Ohľadne článku 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Ohľadne článku 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Podpísané za a v mene spoločnosti Boston Scientific na uvedenej adrese



Ren Russie Viceprezident pre zabezpečovanie kvality



Dan Goldman Viceprezident pre výskum a vývoj

Dátum vydaja: 05/06/17

PROHLÁŠENÍ O SHODĚ Směrnice 2014/53/EU

Výrobce: Boston Scientific Corporation

Adresa: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Na vlastní odpovědnost prohlašujeme, že následující model(y) radiofrekvenčních zařízení jsou v souladu s příslušnými harmonizačními právními předpisy Unie, jak uvádí směrnice 2014/53/EU:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

Příslušné harmonizované normy a/nebo technické požadavky, které byly použity v souvislosti s tímto prohlášením o shodě, jsou:

Co se týče článku 3.1(a):

Směrnice AIMD (90/385/EEC)

EN 62479:2010
EN 62311:2008

Co se týče článku 3.1(b):

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016

Co se týče článku 3.2:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016

Podepsáno za a jménem společnosti Boston Scientific na uvedené adrese



Ren Russie Viceprezident oddělení zajištění kvality



Dan Goldman Viceprezident oddělení pro výzkum a vývoj

Datum vydání: 05/06/17

MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT 2014/53/EU irányelv

Gyártó: Boston Scientific Corporation

Cím: 4100 Hamline Avenue North, St. Paul, Minnesota 55112-5798, USA

Teljes felelősséggel kijelentjük, hogy az itt felsorolt rádiókészülékek megfelelnek a rájuk vonatkozó, a 2014/53/EU irányelvben rögzített Unió harmonizációs jogszabályoknak:

AUTOGEN™ (D046, D044, D047, D045, D176, D174, D177, D175, G179, G172, G177, G173, G175)

DYNAGEN™ (D022, D020, D023, D021, D152, D150, D153, D151, G158, G150, G156, G151)

INOGEN™ (D012, D010, D013, D011, D142, D140, D143, D141, G148, G140, G146, G141)

ORIGEN™ (D002, D000, D003, D001, D052, D050, D053, D051, G058, G050, G056, G051)

RESONATE™ (D420, D421, D432, D433, G424, G425, G426, G428, G437, G447, G448)

RESONATE™ HF (D520, D521, D532, D533, G524, G525, G526, G528, G537, G547, G548)

CHARISMA™ (D320, D321, D332, D333, G324, G325, G328, G337, G347, G348)

VIGILANT™ (D220, D221, D232, D233, G224, G225, G228, G237, G247, G248)

PERCIVA™ (D400, D401, D412, D413)

PERCIVA™ HF (D500, D501, D512, D513)

MOMENTUM™ (D120, D121, G124, G125, G126, G128, G138)

A jelen megfelelőség nyilatkozat vonatkozásában alkalmazott megfelelő harmonizált szabványok és/vagy műszaki előírások a következők:

A 3.1(a) cikkre vonatkozólag:

90/385/EGK tanácsi irányelv

EN 62479:2010
EN 62311:2008

A 3.1(b) cikkre vonatkozólag:

ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017 jelzetű szabvány
ETSI EN 301 489-27 V2.1.1:2016 jelzetű szabvány
ETSI EN 301 489-31 V2.1.1:2016 jelzetű szabvány

A 3.2. cikkre vonatkozólag:

ETSI EN 301 839 V2.1.1:2016 jelzetű szabvány
ETSI EN 302 195 V2.1.1:2016 jelzetű szabvány

A Boston Scientific nevében és megbízásából a fenti címen aláírta:



Ren Russie Alelnök, Minőségbiztosítás



Dan Goldman Alelnök, Kutatás és fejlesztés

Kiállítás dátuma: 05/06/17