



RED Declaration of Conformity

St. Jude Medical (SJM) hereby declares that the following product(s) conform to the applicable provisions of the Radio Equipment Directive (2014/53/EU). All supporting documentation is retained under the premises of SJM. This declaration is issued under the sole responsibility of the manufacturer. This declaration supersedes any declaration issued previously for the same product(s).

Manufacturer Address: St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA

European Representative St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgium

Product Type: Implantable Pacemakers

Applicable Standards: 3.1a:
EN 62311:2008
EN45502-1:2015, EN45502-2-1:2003, ISO14708-1:2014, ISO14708-2:2012

3.1b:
EN45502-2-1:2003, ISO14117:2012, EN60601-1-2:2014, ISO14708-2:2012

3.2:
EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)

Applicable Annex: II

Technical Construction File: 60085534

Signature:

Theodore J. Huble
Senior Director of Development Quality
Plymouth, MN 55442

5 June 2016
Issue Date



RED Declaration of Conformity

Product Name (s)	Model #	Description of accessories and components:
Microny™ II SR+	M2525T	N/A

Декларация за съответствие съгласно Директивата за радиосъоръженията

С настоящото St. Jude Medical (SJM) декларира, че следният(те) продукт(и) е в съответствие с приложимите разпоредби на Директива 2014/53/ЕС за хармонизирането на законодателствата на държавите членки във връзка с предоставянето на пазара на радиосъоръжения. Цялата съпътстваща документация се съхранява на територията на SJM. Настоящата декларация се издава изцяло на отговорността на производителя. Настоящата декларация заменя всички предходно издадени декларации за същия(те) продукт(и).

Адрес на производителя:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, САЩ
Европейски представител	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Белгия
Вид на продукта:	Имплантируеми пейсмейкъри
Приложими стандарти:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Приложимо приложение:	II
Техническо досие:	60085534
Подписът е положен на стр. 1.	

**Декларация за съответствие съгласно
Директивата за радиосъоръженията**

Наименование на продукта(и)	Модел №	Описание на принадлежности и компоненти:
Microny™ II SR+	M2525T	Не е приложимо

Izjava o usklađenosti s Direktivom o radijskoj opremi (RED)

St. Jude Medical (SJM) ovime izjavljuje da sljedeći proizvodi zadovoljavaju važeće odredbe Direktive o radijskoj opremi (2014/53/EU). Sva popratna dokumentacija čuva se na lokaciji tvrtke SJM. Ova se izjava daje pod isključivom odgovornošću proizvođača. Ova izjava nadjačava sve prethodne izjave za iste proizvode.

Adresa proizvođača:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Predstavnik u Europi:	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgija
Vrsta proizvoda:	implantibilni elektrostimulatori
Primjenjive norme:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Primjenjivi dodatak:	II
Tehnička mapa:	60085534

Potpis se odnosi na 1. stranicu.

Izjava o usklađenosti s Direktivom o radijskoj opremi (RED)

Nazivi proizvoda	Broj modela	Opis pribora i komponenti:
Microny™ II SR+	M2525T	nije primjenjivo

Prohlášení o shodě dle směrnice 2014/53/EU

St. Jude Medical (SJM) tímto prohlašuje, že následující výrobky splňují příslušná ustanovení směrnice o harmonizaci právních předpisů členských států týkajících se dodávání rádiových zařízení na trh (2014/53/EU). Veškerá podpůrná dokumentace se nachází v prostorách SJM. Toto prohlášení se vydává na výhradní odpovědnost výrobce. Tímto prohlášením se nahrazuje jakékoli prohlášení vystavené ke stejným výrobkům dříve.

Adresa výrobce:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Evropský zástupce	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgie
Typ výrobku:	Implantovatelné kardiostimulátory
Příslušné normy:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Příslušná příloha:	II
Technický konstrukční soubor:	60085534

Podpis je uveden na straně 1.

Prohlášení o shodě dle směrnice 2014/53/EU

Název výrobku (výrobků)	Č. modelu	Popis příslušenství a součástí:
Microny™ II SR+	M2525T	Nevztahuje se

RED Overensstemmelseserklæring

St. Jude Medical (SJM) erklærer hermed, at følgende produkt(er) overholder de relevante bestemmelser i radioudstørsdirektivet (2014/53/EU). Al understøttende dokumentation tilhører SJM. Nærværende erklæring udstedes alene under producentens ansvar. Nærværende erklæring tilsidesætter alle tidligere udstedte erklæringer for samme produkt(er).

Producentens adresse:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Europæisk repræsentant	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgien
Produkttype:	Implanterbare pacemakere
Gældende standarder:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Gældende bilag:	II
Teknisk konstruktionsfil:	60085534
Signatur på side 1.	



RED Overensstemmelseserklæring

Produkt navn(e)	Modelnummer	Beskrivelse af tilbehør og komponenter:
Microny™ II SR+	M2525T	Ikke relevant

Conformiteitsverklaring Richtlijn voor radioapparatuur

St. Jude Medical (SJM) verklaart hierbij dat de volgende producten voldoen aan de toepasselijke bepalingen van de Richtlijn voor radioapparatuur (2014/53/EU). Alle ondersteunende documentatie wordt bewaard op het terrein van SJM. Deze verklaring is onder de volledige verantwoordelijkheid van de fabrikant uitgegeven. Deze verklaring vervangt alle verklaringen die eerder voor deze producten zijn uitgegeven.

Adres fabrikant:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, VS
Europese vertegenwoordiger	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, België
Producttype:	Implanteerbare pacemakers
Toepasselijke normen:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Toepasselijke bijlage:	II
Technisch constructiebestand:	60085534

De handtekening is op pagina 1 gezet.

Conformiteitsverklaring Richtlijn voor radioapparatuur

Productnaam/-namen	Modelnr.	Beschrijving van accessoires en onderdelen:
Microny™ II SR+	M2525T	n.v.t.

Raadioseadmete direktiivi kohane vastavusdeklaratsioon

St. Jude Medical (SJM) kinnitab, et järgmine toode või järgmised tooted vastavad raadioseadmete direktiivi (2014/53/EL) kohaldatavatele sätetele. Kõik tõendavad dokumendid säilitatakse SJM-is. See deklaratsioon on välja antud tootja ainuvastutusel. See deklaratsioon asendab kõik eelnevad selle toote või nende toodete kohta välja antud deklaratsioonid.

Tootja aadress:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, Ameerika Ühendriigid
Esindaja Euroopas	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgia
Toote tüüp:	Implanteeritavad südamestimulaatorid
Kohaldatavad standardid:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Kohaldatav lisa:	II
Tehnilise projekteerimise fail:	60085534

Allkirjastatud on esimene lehekülg.

Raadioseadmete direktiivi kohane vastavusdeklaratsioon

Toote nimi/nimed	Mudeli nr	Tarvikute ja komponentide kirjeldus:
Microny™ II SR+	M2525T	N/A

RED-vaatimustenmukaisuusvakuutus

St. Jude Medical (SJM) vakuuttaa täten, että seuraavat tuotteet noudattavat radiolaitedirektiivin (RED) (2014/53/EU) soveltuvia säännöksiä. Kaikkia täydentäviä asiakirjoja säilytetään SJM:n tiloissa. Tämä vakuutus on annettu yksinomaan valmistajan vastuulla. Tämä vakuutus korvaa kaikki aiemmin samoista tuotteista annetut vakuutukset.

Valmistajan osoite:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Edustaja Euroopassa:	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgia
Tuotetyyppi:	Implantoitavat tahdistimet
Sovellettavat standardit:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Sovellettavat liitteet:	II
Tekninen rakennetiedosto:	60085534

Allekirjoitus tulee 1. sivulle.

RED-vaatimustenmukaisuusvakuutus

Tuotenimi (tuotenimet)	Mallinro	Lisävarusteiden ja osien kuvaus:
Microny™ II SR+	M2525T	-

Déclaration de conformité RED

St. Jude Medical (SJM) déclare par la présente que le ou les produits suivants satisfont aux dispositions applicables de la Directive relative aux équipements radioélectriques (2014/53/EU). L'ensemble des documents justificatifs est conservé dans les locaux de SJM. Cette déclaration est établie sous la seule responsabilité du fabricant. Cette déclaration annule toute déclaration précédemment établie pour le ou les mêmes produits.

Adresse du fabricant :	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, États-Unis
Représentant européen	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgique
Type de produit :	Stimulateurs cardiaques implantables
Normes applicables :	3.1a : EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b : EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2 : EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Annexe applicable :	II
Dossier technique de construction :	60085534

La signature se trouve en page 1.



Déclaration de conformité RED

Nom du produit/des produits	N° Référence	Description des accessoires et des composants :
Microny™ II SR+	M2525T	nd

Funkanlagen-Konformitätserklärung

St. Jude Medical (SJM) erklärt hiermit, dass das folgende Produkt / die folgenden Produkte den anwendbaren Vorschriften der Richtlinie 2014/53/EU zur Bereitstellung von Funkanlagen entsprechen. Jedwede Belegunterlagen werden auf dem Firmengelände von SJM aufbewahrt. Der Hersteller trägt die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung. Diese Erklärung ersetzt jedwede Erklärung, die vorher für dasselbe Produkt / dieselben Produkte ausgestellt wurde.

Anschrift des Herstellers:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Europäische Vertretung:	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgien
Produkttyp:	Implantierbare Herzschrittmacher
Relevante Normen:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Relevante Anhänge:	II
Technische Dokumentation:	60085534

Die Signatur wird auf Seite 1 eingesetzt.



Funkanlagen-Konformitätserklärung

Produktname(n)	Modell-Nr.	Beschreibung des Zubehörs und der Komponenten:
Microny™ II SR+	M2525T	-

Δήλωση συμμόρφωσης RED

Με το παρόν, η St. Jude Medical (SJM) δηλώνει ότι τα παρακάτω προϊόντα συμμορφώνονται προς τις ισχύουσες διατάξεις της Οδηγίας περί ραδιοεξοπλισμού (2014/53/EU). Όλη η τεκμηρίωση διατηρείται στις εγκαταστάσεις της SJM. Η παρούσα δήλωση εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή. Η παρούσα δήλωση αντικαθιστά οποιαδήποτε δήλωση έχει εκδοθεί για το ίδιο προϊόν/τα ίδια προϊόντα.

Διεύθυνση κατασκευαστή:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, ΗΠΑ
Αντιπρόσωπος για την Ευρώπη	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Βέλγιο
Τύπος προϊόντος:	Εμφυτεύσιμοι βηματοδότες
Ισχύοντα πρότυπα:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Ισχύον παράρτημα:	II
Αρχείο τεχνικής κατασκευής:	60085534

Η υπογραφή εφαρμόζεται στη σελίδα 1.



Δήλωση συμμόρφωσης RED

Όνομασία προϊόντος (ων)	Αρ. μοντέλου	Περιγραφή παρελκομένων και εξαρτημάτων:
Microny™ II SR+	M2525T	Δ/Ι

A rádióberendezésekről szóló irányelv szerinti megfelelőségi nyilatkozat

A St. Jude Medical (SJM) ezennel kijelenti, hogy a következő termék(ek) megfelel(nek) az EU rádióberendezésekről szóló irányelve (2014/53/EU) vonatkozó rendelkezéseinek. Az ezt alátámasztó teljes dokumentációt az SJM a saját területén tárolja. E nyilatkozat kiadása kizárólag a gyártó felelősségére történik. Ez a nyilatkozat felülír minden korábbi, ugyanezekre a termékekre vonatkozó nyilatkozatot.

A gyártó címe:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Európai képviselő	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgium
Termék típusa:	Beültethető pacemakerek
Vonatkozó szabványok:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Vonatkozó melléklet:	II
A műszaki felépítést tartalmazó fájl:	60085534

Az aláírás az 1. oldalon található.



A rádióberendezésekről szóló irányelv szerinti megfelelőségi nyilatkozat

A termék(ek) neve(i)	Típuszám	A tartozékok és összetevők leírása:
Microny™ II SR+	M2525T	N/A

Dichiarazione di conformità a RED

Con la presente, St. Jude Medical (SJM) dichiara che il/i seguente/i prodotto/i è/sono conforme/i alle disposizioni applicabili della direttiva 2014/53/UE concernente l'armonizzazione delle legislazioni degli Stati membri relative alla messa a disposizione sul mercato di apparecchiature radio. Tutta la documentazione di supporto è conservata sotto la responsabilità di SJM. La presente dichiarazione è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del produttore. La presente dichiarazione sostituisce ogni dichiarazione rilasciata in precedenza per lo/gli stesso/i prodotto/i.

Indirizzo del produttore:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Rappresentante per l'Unione europea:	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgio
Tipo di prodotto:	Pacemaker impiantabili
Norme applicabili:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Allegato applicabile:	II
Fascicolo tecnico di fabbricazione:	60085534

La firma è applicata a pag. 1.



Dichiarazione di conformità a RED

Nome dei prodotti	N. modello	Descrizione di accessori e componenti:
Microny™ II SR+	M2525T	N/A

RED atbilstības deklarācija

Ar šo St. Jude Medical (turpmāk — SJM) apstiprina, ka tālāk norādītais(-ie) izstrādājums(-i) atbilst piemērojamajām prasībām, kas ir izklāstītas direktīvā 2014/53/ES par dalībvalstu tiesību aktu saskaņošanu attiecībā uz radioiekārtu pieejamību tirgū (turpmāk — RED). Visi papilddokumenti tiek glabāti SJM telpās. Šī atbilstības deklarācija ir izsniegta vienīgi uz ražotāja atbildību. Šī deklarācija aizstāj jebkuru citu deklarāciju, kas iepriekš izsniegta par šo(-iem) pašu(-iem) izstrādājumu(-iem).

Ražotāja adrese:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, ASV
Pārstāvis Eiropas Savienībā	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Beļģija
Izstrādājuma veids:	implantējamie kardiostimulatori
Piemērojamie standarti:	3.1. a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015; EN 45502-2-1:2003; ISO 14708-1:2014; ISO 14708-2:2012 3.1. b: EN 45502-2-1:2003; ISO 14117:2012; EN 60601-1-2:2014; ISO 14708-2:2012 3.2.: EN 302 195, ver. 2.1.1 (2016. gada novembris)
Piemērojamais pielikums:	II
Tehniskā dokumentācija:	60085534
Paraksts atrodas 1. lpp.	

RED atbilstības deklarācija

Izstrādājuma nosaukums(-i)	Modeļa nr.	Piederumu un sastāvdaļu apraksts
Microny™ II SR+	M2525T	Neattiecas

Direktyvoje dėl radijo įrangos pateiktų reikalavimų atitikties deklaracija

„St. Jude Medical“ (SJM) pareiškia, kad toliau nurodyti gaminiai atitinka taikytinas direktyvos dėl valstybių narių įstatymų, susijusių su radijo įrenginių tiekimu rinkai, suderinimo (2014/53/ES) nuostatas. Visi patvirtinamieji dokumentai saugomi SJM patalpose. Už šios deklaracijos leidimą visą atsakomybę prisiima gamintojas. Ši deklaracija panaikina anksčiau išleistas tų pačių gaminių deklaracijas.

Gamintojo adresas:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, JAV
Atstovas Europoje	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgija
Gaminio tipas:	Implantuojami stimulatoriai
Taikytini standartai:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014 ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Taikytinas priedas:	II
Techninė byla:	60085534
Pasirašoma 1 psl.	

**Direktyvoje dėl radijo įrangos pateiktų reikalavimų atitikties
deklaracija**

Gaminio pavadinimas	Modelio Nr.	Priedų ir komponentų aprašas:
„Microny™ II SR+“	M2525T	Nera

Deklaracja zgodności RED

Firma St. Jude Medical (SJM) niniejszym oświadcza, że następujące produkty są zgodne ze stosownymi przepisami Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/53/UE z dnia 16 kwietnia 2014 r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich dotyczących udostępniania na rynku urządzeń radiowych i uchylającej dyrektywę 1999/5/WE. Cała dokumentacja uzupełniająca jest przechowywana w siedzibie firmy SJM. Niniejsza deklaracja jest wydawana na wyłączną odpowiedzialność producenta. Deklaracja ta zastępuje wszystkie deklaracje wydane wcześniej dla tych samych produktów.

Adres producenta:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Przedstawiciel w Unii Europejskiej:	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgia
Typ produktu:	Implantowalne stymulatory
Obowiązujące normy:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Obowiązujący załącznik:	II
Dokumentacja techniczno-konstrukcyjna:	60085534

Podpis składa się na stronie 1.

Deklaracja zgodności RED

Nazwa (nazwy) produktu	Nr modelu	Opis akcesoriów i elementów:
Microny™ II SR+	M2525T	Nie dotyczy

RED — Declaração de conformidade

A St. Jude Medical (SJM) declara que o(s) seguinte(s) produto(s) está(ão) em conformidade com as disposições aplicáveis da diretiva respeitante à disponibilização de equipamentos de rádio no mercado (2014/53/UE). Todos os documentos comprovativos são mantidos sob as premissas da SJM. A presente declaração de conformidade é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante. Esta declaração substitui qualquer declaração formulada anteriormente para o(s) mesmo(s) produto(s).

Endereço do fabricante:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, EUA
Representante europeu:	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Bélgica
Tipo de produto:	Pacemakers implantáveis
Normas aplicáveis:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3,2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Anexo aplicável:	II
Dossier técnico de construção:	60085534

A assinatura é aplicada na página 1.



RED — Declaração de conformidade

Nome(s) do produto	Modelo #	Descrição de acessórios e componentes:
Microny™ II SR+	M2525T	N/D

Declarație de conformitate cu Directiva privind echipamentele radio

Prin prezenta, St. Jude Medical (SJM) declară că produsele prezentate în continuare sunt în conformitate cu prevederile aplicabile ale Directivei privind echipamentele radio (2014/53/UE). Toate documentele justificative sunt păstrate la sediul SJM. Această declarație este emisă pe răspunderea exclusivă a producătorului. Această declarație înlocuiește orice altă declarație emisă anterior pentru aceleași produse.

Adresă producător:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, SUA
Reprezentant european	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgia
Tip produs:	Stimulatoarele cardiace implantabile
Standarde aplicabile:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Anexă aplicabilă:	II
Dosar de construcție tehnică:	60085534

Documentul se semnează pe pagina 1.



**Declarație de conformitate cu
Directiva privind echipamentele radio**

Nume produs	Număr model	Descrierea accesoriilor și a componentelor:
Microny™ II SR+	M2525T	Nu este cazul

Vyhlásenie o zhode so smernicou o rádiových zariadeniach

Spoločnosť St. Jude Medical (SJM) týmto vyhlasuje, že uvedené výrobky spĺňajú platné ustanovenia Smernice Európskeho parlamentu a Rady 2014/53/EÚ o harmonizácii právnych predpisov členských štátov týkajúcich sa sprístupňovania rádiových zariadení na trhu. Všetka podporná dokumentácia sa uchováva v priestoroch spoločnosti SJM. Toto vyhlásenie sa vydáva na výhradnú zodpovednosť výrobcu. Toto vyhlásenie nahrádza akékoľvek iné predtým vydané vyhlásenie týkajúce sa tých istých výrobkov.

Adresa výrobcu:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Európsky zástupca:	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgicko
Typ výrobku:	Implantovateľné kardiostimulátory
Platné normy:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Platná príloha:	II
Súbor technickej konštrukčnej dokumentácie:	60085534

Podpis sa uvádza na strane 1.



Vyhlásenie o zhode so smernicou o rádiových zariadeniach

Názov výrobku	Č. modelu	Popis príslušenstva a súčasti:
Microny™ II SR+	M2525T	Nie je dostupné

Izjava o skladnosti z Direktivo o radijski opremi

Podjetje St. Jude Medical (SJM) izjavlja, da so naslednji izdelki skladni z veljavnimi določili Direktive o radijski opremi (2014/53/EU). Vso podporno dokumentacijo hrani podjetje SJM. Za izdajo te izjave je izključno odgovoren izdelovalec. Ta izjava nadomesti vse predhodne izjave, ki so bile izdane za iste izdelke.

Naslov izdelovalca:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, ZDA
Zastopnik za Evropo:	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgija
Vrsta izdelka:	Vsadni srčni spodbujevalniki
Veljavni standardi:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Veljavni dodatek:	II
Tehnična dokumentacija:	60085534

Podpis je na 1. strani.

Izjava o skladnosti z Direktivo o radijski opremi

Ime izdelka/-ov:	Št. modela:	Opis sestavnih delov in dodatne opreme:
Microny™ II SR+	M2525T	Se ne uporablja.



Declaración de conformidad con la Directiva sobre equipos radioeléctricos

Por la presente, St. Jude Medical (SJM) declara que el siguiente producto cumple con las disposiciones aplicables de la directiva sobre equipos radioeléctricos (2014/53/UE). Toda la documentación de apoyo se conserva en las instalaciones de SJM. Esta declaración se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante. La presente declaración sustituye cualquier otra divulgada anteriormente para el mismo producto.

Dirección del fabricante: St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division,
15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, EE. UU.

Representante en Europa St. Jude Medical Coordination Center BVBA,
The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1,
1935 Zaventem, Bélgica

Tipo de producto: Marcapasos implantables

Normas aplicables: 3.1a:
EN 62311:2008
EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014,
ISO 14708-2:2012

3.1b:
EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014,
ISO 14708-2:2012

3.2:
EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)

Anexo aplicable: II

Archivo de construcción técnica: 60085534

La firma se estampa en la página 1.



Declaración de conformidad con la Directiva sobre equipos radioeléctricos

Nombre del producto	Modelo	Descripción de los accesorios y componentes:
Microny™ II SR+	M2525T	—

Försäkran om överensstämmelse med radioutrustningsdirektivet

St. Jude Medical (SJM) försäkrar härmed att följande produkt(er) uppfyller de tillämpliga kraven i radioutrustningsdirektivet (2014/53/EU). All styrkande dokumentation finns tillgänglig hos SJM. Denna försäkran om överensstämmelse utfärdas på tillverkarens eget ansvar. Denna försäkran ersätter varje tidigare försäkran som har utfärdats för samma produkt(er).

Tillverkarens adress:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, USA
Europeisk representant	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belgien
Produkttyp:	Implanterbara pacemakrar
Tillämpliga standarder:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3.2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
Tillämplig bilaga:	II
Teknisk dokumentation:	60085534
Signatur på sidan 1.	



Försäkran om överensstämmelse med radioutrustningsdirektivet

Produktnamn	Modellnr	Beskrivning av tillbehör och komponenter:
Microny™ II SR+	M2525T	Ej tillämpligt

RED Uygunluk Beyanı

St. Jude Medical (SJM), işbu belge ile şu ürünlerin Radyo Ekipmanları Direktifinin (2014/53/EU) ilgili hükümlerine uygun olduğunu beyan eder. Tüm destekleyici belgeler SJM şirketinde tutulmaktadır. İşbu beyan, yalnızca üreticinin sorumluluğu altında çıkarılmıştır. İşbu beyan, aynı ürünler için daha önce çıkarılmış beyanların yerine geçer.

Üreticinin Adresi:	St. Jude Medical Cardiac Rhythm Management Division, 15900 Valley View Court, Sylmar, CA 91342, ABD
Avrupa Temsilcisi	St. Jude Medical Coordination Center BVBA, The Corporate Village, Da Vincilaan 11 Box F1, 1935 Zaventem, Belçika
Ürün Türü:	Implante Edilebilir Pacemaker Cihazları
İlgili Standartlar:	3.1a: EN 62311:2008 EN 45502-1:2015, EN 45502-2-1:2003, ISO 14708-1:2014, ISO 14708-2:2012 3.1b: EN 45502-2-1:2003, ISO 14117:2012, EN 60601-1-2:2014, ISO 14708-2:2012 3,2: EN 302 195 V2.1.1 (2016-06)
İlgili Ek:	II
Teknik Yapı Dosyası:	60085534
Sayfa 1 imzalanmıştır.	

RED Uygunluk Beyanı

Ürün Adları	Model No	Aksesuar ve bileşenlerin açıklaması:
Microny™ II SR+	M2525T	Yok