

CERTIFICATE OF CONFORMITY

EC Council Directive 2014/30/EU
Electromagnetic Compatibility
Registration No.: NTC1604262EV02

Applicant : Shenzhen XFT Medical Limited
Address : Room 203, Building 1, Biomedicine Innovations Industrial Park, #14
Jinhui Road, Pingshan New District, Shenzhen, China

Manufacturer : Shenzhen XFT Medical Limited
Address : Room 203, Building 1, Biomedicine Innovations Industrial Park, #14
Jinhui Road, Pingshan New District, Shenzhen, China

Factory : Shenzhen XFT Medical Limited
Address : Room 203, Building 1, Biomedicine Innovations Industrial Park, #14
Jinhui Road, Pingshan New District, Shenzhen, China

E.U.T. : AED Trainer

Brand Name : XFT

Model No. : XFT-120C+, XFT-120C

Standard : EN 61000-6-3: 2007+A1: 2011+AC: 2012
EN 61000-3-2: 2014
EN 61000-3-3: 2013
EN 61000-6-1: 2007



The certificate of conformity is based on an evaluation of a sample of the above mentioned product. Technical report and documentation are at the applicant's disposal. This is to certify that the tested sample is in conformity with all provisions of Annex I of Council Directive 2014/30/EU, in its latest amended version, referred to EMC Directive. The certificate does not imply assessment of the production and does not permit the use of Lab's logo.

Tłumaczenie z języka angielskiego.

Deklaracja zgodności

Dyrektywa KE 2014/30/EU
Kompatybilność elektromagnetyczna

Numer rejestracyjny: NTC1604262EV02

Wnioskodawca:	Shenzhen XFT Medical Limited
Adres:	Pokój 203, Budynek 1, Biomedicine Innovations Industrial Park, #14 Jinhui Road, Pingshan New District, Shenzhen, China.
Producent	Shenzhen XFT Medical Limited
Adres:	Pokój 203, Budynek 1, Biomedicine Innovations Industrial Park, #14 Jinhui Road, Pingshan New District, Shenzhen, China.
Adres fabryki:	Pokój 203, Budynek 1, Biomedicine Innovations Industrial Park, #14 Jinhui Road, Pingshan New District, Shenzhen, China.
E.U.T.	Trenażer AED
Nawa marki	XFT
M/N	XFT-120C+, XFT-120C
Normy	EN61000-6-3 : 2007+A1: 2011+AC: 2012 EN61000-3-2 : 2014 EN61000-3-3 : 2013 EN61000-6-1 : 2007

W lewym dolnym rogu znak CE.

*Pieczętka
Nieczytelny podpis
Data : 29 grudnia, 2017 r.*

*Certyfikat zgodności jest oparty na ocenie próbki wyżej wymienionego produktu.
Sprawozdanie techniczne i dokumentacja są do dyspozycji wnioskodawcy. Ma to na celu
poświadczenie, że badana próbka jest zgodna ze wszystkimi przepisami załącznika I do
dyrektywy Rady 2014/30/UE, w najnowszej zmienionej wersji, odnoszącej się do
dyrektywy EMC. Certyfikat nie pociąga za sobą oceny produkcji i nie zezwala na
stosowanie logo Lab.*