

## Wykaz wyrobów objętych powiadomieniem

### List of devices covered by this notification

Proszę wypełniać tylko pola z białym tłem / Please fill in fields with a white background only

A. Identyfikacja powiadomienia / Identification of notification	
<b>4.001 Numer kolejny Załącznika nr 4 w obrębie tego powiadomienia</b> 10 Ordinal number of form no. 4 within this notification	<b>4.002 Numer referencyjny Załącznika nr 1 / Reference number of form no. 1</b>

B. Wykaz wyrobów / List of devices	
4.003 Nr referencyjny / Ref. no	4.004 Nazwa handlowa wyrobu / Trade name of device 1), 2)
	wózek inwalidzki specjalny dziecięcy Eclips X4 Kids B14, Eclips X4 Kids B14 WD (dawniej: wózek inwalidzki Eclips X4 Kids)
	wózek inwalidzki specjalny dziecięcy Gemini, Gemini WD (dawniej: wózek inwalidzki spacerowy dla dzieci Gemini)
	wózek inwalidzki specjalny dziecięcy Gemini 2, Gemini 2 WD (dawniej: GEMINI2/32 i GEMINI2/40)
	wózek inwalidzki specjalny dziecięcy Heidi 941, 943, 945 (dawniej: wózek inwalidzki spacerowy dla dzieci Heidi 941, 943, 945)
	wózek inwalidzki specjalny dziecięcy Sagitta Kids B14, Sagitta Kids B14 WD (dawniej: wózek inwalidzki do aktywnej rehabilitacji Sagitta Kids)
	wózek inwalidzki specjalny dziecięcy Forest U76, Forest U76 WD (dawniej: wózek inwalidzki elektryczny Forest Kids)
	wózek inwalidzki specjalny dziecięcy Springer U76, Springer U76 WD (dawniej: wózek inwalidzki elektryczny Springer Kids)
	wózek inwalidzki specjalny dziecięcy Sunny U76, Sunny U76 WD (dawniej: wózek inwalidzki elektryczny Sunny)
	wózek inwalidzki specjalny dziecięcy V300 30' U76, V300 30' U76 WD (dawniej: wózek inwalidzki standardowy V300 30' Comfort)

Potwierdzam, że powyższe informacje są poprawne według mojej najlepszej wiedzy.  
 I affirm that the information given above is correct to the best of my knowledge.

Miasto / City Trzebnica Data / Date 2015-03-27

Nazwisko / Name Alicja Piekarska Podpis / Signature 

- 1) Wyroby różniące się nazwą handlową, typem, modelem, wersją wykonania, wersją oprogramowania, rozmiarem, kształtem lub wymiarami można uznać za jeden wyrób i zamieścić w jednym powiadomieniu, jeżeli są lub mają:
- jednego wytwórcę,
  - jednego autoryzowanego przedstawiciela, jeżeli ich wytwórca nie ma siedziby lub miejsca zamieszkania w państwie członkowskim,
  - jeden, wspólny, krótki opis wyrobu i jego przewidziane zastosowanie,
  - jedną, możliwie najbardziej szczegółową nazwę rodzajową,
  - jeden kod wyrobu według Globalnej Nomenklatury Wyrobów Medycznych albo innej uznanej nomenklatury wyrobów medycznych,
  - tę samą klasyfikację albo kwalifikację,
  - wspólną ocenę zgodności wykonaną z użyciem tych samych procedur oceny zgodności,
  - wspólny certyfikat zgodności lub wspólne certyfikaty zgodności, jeżeli w ocenie ich zgodności brała udział jednostka notyfikowana,
  - jeden numer referencyjny w bazie EUDAMED i jedną nazwę handlową w języku polskim albo jedną nazwę handlową w języku angielskim.
- 2) Systemy lub zestawy zabiegowe o tym samym przeznaczeniu, zestawione przez ten sam podmiot i zawierające te same wyroby medyczne, które w poszczególnych systemach lub zestawach zabiegowych występują w różnych ilościach lub różnią się nazwą handlową, typem, modelem, wersją wykonania, wersją oprogramowania, rozmiarem, kształtem lub wymiarami można uznać za jeden system lub zestaw zabiegowy, jeżeli odpowiadające sobie wyroby medyczne w poszczególnych systemach lub zestawach zabiegowych mogą być uznane za jeden wyrób zgodnie z pkt 1.

