

Erklärung für die nachfolgend beschriebene Sonderanfertigung

Gemäß Anhang VIII der Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG

Kunde

Name : **Ackermann**
Vorname: **Anja**
geb.: **27.08.1966**
Anschrift: **Steinbeisstraße 6 71229 Leonberg**
Telefon: **07152-12345**
Vers-Nr.: **123456789**
Kostenträger: **AOK**

verordnender HNO-Arzt:
Hörgeräte-Akustiker: **** IPRO ****

Identifikation der abgegebenen Hörhilfe/n

Rechts

Fabrikat: **PHO**
Type: **Claro 22**
Gerätenummer: **4**
Prod.Gr.Nr: **1320034090**

Links

Fabrikat: **PHO**
Type: **Claro 22**
Gerätenummer: **2**
Prod.Gr.Nr: **1320034090**

Otoplastik-Form: **Secret Ear**
Material: **Acryl hart**
Zusatzbohrung: **Bel.bohrung**
(Durchm.: 1,0)

Otoplastik-Form: **Ido**
Material: **Acryl hart**
Zusatzbohrung: **Bel.bohrung**
(Durchm.: 1,0)

Sondererklärung gemäß Anhang VIII der RL 93/42/EWD

Hiermit wird bestätigt, daß die in der Dokumentation beschriebene Hörhilfe

- den im Anpaßbericht enthaltenen technischen und hörakustischen Daten entspricht
- aus CE-gekennzeichneten Produkten gefertigt wird bzw.
- zur ausschließlichen Verwendung durch die auf dieser Dokumentation bezeichneten Person angefertigt wurde
- den auf dieser Dokumentation enthaltenen Identifikationsmerkmalen entspricht
- der Verordnung des verordn. Arztes bzw. der vorgenannten berechtigten Person
- die ggf. beigefügten dokumentierten spezifischen Merkmale aufweist
- die grundlegenden Anforderungen nach Anh. 1 der RL 93/42/EWG sind erfüllt

10.07.2006
Datum

Unterschrift des Verantwortlichen

**** IPRO **, Steinbeisstraße 6 , 71717 Beilstein**