



UYGUNLUK SERTİFİKASI

CERTIFICATE OF CONFORMITY

Başvuru Sahibi <i>Applicant</i>	: PROZET LAZER MEDİKAL TEKNOLOJİLERİ TURİZM İTHALAT İHRACAT SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ MERSİNLİ MAH. 2823 SK. NO: 117 - 409 KONAK/ İZMİR TÜRKİYE
Ürün <i>Product</i>	: DİYOT LAZER EPİLASYON CİHAZI; IPL LAZER EPİLASYON CİHAZI 210-230 V AC ; 50/60 Hz ; MAX.20J
Ürün Tipi <i>Product Type</i>	: SMOOTH EXPERIENCE M1, SMOOTH EXPERIENCE M2, SMOOTH EXPERIENCE M3, PROZET ICE TITLE M1, PROZET ICE TITLE M2
Ticari Marka <i>Trademark</i>	: PROZET MEDICAL TECHNOLOGY
Test Raporu <i>Testing Reports</i>	: AQS-2312002 ; AQS-2312003 ; AQS-2312018
Standart(lar) / Yönetmelik(ler) <i>Standard(s)</i>	: EN 60335-1:2012 ; EN 60335-1/A1:2019 ; EN 60335-1/A2:2019 EN 60825-1:2014 ; EN 55014-1:2017 ; EN 55014-2:2016
Certification Basis	2014/35/EU LVD Directive 2014/30 /EU EMC Directive

Bu Uygunluk Sertifikası 2014/35/AB Belirli gerilim sınırları için tasarlanan elektrikli ekipman ile ilgili yönetmek ve 2014/30/AB Elektro manyetik uyumluluk direktifine göre gönüllülük esasına dayalı olarak düzenlenmiştir. Listelenen ekipmanın, direktifin gerekli güvenlik gereksinimlerine uygun olduğunu beyan eder. Belge sadece uygunluk değerlendirmesi için sunulan numune ve teknik dosyasına atıfta bulunmaktadır.

This Certificate of Conformity is issued on a voluntary basis according to LVD Directive 2014/35/EU. and EMC Directive 2014/30/EU It conforms that the listed equipment complies with the essential safety requirements of the directive. It refers only to the sample and its technical file submitted for conformity assessment.

Sertifika No <i>Certificate No</i>	: CE 2312126
Yayın Tarihi <i>Issue Date</i>	: 15.12.2023
Geçerlilik Tarihi <i>Expiry Date</i>	: 14.12.2026

AQS Belgelendirme Müdürü
AQS Certification Manager

Bu Uygunluk Sertifikası başvuru sahibi/üretici tarafından veya kabul gören bir laboratuvar tarafından yapılan test sonuçlarına ve AQS Belgelendirmenin müteakip incelemesine dayanılarak başvuru sahibine verilmiştir. Başvuru sahibinin belgeleme dayanağındaki değişiklikler veya tasarım, malzemeler, bileşenler ile işletmedeki değişiklikler test raporunun ve dolayısıyla bu ilişkili sertifikanın geçerli kalması için nitelik testlerinin tamamının veya bir bölümünün tekrarlanması gerektirebilir.

This Certificate of Conformity has been granted to the applicant based on the results of testing performed by the applicant/manufacture or an accepted laboratory and the consequent review of the test report by AQS Certification. Revisions to the referenced certification basis or any change of the design, materials, components or processing may require the repetition of all or some of the qualification tests in order for the test report and therefore this associated certificate to remain valid.

Bu belge hiçbir suretle tahrif edilemez, kısmen veya okunması zorlaştırılacak şekilde çoğaltılamaz, kazıntı ve silinti yapılamaz

Artena Kalite Uluslararası Ürün Belge Test ve Eğitim Hizmetleri Tic. Ltd. Şti.

Çınar Mah. 5003 Sk. No.2/2 Gümüş Plaza Metro D.209 Bornova - İZMİR Tel&Faks: +90 232 330 21 29

www.aqs.com.tr