

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

(BG) ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ С ИЗИСКВАНИЯТА НА ЕС

(CS) EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

(DA) EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

(DE) EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

(EL) ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

(EN) EU DECLARATION OF CONFORMITY

(ES) DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD UE

(ET) ELI VASTAVUSDEKLARATSIOON

(FI) EU-VAATIMUSTENMUKAISUUSVAKUUTUS

(FR) DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ

(HR) EU IZJAVA O SUKLADNOSTI

(HU) EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

(IT) DICHIARAZIONE UE DI CONFORMITÀ

(LT) ES ATITIKTIES DEKLARACIJA

(LV) ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

(MT) DIKJARAZZJONI TAL-KONFORMITÀ TAL-UE

(NL) EU-CONFORMITEITSVERKLARING

(NO) EU-SAMSVARSERKLÆRING

(PL) DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

(PT) DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE UE

(RO) DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

(SK) VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

(SL) IZJAVA EU O SKLADNOSTI

(SV) EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

(TR) AB UYGUNLUK BEYANI

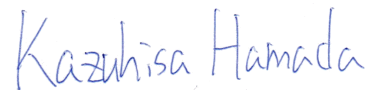
## ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ С ИЗИСКВАНИЯТА НА ЕС (BG)

1. Модел No.: LMD-32M1MD
2. Име и адрес на упълномощения представител на производителя: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
3. За настоящата декларация за съответствие отговорност носи единствено производителят: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
4. Предмет на декларацията: LCD Monitor
5. Предметът на декларацията, който е описан по-горе, е в съответствие с:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
6. Когато е приложимо се използва позоваване на съответните хармонизирани стандарти или препратки към техническите спецификации, по отношение на които се декларира съответствието:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
7. Когато е приложимо, име и номер на нотифицираният орган, описание на извършеното и сертификат:
8. Допълнителна информация:  
Класификация Class I, MDR Annex VIII  
Базов UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Производител SRN : JP-MF-000014553  
Упълномощен представител SRN: BE-AR-000007876  
Проектирано предназначение (Предназначение по проект) Provide a video display from medical imaging systems  
Акcesoар (и) -  
Забележка Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Подпис за и от името на: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Номер на удостоверение: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

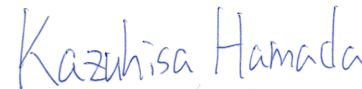
(CS)

- Model č.: LMD-32M1MD
- Jméno a adresa výrobce nebo jeho zplnomocněného zástupce: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Toto prohlášení o shodě vydal na vlastní odpovědnost výrobce: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Předmět prohlášení: LCD Monitor
- Výše popsaný předmět prohlášení je ve shodě s:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Kde je to vhodné, odkazy na příslušné harmonizované normy, které byly použity nebo odkazy na technické specifikace, na jejichž základě se shoda prohlašuje:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Kde je to vhodné, oznámení jména a čísla notifikovaného orgánu, popis intervence a osvědčení:
- Dodatečné informace:  
Klasifikace: Class I, MDR Annex VIII  
Základní UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Výrobce SRN: JP-MF-000014553  
Zmocněným zástupcem SRN: BE-AR-000007876  
Zamýšlený účel: Provide a video display from medical imaging systems  
Příslušenství: -  
Poznámka(y): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Podepsáno jménem: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Referenční číslo: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

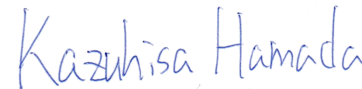
(DA)

- Model nr.: LMD-32M1MD
- Navn og adresse på fabrikantens bemyndigede repræsentant: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Denne overensstemmelseserklæring udstedes på fabrikantens ansvar: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Erklæringens genstand: LCD Monitor
- Genstanden for erklæringen, som beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Hvor det er relevant, referencer til de relevante anvendte harmoniserede standarder eller referencer til de tekniske specifikationer, som der erklæres overensstemmelse med:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Hvor det er relevant, det bemyndigede organs navn og nummer, beskrivelse af aktiviteten og udstedt attest:
- Supplerende oplysninger:  
Klassificering: Class I, MDR Annex VIII  
Grundlæggende UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Producent SRN: JP-MF-000014553  
Autoriseret repræsentant SRN: BE-AR-000007876  
Tilsigtet formål: Provide a video display from medical imaging systems  
Tilbehør: -  
Noter: Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Underskrevet for og på vegne af: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Reference nr.: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

(DE)

1. Modell Nr: LMD-32M1MD
2. Name und Anschrift des Bevollmächtigten des Herstellers: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
3. Die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung trägt der Hersteller: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
4. Gegenstand der Erklärung: LCD Monitor
5. Der oben beschriebene Gegenstand der Erklärung erfüllt die Vorschriften der:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
6. Gegebenenfalls Angabe der einschlägigen harmonisierten Normen, die zugrunde gelegt wurden, oder Angabe der technischen Spezifikationen, für die die Konformität erklärt wird:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
7. Gegebenenfalls Namen und Nummer der notifizierten Stelle, Beschreibung ihrer Mitwirkung und Bescheinigung:
8. Zusatzangaben:  
Klassifizierung: Class I, MDR Annex VIII  
Die Basis-UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Hersteller SRN: JP-MF-000014553  
SRN des Bevollmächtigten: BE-AR-000007876  
Zweckbestimmung: Provide a video display from medical imaging systems  
Zubehör: -  
Anmerkungen: Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Unterzeichnet für und im Namen Sony Corporation  
von:

Tokyo, 2025-01-21



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

Referenznummer: 2024EU00427

## ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

(EL)

- Αριθμός Μοντέλου: LMD-32M1MD
- Όνομα και διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του κατασκευαστή: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Η παρούσα δήλωση συμμόρφωσης εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Αντικείμενο της δήλωσης: LCD Monitor
- Το ανωτέρω περιγραφόμενο αντικείμενο της δήλωσης είναι σύμφωνο με:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Κατά περίπτωση, μινεία των σχετικών εναρμονισμένων προτύπων που χρησιμοποιήθηκαν ή των τεχνικών προδιαγραφών με βάση τις οποίες δηλώνεται η συμμόρφωση:  
Medical: EN 60601-1-2:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Όπου έχει εφαρμογή, ο κοινοποιημένος οργανισμός (ονομασία, αριθμός) πραγματοποίησε (περιγραφή της παρέμβασης) και χορήγησε το πιστοποιητικό:
- Συμπληρωματικές πληροφορίες:  
Ταξινόμηση: Class I, MDR Annex VIII  
Βασικό UDI-DI: 4901780MonitorA2  
SRN Κατασκευαστή: JP-MF-000014553  
Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος: BE-AR-000007876  
Σκοπός: Provide a video display from medical imaging systems  
Παρελκόμενο (-α): -  
Σημείωση (-εις): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Υπογραφή για λογαριασμό και εξ ονόματος: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Kazuhisa Hamada

Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

Αριθμός Αναφοράς: 2024EU00427

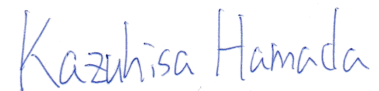
## EU DECLARATION OF CONFORMITY

(EN)

1. Model No.: LMD-32M1MD
2. Name and address of the manufacturer's authorised representative: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
3. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
4. Object of the declaration: LCD Monitor
5. The object of the declaration described above is in conformity with:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
6. Where applicable, references to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
7. Where applicable, the notified body (name and number), description of intervention and certificate:
8. Additional information:  
Classification: Class I, MDR Annex VIII  
Basic UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Manufacturer SRN: JP-MF-000014553  
Authorised Representative SRN: BE-AR-000007876  
Intended Purpose: Provide a video display from medical imaging systems  
Accessory(ies): -  
Note(s): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Signed for and on behalf of: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

Reference Number: 2024EU00427

## DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD UE

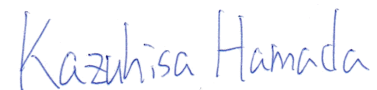
(ES)

- Nombre del Modelo: LMD-32M1MD
- Nombre y dirección del representante autorizado del fabricante: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Esta declaración de conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Objeto de la declaración: LCD Monitor
- El objeto de la declaración descrita anteriormente es conforme con:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Cuando proceda, las referencias a las normas armonizadas aplicadas o referencias a las especificaciones técnicas en relación con las cuales se declara la conformidad:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Cuando proceda, el nombre y número del organismo notificado y certificado:
- Información adicional:  
Clasificación: Class I, MDR Annex VIII  
UDI-DI básico: 4901780MonitorA2  
SRN del fabricante: JP-MF-000014553  
SRN del representante autorizado: BE-AR-000007876  
Uso Previsto: Provide a video display from medical imaging systems  
Accesorio(s): -  
Nota(s): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Firmado por y en nombre de: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Número de referencia: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer



## ELI VASTAVUSDEKLARATSIOON

(ET)

1. Tootenumber: LMD-32M1MD
2. Tootja volitatud esindaja nimi ja aadress: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
3. Käesolev vastavusdeklaratsioon on välja antud valmistaja ainuvastutusel: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
4. Deklareeritav ese: LCD Monitor
5. Eespool kirjeldatud deklareeritav ese on kooskõlas:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
6. Vajaduse korral viited kasutatud asjakohastele ühtlustatud standarditele või viited tehnilistele spetsifikatsioonidele, millega seoses vastavust kinnitatakse:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
7. Vajaduse korral volitatud asutuse nimetus ja number, teostatud toimingute kirjeldus ja sertifikaat:
8. Lisateave:  
Klassifikatsioon: Class I, MDR Annex VIII  
Põhiline UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Tootja unikaalne registrikood: JP-MF-000014553  
Volitatud esindaja unikaalne registrikood: BE-AR-000007876  
Sihtotstarve: Provide a video display from medical imaging systems  
Tarvik(ud): -  
Märkus(ed): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

(Kelle nimel ja poolt) alla kirjutatud:

Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

Viitenumber: 2024EU00427

## EU-VAATIMUSTENMUKAISUUSVAKUUTUS

(FI)

- Malli nro: LMD-32M1MD
- Valmistajan valtuutetun edustajan nimi ja osoite: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Tämä vaatimustenmukaisuusvakuutus on annettu valmistajan yksinomaisella vastuulla: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Vakuutuksen kohde: LCD Monitor
- Edellä kuvattu vakuutuksen kohde on seuraavien vaatimusten mukainen:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Tarvittaessa viittaus niihin asiaankuuluviin yhdenmukaistettuihin standardeihin, joita on käytetty, tai viittaus teknisiin eritelmiin, joiden perusteella vaatimustenmukaisuusvakuutus on annettu:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Tarvittaessa, ilmoitettu laitos ja numero, toimenpiteen kuvaus ja todistus:
- Lisätietoja:  
Luokitus: Class I, MDR Annex VIII  
Perus UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Valmistaja SRN: JP-MF-000014553  
Valtuutettu edustaja SRN: BE-AR-000007876  
Käyttötarkoitus: Provide a video display from medical imaging systems  
Lisavaruste(et): -  
Huom: Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Puolesta allekirjoittanut: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Viitenumero: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ

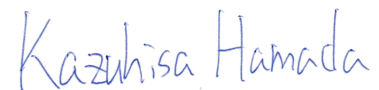
(FR)

1. Référence produit: LMD-32M1MD
2. Nom et adresse du mandataire agréé par le fabricant: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
3. La présente déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
4. Objet de la déclaration: LCD Monitor
5. L'objet de la déclaration décrit ci-dessus est conforme à:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
6. Le cas échéant, références aux normes harmonisées applicables ou aux spécifications techniques par rapport auxquelles la conformité est déclarée:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
7. Le cas échéant, nom de l'autorité notifiée et numéro, description de l'intervention et du certificat:
8. Informations complémentaires:  
Classification : Class I, MDR Annex VIII  
UDI-DI de base 4901780MonitorA2  
SRN fabricant : JP-MF-000014553  
SRN représentant agréé : BE-AR-000007876  
Utilisation prévue : Provide a video display from medical imaging systems  
Accessoire(s): -  
Remarque(s): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Signé par et au nom de: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Numéro de référence: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## EU IZJAVA O SUKLADNOSTI

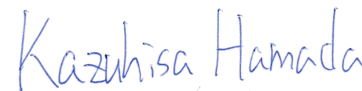
(HR)

- Model br.: LMD-32M1MD
- Ime i adresa ovlaštenog zastupnika proizvođača: Sony Belgium, bijkantor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Ova izjava o sukladnosti izdaje se na isključivu odgovornost proizvođača: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Predmet izjave: LCD Monitor
- Gore opisan predmet izjave u skladu je s:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Prema potrebi, upućivanje na odgovarajuće usklađene norme koje se upotrebljavaju ili upućivanje na druge tehničke specifikacije u odnosu na koje se deklarira sukladnost:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Prema potrebi, naziv i broj prijavljenog tijela, opis intervencije i potvrda o ispitivanju:
- Dodatne informacije:  
Razvrstavanje: Class I, MDR Annex VIII  
Osnovni UDI-DI: 4901780MonitorA2  
SRN proizvođača: JP-MF-000014553  
SRN ovlaštenog predstavnika: BE-AR-000007876  
Namjena: Provide a video display from medical imaging systems  
Dodatna oprema: -  
Napomena: Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Potpisano za i u ime: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Referentni br.: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

(HU)

- Készülék típus: LMD-32M1MD
- A gyártó meghatalmazott képviselőjének neve és címe: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- E megfelelőségi nyilatkozat a gyártó kizárólagos felelősségére kerül kibocsátásra: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- A nyilatkozat tárgya: LCD Monitor
- E nyilatkozat fent leírt tárgya összhangban van:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Adott esetben a vonatkozó harmonizált szabványokra való hivatkozások, vagy a műszaki előírásokra való hivatkozások, amelyek tekintetében a megfelelőséget bejelentik:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Ahol alkalmazható, a bejelentett testület neve és száma, a beavatkozás és a tanúsítvány leírása:
- Kiegészítő információk:  
Osztályozás: Class I, MDR Annex VIII  
Alapvető UDI-DI 4901780MonitorA2  
Gyártói egyedi regisztrációs szám: JP-MF-000014553  
Meghatalmazott képviselő egyedi regisztrációs szám: BE-AR-000007876  
Rendeltetési cél: Provide a video display from medical imaging systems  
Tartozék(ok): -  
Megjegyzés(ek): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Nevében aláírva: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Referenciaszám: 2024EU00427

*Kazuhisa Hamada*

Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## DICHIARAZIONE UE DI CONFORMITÀ

(IT)

- Modello n.: LMD-32M1MD
- Nome e Indirizzo del rappresentante autorizzato del fabbricante: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Oggetto della dichiarazione: LCD Monitor
- L'oggetto della dichiarazione di cui sopra è conforme a:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Ove applicabile, i riferimenti alle pertinenti norme armonizzate utilizzate o i riferimenti alle specifiche tecniche in relazione alle quali è dichiarata la conformità:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Ove applicabile, l'ente notificato (nome e numero), descrizione dell'intervento e certificato:
- Ulteriori informazioni:  
Classificazione: Class I, MDR Annex VIII  
UDI-DI di base: 4901780MonitorA2  
Fabbricante SRN: JP-MF-000014553  
Rappresentante Autorizzato SRN: BE-AR-000007876  
Scopo Previsto: Provide a video display from medical imaging systems  
Accessorio (Accessori): -  
Nota (Note): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Firmato in vece e per conto di: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Numero di riferimento: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## ES ATITIKTIES DEKLARACIJA

(LT)

- Modelio Nr.: LMD-32M1MD
- Gamintojo įgaliotojo atstovo pavadinimas ir adresas: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Ši atitikties deklaracija išduota tik gamintojo atsakomybe: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Deklaracijos objektas: LCD Monitor
- Pirmiau aprašytas deklaracijos objektas atitinka:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Jei tinkama, taikytų darnųjų standartų nuorodos arba techninių specifikacijų, pagal kurias buvo deklaruota atitiktis, nuorodos:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Jei tinkama, įgaliotosios įstaigos pavadinimas ir numeris, atlikto veiksmo aprašymas ir sertifikatas:
- Papildoma informacija:  
Klasifikacija: Class I, MDR Annex VIII  
Pagrindinis UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Gamintojo URN: JP-MF-000014553  
Įgalioto atstovo URN: BE-AR-000007876  
Numatytas tikslas: Provide a video display from medical imaging systems  
Priedas(-ai) -  
Pastaba(-os) Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Už ką ir kieno vardu pasirašyta: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

*Kazuhisa Hamada*

Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

Nuorodos numeris: 2024EU00427

## ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

(LV)

- Modeļa Nr.: LMD-32M1MD
- Ražotāja pilnvarotā pārstāvja nosaukums un adrese: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Šī atbilstības deklarācija ir izdota vienīgi uz šāda ražotāja atbildību: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Deklarācijas priekšmets: LCD Monitor
- Iepriekš aprakstītais deklarācijas priekšmets ir saskaņā ar:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Kur attiecināms, norādes uz izmantotajiem atbilstošajiem harmonizētajiem standartiem vai norādes uz tehniskajiem raksturlielumiem, saistībā ar kuriem ir deklarēta atbilstība:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Kur attiecināms, pilnvarotās iestādes nosaukums un numurs, veiktās darbības apraksts un sertifikāts:
- Papildu informācija:  
Klasifikācija: Class I, MDR Annex VIII  
Pamata UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Ražotāja VRN: JP-MF-000014553  
Pilnvarotā pārstāvja VRN: BE-AR-000007876  
Paredzētais nolūks: Provide a video display from medical imaging systems  
Piederums(-i): -  
Piebilde(-s): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Turpmāk norādītā vārdā Sony Corporation  
parakstīts:

Tokyo, 2025-01-21

*Kazuhisa Hamada*

Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

Norādes numurs: 2024EU00427



## DIKJARAZZJONI TAL-KONFORMITÀ TAL-UE

(MT)

- Il-mudell Nru.: LMD-32M1MD
- L-isem u l'indirizz tar-rapprezentant awtorizzat mill-manifattur: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Din id-dikjarazzjoni tal-konformità tinħareg taħt ir-responsabbiltà unika tal-manifattur: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- L-ghan tad-dikjarazzjoni: LCD Monitor
- L-ghan tad-dikjarazzjoni deskritta hawn fuq huwa konformi ma:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Fejn applikabbli, referenzi gall-istandards armonizzati rilevanti li ngħtuaw, jew referenzi gall-ispeifikazzjonijiet teknici fir-rigward tagħom hija dikjarata konformità:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Fejn applikabbli, korp notifikat (l-isem u n-numru), iddeskrizzjoni tal-intervent u certifikat:
- Informazzjoni addizzjonali:  
Klassifikazzjoni: Class I, MDR Annex VIII  
UDI-DI Bażiku: 4901780MonitorA2  
Fabbrikant SRN: JP-MF-000014553  
Rapprezentattiv Awtorizzat SRN: BE-AR-000007876  
Uzu rakommandat: Provide a video display from medical imaging systems  
Aċċessorju (Aċċessorji): -  
Nota (Noti) Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Iffirmat għal u f'isem: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

*Kazuhisa Hamada*

Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

Numru referenza: 2024EU00427

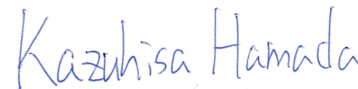
## EU-CONFORMITEITSVERKLARING

(NL)

- Model nr.: LMD-32M1MD
- Naam en adres van de gemachtigde van de fabrikant: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Deze conformiteitsverklaring wordt verstrekt onder volledige verantwoordelijkheid van de fabrikant: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Voorwerp van de verklaring: LCD Monitor
- Het hierboven beschreven voorwerp is conform:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Indien van toepassing, vermelding van de toegepaste relevante geharmoniseerde normen of van de andere technische specificaties waarop de conformiteitsverklaring betrekking heeft:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Indien van toepassing, aangemelde instantie naam en nummer, beschrijving van de werkzaamheden en certificaat:
- Aanvullende informatie:  
Classificatie: Class I, MDR Annex VIII  
Basic UDI-DI: 4901780MonitorA2  
SRN Fabrikant: JP-MF-000014553  
SRN Gemachtigde: BE-AR-000007876  
Beoogde Doeleind: Provide a video display from medical imaging systems  
Accessoire(s): -  
Nota(s): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Ondertekend voor en namens: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

Referentienummer: 2024EU00427

## EU-SAMSVARSERKLÆRING

(NO)

- Modell nr: LMD-32M1MD
- Navn og adresse på produsentens autoriserte representant: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Denne samsvarserklæringen er utstedt på produsentens ansvar: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Erklæringens gjenstand: LCD Monitor
- Erklæringens gjenstand beskrevet ovenfor er i samsvar med: kapittel 2a.:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Hvor gjeldende, henvisninger til de relevante harmoniserte standardene som er brukt eller henvisninger til de spesifikasjonene det erklæres samsvar med:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Hvor det bemyndigede organ (navn og nummer), beskrivelse av intervensjon og sertifikat:
- Tilleggsopplysninger:  
Klassifisering: Class I, MDR Annex VIII  
Grunnleggende UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Produsent SRN: JP-MF-000014553  
Autorisert Representant SRN: BE-AR-000007876  
Tiltenkt formål: Provide a video display from medical imaging systems  
Tilbehør: -  
Notering(er): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Undertegnet for og på vegne av: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Referanse nr.: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

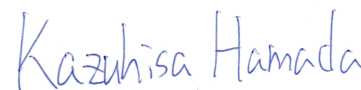
(PL)

- Nazwa modelu: LMD-32M1MD
- Nazwa/imię i nazwisko upoważnionego przedstawiciela producenta: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Niniejsza deklaracja zgodności wydana zostaje na wyłączną odpowiedzialność producenta: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Przedmiot deklaracji: LCD Monitor
- Opisany powyżej przedmiot deklaracji jest zgodny z:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Jeżeli stosowne, odwołania do odnośnych norm zharmonizowanych, które zastosowano lub do specyfikacji technicznych, w odniesieniu do których deklarowana jest zgodność:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Jeżeli stosowne, nazwa jednostki notyfikowanej oraz numer, opis interwencji oraz certyfikat:
- Dodatkowe informacje:  
Klasyfikacja: Class I, MDR Annex VIII  
Podstawowa UDI-DI: 4901780MonitorA2  
SRN Producenta: JP-MF-000014553  
SRN Autoryzowanego Przedstawiciela: BE-AR-000007876  
Przeznaczenie: Provide a video display from medical imaging systems  
Akcesoria: -  
Uwagi: Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Podpisano w imieniu: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Numer Referencyjny: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE UE

(PT)

- Modelo No: LMD-32M1MD
- Nome e endereço do mandatário do fabricante: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- A presente declaração de conformidade é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Objeto da declaração: LCD Monitor
- O objeto da declaração acima mencionada esta em conformidade com:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Quando aplicável, referencias às relevantes normas harmonizadas utilizadas ou referencias às especificações técnicas em relação às quais é declarada a conformidade:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Quando aplicável, nome e numero do organismo notificado, descrição da intervenção e certificado:
- Informações adicionais:  
Classificação: Class I, MDR Annex VIII  
UDI-DI básico: 4901780MonitorA2  
Número único de registo do fabricante: JP-MF-000014553  
Número único de registo do fabricante: BE-AR-000007876  
Mandatário:  
Finalidade Prevista: Provide a video display from medical imaging systems  
Acessório(s): -  
Nota(s): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Assinado por e em nome de: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Número de referência: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

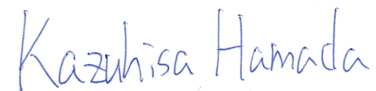
(RO)

- Număr model: LMD-32M1MD
- Denumirea și adresa reprezentantului autorizat al producătorului: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Această declarație de conformitate este eliberată pe propria răspundere a producătorului: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Obiectul declarației: LCD Monitor
- Obiectul declarației descrise mai sus este conform cu:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Unde este valabil, se face referința la standardele armonizate relevante care au fost folosite sau la specificațiile tehnice relativ la care este declarată conformitatea:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Unde este valabil, numele și numărul organismului notificat, descrierea intervenției și certificatul:
- Informații suplimentare:  
Clasificare: Class I, MDR Annex VIII  
UDI-DI de bază: 4901780MonitorA2  
SRN Producător: JP-MF-000014553  
SRN Reprezentant Autorizat: BE-AR-000007876  
Scopul propus: Provide a video display from medical imaging systems  
Accesorii: -  
Notă: Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Semnat pentru și din partea: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Numar referința: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ

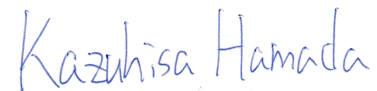
(SK)

- Číslo modelu: LMD-32M1MD
- Meno a adresa splnomocneného zástupcu výrobcu: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Toto vyhlásenie o zhode sa vydáva na výhradnú zodpovednosť výrobcu: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Predmet vyhlásenia: LCD Monitor
- Vyššie opísaný predmet vyhlásenia je v zhode so:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- V prípade potreby uvedte odkazy na príslušné použité harmonizované normy alebo odkazy na technické špecifikácie, na základe ktorých sa vyhlasuje zhoda:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- V prípade potreby, meno a číslo notifikovaného orgánu, popis intervencie a certifikát:
- Dodatočné informácie:  
Klasifikácia: Class I, MDR Annex VIII  
Základné UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Výrobca SRN: JP-MF-000014553  
Splnomocnený zástupca SRN: BE-AR-000007876  
Zamýšľaný účel: Provide a video display from medical imaging systems  
Príslušenstvo(á): -  
Poznámka(y): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Podpísané za a v mene: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Referenčné číslo: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

## IZJAVA EU O SKLADNOSTI

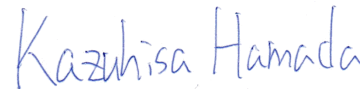
(SL)

- Oznaka modela: LMD-32M1MD
- Ime in naslov pooblaščenega zastopnika proizvajalca: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Ta izjava o skladnosti se izda na lastno odgovornost proizvajalca: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Predmet izjave: LCD Monitor
- Predmet navedene izjave je v skladu z:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Kjer je to ustrezno, napolila na uporabljene usklajene standarde ali napolila na tehnične specifikacije v zvezi za katere je deklarirana skladnost:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Kjer je to ustrezno, obveščen naziv telesa in številka, opis intervencije in certifikat:
- Dodatne informacije:  
Klasifikacija: Class I, MDR Annex VIII  
Osnovna UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Enotna registrska št. proizvajalca: JP-MF-000014553  
Enotna reg. št. poobl. predstavnika: BE-AR-000007876  
Predvideni namen: Provide a video display from medical imaging systems  
Dodatki: -  
Opombe: Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Podpisano za in v imenu: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Referenčna št.: 2024EU00427



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer



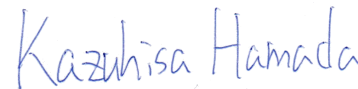
## EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

(SV)

- Modell nr: LMD-32M1MD
- Namn och adress till tillverkarens auktoriserade representant: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Försäkran om överensstämmelse utfärdas på tillverkarens eget ansvar: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Deklarationens syfte: LCD Monitor
- Föremålet för deklARATIONEN som beskrivs ovan överensstämmer med:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- I tillämpliga fall, ska hänvisningar till relevanta harmoniserade standarder som används eller hänvisningar till tekniska specifikationer för vilka överensstämmelse deklarerar:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- I tillämpliga fall, det anmälda organet (namn och nummer), beskrivning av ingripande och intyg:
- Ytterligare information:  
Klassificering: Class I, MDR Annex VIII  
Grundläggande UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Tillverkare SRN: JP-MF-000014553  
Auktoriserad representant SRN: BE-AR-000007876  
Avsedda ändamål: Provide a video display from medical imaging systems  
Tillbehör: -  
Notera: Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Undertecknad för och på uppdrag Sony Corporation  
av:

Tokyo, 2025-01-21



Kazuhisa Hamada  
Quality Officer

Referensnummer: 2024EU00427

## AB UYGUNLUK BEYANI

(TR)

- Model No: LMD-32M1MD
- Üreticinin yetkili temsilcinin adı ve adresi: Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe B.V., Da Vincilaan 7-D1, 1930 Zaventem, Belgium
- Bu uygunluk beyanı sadece üreticinin sorumluluğu altında yayınlanmıştır: Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
- Beyan konusu: LCD Monitor
- Yukarıda belirtilen beyan konusu aşağıdaki ile uygunluk gösterir:  
2017/745 (Medical Device Regulation)  
2011/65/EU (RoHS)
- Uygulanabilir olan yerlerde, uygunluğun beyan edilmesine istinaden kullanılan ilgili eşdeğer standartlara atıflar veya teknik özelliklere atıflar:  
Medical: EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021, EN 60601-1-2:2015 + A1:2021  
RoHS: EN IEC 63000:2018
- Uygulanabilir olan yerlerde, bilgilendirilen kuruluş (isim ve numara), müdahalenin ve sertifikanın tanımı:
- Ek Bilgi:  
Sınıflandırma: Class I, MDR Annex VIII  
Temel UDI-DI: 4901780MonitorA2  
Üretici SRN: JP-MF-000014553  
Yetkili temsilci SRN: BE-AR-000007876  
Niyetlenen amaç: Provide a video display from medical imaging systems  
Aksesuar(lar): -  
Not(lar): Classification Rule: Rule 13 Annex VIII MDR.

Temsilen ve adına imzalanan: Sony Corporation

Tokyo, 2025-01-21

Referans Numarası: 2024EU00427

Kazuhisa Hamada

Kazuhisa Hamada  
Quality Officer