



EU Quality Management System Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex IX Chapters I and III
(Class IIa and Class IIb Devices)

No. G10 091596 0052 Rev. 01

Manufacturer:**Siemens Healthcare GmbH**

Henkestr. 127
91052 Erlangen
GERMANY

SRN Manufacturer:

DE-MF-000006122

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the manufacturer has established, documented and implemented a quality management system as described in Article 10 (9) of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. Details on device categories covered by the quality management system are described on the following page(s).

The Report referenced below summarises the result of the assessment and includes reference to relevant CS, harmonized standards and test reports. The conformity assessment has been carried out according to Annex IX Chapter I and III of this regulation with a positive result.

The quality management system assessment was accompanied by the assessment of technical documentation for devices selected on a representative basis.

The certified quality management system is subject to periodical surveillance by TÜV SÜD Product Service GmbH. The surveillance assessment shall also include an assessment of the technical documentation for the device or devices concerned on the basis of further representative samples. All applicable requirements of the testing and certification regulation of TÜV SÜD Group have to be complied with.

For details and certificate validity see: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G10 091596 0052 Rev. 01

Report No.:

713238995

Preceding Certificate No.:

G10 091596 0052 Rev. 00

Valid from:

2022-02-11

Valid until:

2025-09-29

Date of Initial Issuance:

2020-09-30

Christoph Dicks

Head of Certification/Notified Body

Issue date: 2022-02-11



EU Quality Management System Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex IX Chapters I and III
(Class IIa and Class IIb Devices)

No. G10 091596 0052 Rev. 01

Classification:	IIb
Device Group:	Z110301 - DIGITAL ANGIOGRAPHY SYSTEMS
Intended Purpose:	Angiography system intended for angiography- and fluoroscopic-based procedures
Classification:	IIb
Device Group:	Z11039017 - MOBILE RADIOSCOPIC UNITS
Intended Purpose:	Mobile X-ray system intended for angiography- and fluoroscopic-based procedures
Classification:	IIb
Device Group:	Z120507 - CARDIOGRAPHY INSTRUMENTS
Intended Purpose:	Recording system intended for physiological, hemodynamic, and electrophysiological monitoring
Classification:	IIb
Device Group:	Z110306 - COMPUTED TOMOGRAPHS (CT)
Intended Purpose:	Computed tomography system intended to generate and process cross-sectional images of patients by computer reconstruction of x-ray transmission data
Classification:	IIb
Device Group:	Z110302 - MAMMOGRAPHY SYSTEMS
Intended Purpose:	X-Ray system that generates full-field digital mammography images as well as tomosynthesis images for various procedures
Classification:	IIb
Device Group:	Z110311 - DIRECT DIGITAL RADIOLOGY (DR) SYSTEMS
Intended Purpose:	Stationary X-ray system intended for various procedures that visualizes a variety of anatomical structures
Classification:	IIb
Device Group:	Z11069092 - VARIOUS DIGITAL BIOIMAGING MANAGEMENT INSTRUMENTS - MEDICAL DEVICE SOFTWARE
Intended Purpose:	Software solutions intended to process, communicate, display, read, and archive medical data for informing and driving clinical management
Classification:	IIb
Device Group:	Z11030192 - DIGITAL ANGIOGRAPHY SYSTEMS - MEDICAL DEVICE SOFTWARE
Intended Purpose:	Medical software intended for angiography- and fluoroscopic-



EU Quality Management System Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex IX Chapters I and III
(Class IIa and Class IIb Devices)

No. G10 091596 0052 Rev. 01

based procedures.

Classification: IIb
Device Group: Z11039012 - X-RAY TUBE ASSEMBLY
Intended Purpose: X-ray tube assembly intended to be integrated into X-ray imaging systems for medical purposes

Classification: IIb
Device Group: Z11030292 - MAMMOGRAPHY SYSTEMS - MEDICAL DEVICE SOFTWARE
Intended Purpose: Medical software that provides workflow, reading and reporting support on clinical images

Classification: IIb
Device Group: Z11030692 - COMPUTED TOMOGRAPHS (CT) - MEDICAL DEVICE SOFTWARE
Intended Purpose: Image analysis software for evaluating image data sets and preparing them for further use in therapy

Classification: IIb
Device Group: Z11039009 - FLUOROSCOPY DEVICES
Intended Purpose: Radiographic and fluoroscopic X-ray system intended for various procedures that visualizes a variety of anatomical structures

Classification: IIb
Device Group: Z11039016 - MOBILE RADIOGRAPHIC UNITS
Intended Purpose: Mobile X-ray system intended for various procedures that visualizes a variety of anatomical structures

Classification: IIa
Device Group: Z11030682 - COMPUTED TOMOGRAPHS (CT) - SOFTWARE ACCESSORIES
Intended Purpose: -

Classification: IIa
Device Group: Z110501 - MAGNETIC RESONANCE (MR) SYSTEMS
Intended Purpose: -

Classification: IIa
Device Group: Z12040192 - GENERAL MEDICINE DIAGNOSIS AND MONITORING INSTRUMENTS - MEDICAL DEVICE SOFTWARE



EU Quality Management System Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex IX Chapters I and III
(Class IIa and Class IIb Devices)

No. G10 091596 0052 Rev. 01

Intended Purpose: -

**The validity of this certificate
depends on conditions and/or
is limited to the following:** - none -

Revision History:	Rev.	Dated	Report
	00	2020-09-30	713172833

UWIERZYTELNIONE TŁUMACZENIE Z JĘZYKA ANGIELSKIEGO

[Dokument przedstawiony do tłumaczenia składa się z czterech stron. Na lewym marginesie wszystkich stron wielojęzyczny pionowy napis: „CERTYFIKAT”.]

[W nagłówku wszystkich stron znaki graficzne ZLG, TÜV SÜV oraz kody QR.]

Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością UE (MDR)

Zgodny z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, załącznik IX rozdział I i III (wyroby klasy IIa i klasy IIb)

Nr G10 091596 0052 Wer. 01

Producent:

Siemens Healthcare GmbH

Henkestr. 127

91052 Erlangen

NIEMCY

Nr SRN Producenta:

DE-MF-000006122

Jednostka Certyfikująca TÜV SÜD Product Service GmbH zaświadcza, że producent ustanowił, udokumentował i wdrożył system zarządzania jakością opisany w Artykule 10 (9) Rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych. Szczegóły dotyczące kategorii urządzeń objętych systemem zarządzania jakością opisano na kolejnych stronach.

Raport, do którego odwołanie znajduje się poniżej, podsumowuje wyniki oceny i zawiera odniesienie do odpowiednich CS, norm zharmonizowanych i sprawozdań z badań. Ocena zgodności została przeprowadzona zgodnie z załącznikiem IX rozdział I i III niniejszego rozporządzenia z wynikiem pozytywnym.

Ocenie systemu zarządzania jakością towarzyszyła ocena dokumentacji technicznej wybranych reprezentatywnie urządzeń.

Certyfikowany system zarządzania jakością podlega okresowej weryfikacji TÜV SÜD Product Service GmbH. Weryfikacja obejmuje również ocenę dokumentacji technicznej danego wyrobu lub wyrobów na podstawie dalszych reprezentatywnych próbek. Należy przestrzegać wszystkich obowiązujących wymagań rozporządzenia w sprawie badań i certyfikacji Grupy TÜV SÜD.

Dalsze informacje i weryfikację ważności certyfikatu można uzyskać na stronie: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G10 091596 0052 Rev. 01

Nr raportu:

713238995

Nr poprzedniego certyfikatu

G10 091596 0052 Wer. 00

Ważny od:

11 lutego 2022 r.

Ważny do:

29 września 2025 r.

Data pierwszego wydania:

30 września 2020 r.

Data wydania: 11 lutego 2022 r.

[podpis nieczytelny]

Christoph Dicks

Kierownik jednostki certyfikującej/notyfikowanej

Strona 1 z 4

TÜV SÜD Product Service GmbH jest jednostką notyfikowaną o numerze identyfikacyjnym 0123

TÜV SÜD Product Service GmbH • Jednostka certyfikująca • Ridlerstraße 65 • 80339 Monachium • Niemcy



Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością UE (MDR)

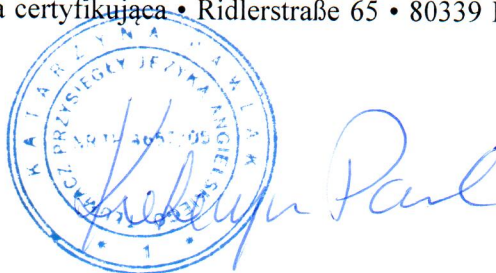
Zgodny z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, załącznik IX rozdziały I i III (wyroby klasy IIa i klasy IIb)

Nr G10 091596 0052 Wer. 01

Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z110301 - SYSTEMY DO ANGIOGRAFII CYFROWEJ
Przeznaczenie:	System do angiografii przeznaczony do zabiegów angiograficznych i fluoroskopowych
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z11039017 - MOBILNE JEDNOSTKI RADIOSKOPOWE
Przeznaczenie:	Mobilny system RTG przeznaczony do zabiegów angiograficznych i fluoroskopowych
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z120507 - INSTRUMENTY KARDIOGRAFICZNE
Przeznaczenie:	System rejestracji przeznaczony do monitorowania fizjologicznego, hemodynamicznego i elektrofizjologicznego
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z110306 - TOMOGRAFY KOMPUTEROWE (TK)
Przeznaczenie:	System tomografii komputerowej przeznaczony do generowania i przetwarzania przekrojowych obrazów pacjentów poprzez komputerową rekonstrukcję danych transmisyjnych RTG
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z110302 - SYSTEMY MAMMOGRAFICZNE
Przeznaczenie:	System RTG generujący pełnopolowe cyfrowe obrazy mammograficzne oraz obrazy tomosyntezy do różnych zabiegów
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z110311 - SYSTEMY BEZPOŚREDNIEJ RADIOLOGII CYFROWEJ (DR)
Przeznaczenie:	Stacjonarny system RTG przeznaczony do różnych zabiegów, który wizualizuje różnorodne struktury anatomiczne
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z11069092 - RÓŻNE INSTRUMENTY DO ZARZĄDZANIA CYFROWYM BIOOBRAZOWANIEM - OPROGRAMOWANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH
Przeznaczenie:	Rozwiązania w zakresie oprogramowania przeznaczone do przetwarzania, komunikowania, wyświetlania, odczytywania i archiwizowania danych medycznych w celu przekazywania informacji i ukierunkowywania zarządzania danymi klinicznymi
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z11030192 - SYSTEMY DO ANGIOGRAFII CYFROWEJ - OPROGRAMOWANIE URZĄDZEŃ MEDYCZNYCH
Przeznaczenie:	Oprogramowanie medyczne przeznaczone do zabiegów angiograficznych i fluoroskopowych.

Strona 2 z 4

TÜV SÜD Product Service GmbH jest jednostką notyfikowaną o numerze identyfikacyjnym 0123
TÜV SÜD Product Service GmbH • Jednostka certyfikująca • Ridlerstraße 65 • 80339 Monachium • Niemcy



Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością UE (MDR)

Zgodny z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, załącznik IX rozdziały I i III (wyroby klasy II a i klasy II)

Nr G10 091596 0052 Ver. 01

Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z11039012 - ZESTAW LAMP RTG
Przeznaczenie:	Zestaw lamp RTG przeznaczony do integracji z systemami obrazowania RTG do celów medycznych
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z11030292 - SYSTEMY MAMMOGRAFICZNE - OPROGRAMOWANIE URZĄDZEŃ MEDYCZNYCH
Przeznaczenie:	Oprogramowanie medyczne zapewniające przepływ pracy, odczytywanie i raportowanie obrazów klinicznych
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z11030692 - TOMOGRAFY KOMPUTEROWE (TK) - OPROGRAMOWANIE URZĄDZEŃ MEDYCZNYCH
Przeznaczenie:	Oprogramowanie do analizy obrazu do oceny zbiorów danych obrazowych i przygotowania ich do dalszego wykorzystania w terapii
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z11039009 URZĄDZENIA DO FLUOROSKOPII
Przeznaczenie:	Radiograficzny i fluoroskopowy system RTG przeznaczony do różnych zabiegów, który wizualizuje różnorodne struktury anatomiczne
Klasyfikacja:	IIb
Grupa wyrobów:	Z11039016 - MOBILNE JEDNOSTKI RADIOGRAFICZNE
Przeznaczenie:	Mobilny system RTG przeznaczony do różnych zabiegów, który wizualizuje różnorodne struktury anatomiczne
Klasyfikacja:	IIa
Grupa wyrobów:	Z11030682 - TOMOGRAFY KOMPUTEROWE (TK) AKCESORIA OPROGRAMOWANIA
Przeznaczenie:	-
Klasyfikacja:	IIa
Grupa wyrobów:	Z110501 SYSTEMY REZONANSU MAGNETYCZNEGO (RM)
Przeznaczenie:	-
Klasyfikacja:	IIa
Grupa wyrobów:	Z12040192 - PRZYZRĄDY DO OGÓLNE DIAGNOSTYKI MEDYCZNEJ I MONITOROWANIA - OPROGRAMOWANIE URZĄDZEŃ MEDYCZNYCH
Przeznaczenie:	-

Strona 3 z 4

TÜV SÜD Product Service GmbH jest jednostką notyfikowaną o numerze identyfikacyjnym 0123
TÜV SÜD Product Service GmbH • Jednostka certyfikująca • Ridlerstraße 65 • 80339 Monachium • Niemcy



Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością UE (MDR)

Zgodny z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, załącznik IX rozdziały I i III (wyroby klasy II a i klasy II)

Nr G10 091596 0052 Ver. 01

Ważność niniejszego certyfikatu zależy od warunków i/lub ogranicza się do następujących elementów:

Historia zmian:

Wersja
00

Z dnia

30 września 2020 r.

Raport

713172833

Strona 4 z 4

TÜV SÜD Product Service GmbH jest jednostką notyfikowaną o numerze identyfikacyjnym 0123

TÜV SÜD Product Service GmbH • Jednostka certyfikująca • Ridlerstraße 65 • 80339 Monachium • Niemcy

Ja, niżej podpisana, Katarzyna Pawlak, tłumacz przysięgły języka angielskiego w Warszawie, wpisana na listę tłumaczy przysięgłych Ministra Sprawiedliwości pod numerem TP/4657/05, niniejszym zaświadczam zgodność powyższego wykonanego przeze mnie tłumaczenia z dokumentem przedstawionym mi w języku angielskim.

Warszawa, dn. 16.09.2022 r.

Repertorium nr 1357/2022.

Oplatę pobrano zgodnie z obowiązującymi przepisami.



mgr Katarzyna Pawlak, tłumacz przysięgły

Paul

B 3719

certified copy

Page 1 of 3



Product Service

Add value.
Inspire trust.

TÜV SÜD Product Service GmbH • Ridlerstraße 65 • 80339 Munich • Germany

Munich, 2023-12-01
Order No.: 713313643_2

Confirmation concerning certificate G10 091596 0052 Rev. 01

We confirm that the following certificate:

G10 091596 0052 Rev. 01 (valid until 2025-09-29)

issued to the legal medical device manufacturer:

**Siemens Healthcare GmbH
Henkestr. 127
91052 Erlangen
GERMANY**

covers the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices annex IX, chapters I and III,

with the following facilities (pages 2 to 3):



Product Service

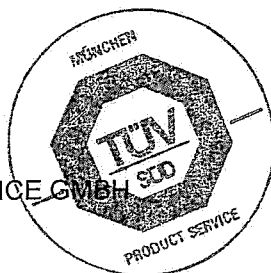
Facility	Device Group
Siemens Healthineers AG, Advanced Therapies Siemensstr. 1 91301 Forchheim, GERMANY Siemens Healthineers AG, Advanced Therapies Röntgenstr. 19 – 21 95478 Kemnath, GERMANY Siemens Healthcare Private Limited GOLD HILL SUPREME SOFTWARE PARK II, Plot No - 21, 22, 27 & 28, EAST TOWER, ELECTRONIC CITY PHASE- 2 Bangalore 560100 INDIA Siemens Healthcare, S.L. Edificio Mezquitas Plaza, Calle Francisco Gasco Santillán nº 2 Planta Baja, Local 3B 28906 Getafe (Madrid) SPAIN	Z110301 - DIGITAL ANGIOGRAPHIC SYSTEMS Z11039017 - MOBILE RADIOSCOPIC UNITS Z120507 - CARDIOGRAPHY INSTRUMENTS Z11030192 - DIGITAL ANGIOGRAPHY SYSTEMS – MEDICAL DEVICE SOFTWARE
Siemens Healthineers AG, Computed Tomography (CT) Siemensstr. 1 91301 Forchheim, GERMANY Siemens Healthineers AG, Computed Tomography (CT) Rittigfeld 1, Halle E 91301 Forchheim, GERMANY	Z110306 - COMPUTED TOMOGRAPHS (CT) Z11030692 - COMPUTED TOMOGRAPHS (CT) – MEDICAL DEVICE SOFTWARE Z11030682 - COMPUTED TOMOGRAPHS (CT) – SOFTWARE ACCESSORIES
Siemens Healthineers AG, Digital & Automation (D&A) Siemensstr. 1 91301 Forchheim, GERMANY Siemens Healthineers AG, Digital & Automation (D&A) Henkestr. 127 91052 Erlangen, GERMANY Siemens Medical Solutions USA, Inc. Digital & Automation (D&A) 400 W. Morgan Road, Ann Arbor, MI 48108, USA	Z11069092 - VARIOUS DIGITAL BIOIMAGING MANAGEMENT INSTRUMENTS - MEDICAL DE- VICE SOFTWARE Z12040192 - GENERAL MEDICINE DIAGNOSIS AND MONITORING INSTRUMENTS - MEDICAL DEVICE SOFTWARE



Product Service

<p>Siemens Healthineers AG, Magnetic Resonance (MR) Allee am Röthelheimpark 2 91052 Erlangen, GERMANY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Magnetic Resonance (MR) Henkestr. 127 91052 Erlangen, GERMANY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Magnetic Resonance (MR) Hartmannstr. 16 91052 Erlangen, GERMANY</p>	<p>Z110501 - MAGNETIC RESONANCE IMAGING SYSTEMS</p>
<p>Siemens Healthineers AG, Technology Excellence (TE) Allee am Röthelheimpark 2 91052 Erlangen, GERMANY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Technology Excellence (TE) Henkestr. 127 91052 Erlangen, GERMANY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Technology Excellence (TE) Günther-Scharowsky-Str. 21 91058 Erlangen, GERMANY</p>	<p>Z11039012 - X-RAY TUBE ASSEMBLY</p>
<p>Siemens Healthineers AG, X-Ray Products (XP) Siemensstr. 1, 91301 Forchheim, GERMANY</p>	<p>Z110302 - MAMMOGRAPHY SYSTEMS</p> <p>Z110311 - DIRECT DIGITAL RADIOLOGY (DR) SYSTEMS</p> <p>Z11030292 - MAMMOGRAPHY SYSTEMS - MEDICAL DEVICE SOFTWARE</p> <p>Z11039009 - FLUOROSCOPY DEVICES</p> <p>Z11039016 - MOBILE RADIOGRAPHIC UNITS</p>

R. Köhler
 Randolph Köhler
 TÜV SÜD PRODUCT SERVICE GMBH
 Medical Health Services
 Foreign Affairs

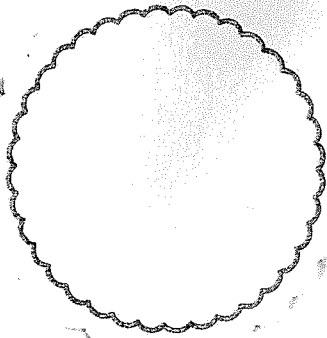


File-No. B 3719 /2023

I hereby certify, that the above is the true signature
subscribed in my presence of

Mr. Randolph Walter **Köhler**,
born on 19.08.1961,
business address: Ridlerstraße 65, 80339 München,
Identified by his identity card.

Munich, 7th day of December 2023



Dr. Thomas Weierer, officially appointed
representative of the notary public
Dr. Christian Berringer



This copy is identical with
the original document.

Erlangen, 15. Dez. 2023

Dr. Gloser
Notary in Erlangen/Germany

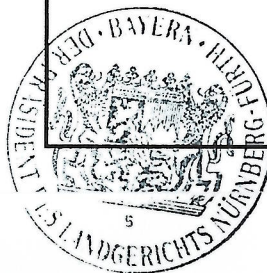
APOSTILLE

(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Land: Bundesrepublik Deutschland
Diese öffentliche Urkunde
2. ist unterschrieben von Notar Dr. Stefan Gloser
3. in seiner Eigenschaft als Notar in Erlangen.
4. Sie ist versehen mit dem Siegel des Notars
Dr. Stefan Gloser in Erlangen.

Bestätigt

5. in Nürnberg
6. am 15. Dezember 2023
7. durch den Präsidenten des Landgerichts Nürnberg-Fürth
8. unter Nr. 910 a E - 6865/2023
9. Siegel
10. Unterschrift
Im Auftrag



Christine Gerstner

Christine Gerstner
Justizhauptsekretärin



Usługi w zakresie produktów

Add value. Inspire trust.
(Twórz wartość dodaną.
Buduj zaufanie.)

TÜV SÜD Product Service GmbH • Ridlerstraße 65 • 80339 Monachium • Niemcy

Monachium, 1 grudnia
2023 roku
Zamówienie nr: 713313643_2

Potwierdzenie dotyczące certyfikatu G10 091596 0052 wersja 01

Potwierdzamy, że następujący certyfikat:

G10 091596 0052 wersja 01 (ważny do 2025-09-29)

wydany producentowi wyrobów medycznych:

Siemens Healthcare GmbH
Henkestr. 127
91052 Erlangen
NIEMCY

obejmuje rozporządzenie (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, załącznik IX rozdziały I i III,

w odniesieniu do następujących zakładów (strona 2 i 3):



Usługi w zakresie produktów

Zakład	Grupa urządzeń
<p>Siemens Healthineers AG, Advanced Therapies - Zaawansowane Terapie Siemensstr. 1 91301 Forchheim, NIEMCY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Advanced Therapies - Zaawansowane Terapie Röntgenstr. 19-21 95478 Kemnath, Niemcy</p> <p>Siemens Healthcare Private Limited GOLD HILL SUPREME SOFTWARE PARK II, Plot No - 21, 22, 27 & 28, EAST TOWER, ELECTRONIC CITY PHASE- 2 Bangalore 560100 INDIE</p> <p>Siemens Healthcare, S.L. Edificio Mezquitas Plaza, Calle Francisco Gasco Santillán n° 2 Planta Baja, Local 3B 28906 Getafe (Madryt) HISZPANIA</p>	<p>Z110301 - CYFROWE SYSTEMY ANGIOGRAFICZNE</p> <p>Z11039017 - MOBILNE URZĄDZENIA RADIOGRAFICZNE</p> <p>Z120507 - NARZĘDZIA KARDIOGRAFICZNE</p> <p>Z11030192 - SYSTEMY DO ANGIOGRAFII CYFROWEJ - OPROGRAMOWANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH</p>
<p>Siemens Healthineers AG, Computed Tomography (CT) - Tomografia Komputerowa Siemensstr. 1 91301 Forchheim, NIEMCY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Computed Tomography (CT) - Tomografia Komputerowa Rittigfeld 1, Halle E 91301 Forchheim, NIEMCY</p>	<p>Z110306 - TOMOGRAFY KOMPUTEROWE (TK)</p> <p>Z11030692 - TOMOGRAFY KOMPUTEROWE (TK) - OPROGRAMOWANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH</p> <p>Z11030682 - TOMOGRAFY KOMPUTEROWE (TK) - AKCESORIA DO OPROGRAMOWANIA</p>
<p>Siemens Healthineers AG, Digital & Automation (D&A) - Rozwiązania Cyfrowe i Automatyzacja Siemensstr. 1 91301 Forchheim, NIEMCY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Digital & Automation (D&A) - Rozwiązania Cyfrowe i Automatyzacja Henkestr. 127 91052 Erlangen, NIEMCY</p> <p>Siemens Medical Solutions USA, Inc. Digital & Automation (D&A) - Rozwiązania Cyfrowe i Automatyzacja 400 W. Morgan Road, Ann Arbor, MI 48108, USA</p>	<p>Z11069092 - RÓŻNE CYFROWE INSTRUMENTY DO ZARZĄDZANIA BIOOBRAZOWANIEM - OPROGRAMOWANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH</p> <p>Z12040192 - INSTRUMENTY DO DIAGNOSTYKI I MONITOROWANIA DLA MEDYCYN OGÓLNEJ - OPROGRAMOWANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH</p>



Usługi w zakresie produktów

<p>Siemens Healthineers AG, Magnetic Resonance (MR) - Rezonans Magnetyczny Allee am Röthelheimpark 2 91052 Erlangen, NIEMCY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Magnetic Resonance (MR) - Rezonans Magnetyczny Henkestr. 127 91052 Erlangen, NIEMCY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Magnetic Resonance (MR) - Rezonans Magnetyczny Hartmannstr. 16 91052 Erlangen, NIEMCY</p>	<p>Z110501 - SYSTEMY DO OBRAZOWANIA METODĄ REZONANSU MAGNETYCZNEGO</p>
<p>Siemens Healthineers AG, Technology Excellence (TE) - Doskonałość Technologiczna Allee am Röthelheimpark 2 91052 Erlangen, NIEMCY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Technology Excellence (TE) - Doskonałość Technologiczna Henkestr. 127 91052 Erlangen, NIEMCY</p> <p>Siemens Healthineers AG, Technology Excellence (TE) - Doskonałość Technologiczna Günther-Scharowsky-Str. 21 91058 Erlangen, NIEMCY</p>	<p>Z11039012 - ZESPÓŁ LAMPY RENTGENOWSKIEJ</p>
<p>Siemens Healthineers AG, X-Ray Products (XP) - Produkty Rentgenowskie Siemensstr. 1, 91301 Forchheim, NIEMCY</p>	<p>Z110302 - SYSTEMY MAMMOGRAFICZNE</p> <p>Z110311 - SYSTEMY BEZPOŚREDNIEJ RADIOLOGII CYFROWEJ (DR)</p> <p>Z11030292 - SYSTEMY MAMMOGRAFICZNE - OPROGRAMOWANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH</p> <p>Z11039009 - URZĄDZENIA DO FLUOROSKOPII</p> <p>Z11039016 - MOBILNE URZĄDZENIA RADIOGRAFICZNE</p>

Randolf Köhler
TÜV SÜD PRODUCT SERVICE GMBH
Medical Health Services (Medyczne Usługi Zdrowotne)
Foreign Affairs (Sprawy Zagraniczne)

Nr pliku B 5719 /2023

Oświadczam, że powyższy podpis jest prawdziwym
podpisem złożonym w mojej obecności przez

Pana Randolfa Waltera **Köhlera**,
urodzonego 19 sierpnia 1961 roku,
adres służbowy: Ridlerstraße 65, 80339 Monachium,
Legitymującego się dowodem osobistym.

Monachium, 7 grudnia 2023 roku

Dr Thomas Weierer, formalnie wyznaczony
przedstawiciel notariusza
Dr Christian Berringer

Niniejsza kopia jest
identyczna z dokumentem
oryginalnym.
Erlangen, **13 grudnia 2023**
roku

Dr Gloser
Notariusz w Erlangen/Niemcy

APOSTILLE
(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Państwo: Republika Federalna Niemiec
Niniejszy dokument urzędowy
2. podpisany został przez notariusza dr. Stefana Glosera
3. działającego w charakterze notariusza w Erlangen
4. zaopatrzony jest w pieczęć notariusza dr. Stefana Glosera w Erlangen
Poświadczony
5. w Norymberdze
6. dnia 15 grudnia 2023 r.
7. przez Prezesa Sądu Krajowego w Norymberdze-Fürth
8. Nr 910 a E – 6865/2023
9. Pieczęć: *[Odcisk okrągłej pieczęci z herbem i napisem w otoku:]* Bawaria. Prezes Sądu
Krajowego w Norymberdze-Fürth, 5
10. Podpis: z upoważnienia Christine Gerstner, st. sekr. sądowa, *[nieczytelny podpis]*