

## LISTA NUMERI DI REPERTORIO E CND DEI DISPOSITIVI IN SCHEDA TECNICA

## Configurazioni Baha 6 Max compatibili con Connect

TIPO CONFIG.	CODICE CONFIG. FORNITORE A)	CODICE FABBRICANTE	DENOMINAZIONE E DESCRIZIONE	QUANTITA' (NR CONF / PEZZI X CONFEZIONE)	REP. D.M. B)	CND
BAHA 6 MAX	BHAEU33	-	<b>BAHA 6 MAX UNISSET-BIONDO</b> Baha 6 Max Configurazione Unilaterale biondo per Connect comprendente i seguenti codici:	1 imballo di spedizione	-Nota B)	-
		P1668389	Cochlear™ Baha® 6 Max Processore del suono Biondo	1x1	2074673/R	Y214599
		P1631530	CP1000 zaino	1x1	N.A. 2)	N.A.

TIPO CONFIG.	CODICE CONFIG. FORNITORE A)	CODICE FABBRICANTE	DENOMINAZIONE E DESCRIZIONE	QUANTITA' (NR CONF / PEZZI X CONFEZIONE)	REP. D.M. B)	CND
BAHA 6 MAX	BHAEU43	-	<b>BAHA 6 MAX UNISSET-RAME</b> Baha 6 Max Configurazione Unilaterale rame per Connect comprendente i seguenti codici:	1 imballo di spedizione	-Nota B)	-
		P1668393	Cochlear™ Baha® 6 Max Processore del suono Rame	1x1	2074773/R	Y214599
		P1631530	CP1000 zaino	1x1	N.A. 2)	N.A.

TIPO CONFIG.	CODICE CONFIG. FORNITORE A)	CODICE FABBRICANTE	DENOMINAZIONE E DESCRIZIONE	QUANTITA' (NR CONF / PEZZI X CONFEZIONE)	REP. D.M. B)	CND
BAHA 6 MAX	BHAEU53	-	<b>BAHA 6 MAX UNISSET-MARRONE</b> Baha 6 Max Configurazione Unilaterale marrone per Connect comprendente i seguenti codici:	1 imballo di spedizione	-Nota B)	-
		P1668392	Cochlear™ Baha® 6 Max Processore del suono Marrone	1x1	2074772/R	Y214599
		P1631530	CP1000 zaino	1x1	N.A. 2)	N.A.

TIPO CONFIG.	CODICE CONFIG. FORNITORE A)	CODICE FABBRICANTE	DENOMINAZIONE E DESCRIZIONE	QUANTITA' (NR CONF / PEZZI X CONFEZIONE)	REP. D.M. B)	CND
BAHA 6 MAX	BHAEU61	-	<b>BAHA 6 MAX UNISSET-NERO</b>	1 imballo di spedizione	-Nota B)	-

	Baha 6 Max Configurazione Unilaterale nero per Connect comprendente i seguenti codici:					
		P1668390	Cochlear™ Baha® 6 Max Processore del suono Nero	1x1	2074770/R	Y214599
		P1631530	CP1000 zaino	1x1	N.A. <sup>2)</sup>	N.A.

TIPO CONFIG.	CODICE CONFIG. FORNITORE <sup>A)</sup>	CODICE FABBRICANTE	DENOMINAZIONE E DESCRIZIONE	QUANTITA' (NR CONF / PEZZI X CONFEZIONE)	REP. D.M. <sup>B)</sup>	CND
BAHA 6 MAX	BHAEU74	-	<b>BAHA 6 MAX UNISSET-ARGENTO</b> Baha 6 Max Configurazione Unilaterale argento per Connect comprendente i seguenti codici:	1 imballo di spedizione	-Nota <sup>B)</sup>	-
		P1668391	Cochlear™ Baha® 6 Max Processore del suono Argento	1x1	2074771/R	Y214599
		P1631530	CP1000 zaino	1x1	N.A. <sup>2)</sup>	N.A.

TIPO CONFIG.	CODICE CONFIG. FORNITORE <sup>A)</sup>	CODICE FABBRICANTE	DENOMINAZIONE E DESCRIZIONE	QUANTITA' (NR CONF / PEZZI X CONFEZIONE)	REP. D.M. <sup>B)</sup>	CND
BAHA 6 MAX	BHAEU81	-	<b>BAHA 6 MAX UNISSET-MENTA</b> Baha 6 Max Configurazione Unilaterale menta per Connect comprendente i seguenti codici:	1 imballo di spedizione	-Nota <sup>B)</sup>	-
		P1668394	Cochlear™ Baha® 6 Max Processore del suono Menta	1x1	2074774/R	Y214599
		P1631530	CP1000 zaino	1x1	N.A. <sup>2)</sup>	N.A.

## Legenda Note:

- A. Il codice fornitore varia a seconda dalla configurazione di vendita prescelta. Ciascuna configurazione di vendita prefissata contiene un raggruppamento di prodotti utilizzati secondo la propria destinazione d'uso nell'ambito della stesso trattamento terapeutico, i quali vengono spediti insieme all'interno di un imballo di spedizione per garantire che tutti i componenti necessari arrivino nello stesso momento pronti per l'attivazione. Il presente elenco mostra unicamente che, dove applicabile, i componenti della linea di prodotto Nucleus CP1000 inseriti in ciascuna configurazione prefissata sono registrati in banca dati repertorio.
- B. Il codice fornitore riporta in fattura il numero di repertorio relativo all'unità di elaborazione contenuta nella configurazione di vendita. Come descritto alla voce "Certificati e norme applicabili" all'interno della sezione "Caratteristiche tecniche e funzionali" tutto quanto non contrassegnato da una nota nella tabella soprastante è classificato come dispositivo medico in base alla direttiva CE 93/42/CEE sui dispositivi medici.
- 1) Parti di ricambio
  - 2) N.A. non recano il marchio CE in quanto non soddisfano la definizione di dispositivo medico o di accessorio come definite dalle direttive 93/42 MDD o 90/385 AIMDD