

DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE

Nazwa i adres producenta :

Changzhou Jiuhong Medical Instrument Co.,Ltd.
Addres: No.256, Mingxin Middle Road,
Wujin District.
Changzhou, Jiangsu

Oświadczamy ponosząc wyłączną odpowiedzialność, że

wyrób medyczny: **Igła jednorazowa do skleroterapii**

klasa : **IIa**

zgodnie z załącznikiem IX Dyrektywy 93/42 EWG

spełnia wymogi dyrektywy 93/42/EWG i jej transpozycji do praw krajowych. Deklaracja jest ważna w połączeniu z „końcowym raportem inspekcji” tego wyrobu.

Procedura oceny zgodności: **Dyrektywa 93/42/EWG, Załącznik II, z wyłączeniem sekcji 4**

Nr rejestracyjny: **HD 60096796 0001**

Jednostka notyfikowana: TUV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2
90431 Norymberga
Niemcy
CE 0197

Changzhou,
Miejsce / data

[podpis nieczytelny]
Nazwisko i funkcja