

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY
DÉCLARATION CE DE CONFORMITÉ · DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ**

DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Name und Adresse des Herstellers: /
Name and address of the manufacturer: /
Nom et adresse du fabricant: /
Nome e indirizzo del fabbricante:

**Jiang Ate Medical Technology Co.,Ltd.
No.8 Lanxiang Road,Wujin Economic Development Zone,213161
Jiangsu, China**

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che
Oświadczamy na naszą wyłączną odpowiedzialność, że

das Medizinprodukt: / urządzenie medyczne

the medical device: /

le dispositif médical: /

il dispositivo medico:

wyrób medyczny

Chwytnak/ siatka do polipów i ciał obcych
Disposable Grasping Forceps

**ATE-YWQ-TY(ZJ、3ZX、4ZX、5ZX)-18(23)×800(1200、1600、1800、
2300、2500);**

ATE-YWQ-CXDZ-18(23)×800(1200、1600、1800、2300、2500)

der Klasse: /

of class: /

de la classe: /

di classe:

klasa

Ila

directive 93/42/EEC /

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of

direttiva 93/42/CEE

selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della
zgodnie z załącznikiem IX Dyrektywy 93/42/EGW

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG und deren Umsetzungen in
nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen
„Endprüfprotokoll“. /

meets the provisions of the directive 93/42/EEC and its transpositions in national laws which apply to it.

The declaration is valid in connection with the “final inspection report” of the device. /

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE et de ses transpositions
en droit national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de
l'inspection finale» du produit. /

soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 93/42/CEE e della loro trasposizione nel diritto nazionale che lo
riguardano. Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il “rapporto di ispezione finale” del prodotto.

spełnia wszystkie przepisy dyrektywy 93/42/EWG Aneks i jej transpozycji do praw krajowych. Deklaracja jest ważna w połączeniu z końcowym raportem inspekcji dla tego wyrobu.

Konformitätsbewertungsverfahren: / Ocena procedury zgodności

Conformity assessment procedure: /

Procédure d'évaluation de la conformité: /

Procedura di valutazione della conformità:

Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4

Registrier-Nr.: / numer rejestracji

Registration No.: /

N°d'enregistrement: /

Numero di registrazione:

HD 60131226 0001

Benannte Stelle: / Jednostka notyfikowana

Notified Body: /

Organisme notifié: /

Organismo notificato:

TÜV Rheinland LGA Products GmbH

Tillystraße 2

90431 Nürnberg

Deutschland

CE 0197

Changzhou, 2019.12.12

Haichao Zou

Ort, Datum / Place, date /

Lieu, date / Luogo, data

Name und Funktion / Name and function

Nom et fonction / Nome e funzione