

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

Name und Adresse des Herstellers: / Changzhou Jiuhong Medical Instrument Co., Ltd.
Name and address of the manufacturer: / Address: No.256, Mingxin Middle Road,
Nom et adresse du fabricant: / Wujin District, Changzhou, Jiangsu
Nome e indirizzo del fabbricante:

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

das Medizinprodukt: /
the medical device: / Injection Needles
le dispositif médical: /
il dispositivo medico:

der Klasse: /
of class: / IIa
de la classe: /
di classe:

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of directive 93/42/EEC /
selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della direttiva 93/42/CEE

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.

Konformitätsbewertungsverfahren: / Richtlinie 93/42/EWG Anhang II, ohne Abschnitt 4
Conformity assessment procedure: / Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4
Procédure d'évaluation de la conformité: / Directive 93/42/CEE Annexe II, hors section 4
Procedura di valutazione della conformità: / Direttiva 93/42/CEE senza Allegato II, sezione 4

Registrier-Nr.: / HD 60096796 0001
Registration No.: /
N° d'enregistrement: /
Numero di registrazione:

Benannte Stelle: / TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Notified Body: / Tillystraße 2
Organisme notifié: / 90431 Nürnberg
Organismo notificato: / Deutschland
CE 0197

Changzhou
2015.12.17
Ort, Datum / Place, date /
Lieu, date / Luogo, data

Tao Nong
management Representative
Name und Funktion / Name and function /
Nom et fonction / Nome e funzione