

DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE

Nazwa i adres producenta :

CHANGZHOU HEALTH MICROPORT MEDICAL
DEVICE Co.,Ltd.
Add:Heng'an Road 8, Zhenglu Heping Industrial Park,
Tianning , Changzhou, Jiangsu 213114, Chiny

Oświadczamy ponosząc wyłączną odpowiedzialność, że

wyrób medyczny: **kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku**

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**

Nr rejestracyjny: **HD 601151930001**

Jednostka notyfikowana: TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2
90431 Norymberga
Niemcy

Changzhou,
Miejsce / data
Nr dok. : HM/TCF (104) -03

[pieczęć i podpis nieczytelny]
Nazwisko i funkcja