



# DECLARATION OF CONFORMITY

ACCORDING TO (EU) 2017/745 MEDICAL DEVICE REGULATION

## EU Representative

Debao international GmbH  
Volbedingstr 2,04357,Leipzig,Germany.

## Conformity Assessment

**Conformity Assessment Procedure**  
Annex II+III of Regulation (EU) 2017/745

### Applicable Standards

EN ISO 14971:2019  
EN ISO 15223-1:2016  
ISO 10993-1:2018  
EN ISO 10993-5:2009  
EN ISO 10993-10:2010  
EN ISO 20417:2021

### Remark

*The declaration of conformity is valid in connection with the release technical document CE/MDR-OTAT-02.*

*All the supporting documentation is retained at the premises of the manufacturer.*

*The Declaration of Conformity is exclusively under the sole responsibility of the manufacturer.*

## Manufacturer

**Name:** Beijing Jingdong Technology (Laoting) Co.,Ltd  
**Address:**Laoting Economic Development Zone,  
Tangshan, Hebei , 063600, China

## Product Information

**Name:** HOSPITAL TROLLEY  
**Model:** See annex  
**Classification:** Class I, According to Rule 1, Annex VIII, Regulation (EU) 2017/745

## Declaration

We herewith declare that the above-mentioned products meet the requirements of Medical Device Regulation (EU) 2017/745 and the applicable standards above.

Signature:  Date: 2022/5/20

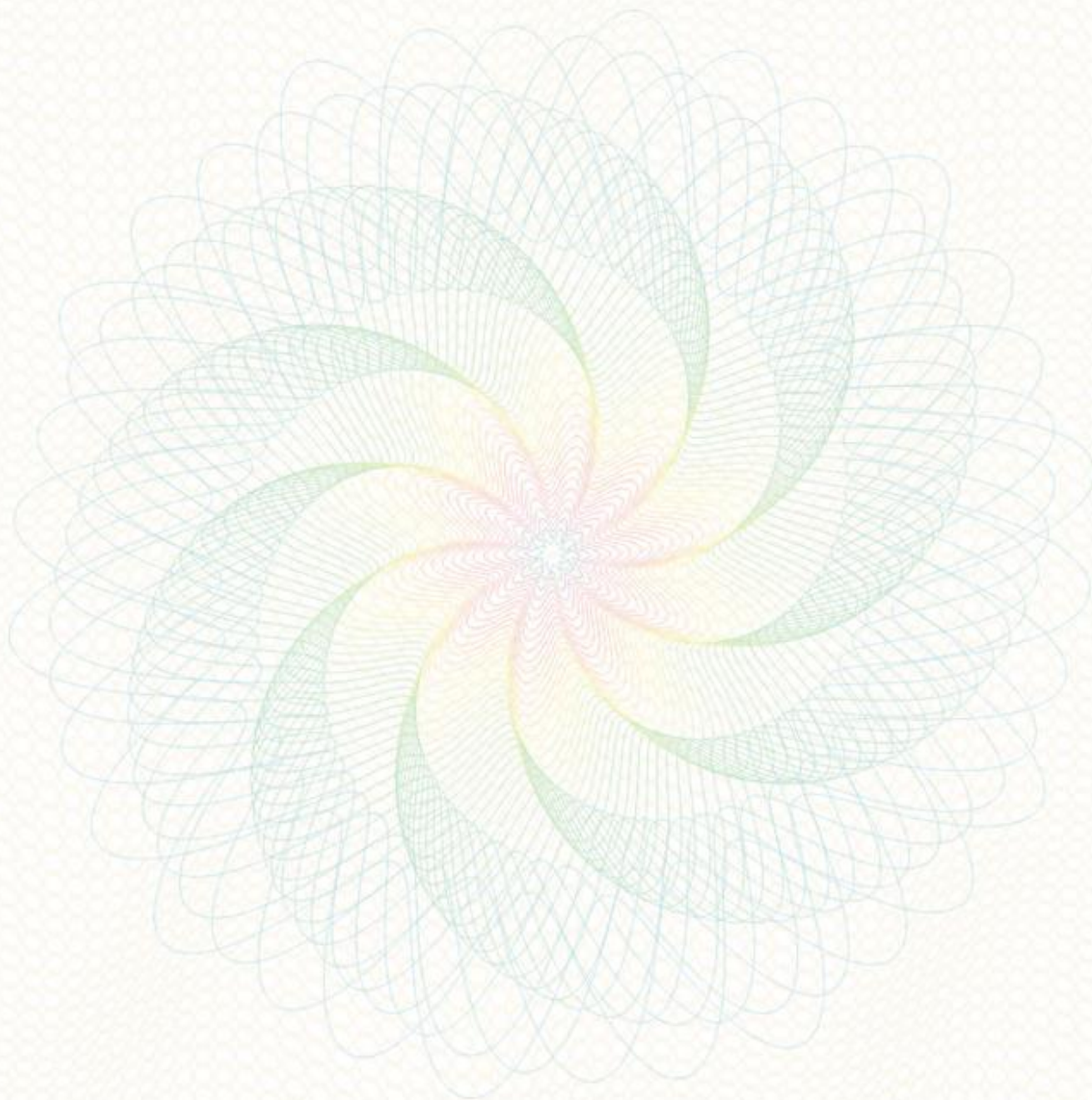
Position:GM Place:Beijing/China

北京京东科技(乐亭)有限公司  
Beijing Jingdong Technology(Laoting)CO.,Ltd



## Annex

JDEQJ	JDEMZ	JDEFY	JDEZL	JDESE	JDEBL
JDEQD	JDEHL	JDEYQ	JDECT	JDEDJ	JDEZY
JDESS	JDEXS	JDEFL	JDEBB	JDEQX	JDEHS
JDECK	JDEQC	JDEWP	JDESP	JDEWY	JDERS



# DEKLARACJA ZGODNOŚCI



**WEDŁUG ROZPORZĄDZENIA (UE) 2017/745  
DOTYCZĄCEGO WYROBÓW MEDYCZNYCH**

## **PRODUCENT**

Nazwa: Beijing Jingdong Technology (Laoting)  
Co., Ltd

**Address:**Laoting Economic Development  
Zone,  
Tangshan, Hebei, 063600, Chin

## **Przedstawiciel UE**

Debao International GmbH  
Volbedingstr 2,04357, Lipsk, Niemcy.

## **Informacje o produkcie**

Nazwa: WÓZEK SZPITALNY

Model: patrz załącznik

Klasyfikacja: klasa I, zgodnie z regułą 1,  
załącznik

VIII, Regulation (EU) 201

## **Oceniane Procedury**

Procedura oceny zgodności

Załącznik II+III Rozporządzenia (UE) 2017/

Obowiązujące normy

EN ISO 14971:2019

EN ISO 15223-1:2016

ISO 10993-1:2018

EN ISO 10993-5:2009

EN ISO 10993-10:2010

EN ISO 20417:202

## **Deklaracja**

Niniejszym oświadczamy, że wyżej wymienione  
produkty spełniają wymagania Wyrobów  
Medycznych

Rozporządzenie (UE) 2017/745 i mające  
zastosowanie standardy powyżej

## **Uwaga**

Deklaracja zgodności jest ważna w połączeniu  
z dokumentem technicznym wydania  
CE/MDR-OTAT-02.

Cała dokumentacja uzupełniająca jest  
przechowywana w siedzibie producenta.

Deklaracja zgodności podlega wyłącznie  
wyłączna odpowiedzialność producenta

Signature:

Date: 2022/5/20

Position:GM Place:Beijing/China

**Załącznik**

<b>JDEQJ</b>	<b>JDEMZ</b>	<b>JDEFY</b>	<b>JDEZL</b>	<b>JDESE</b>	<b>JDEBL</b>
<b>JDEQD</b>	<b>JDEHL</b>	<b>JDEYQ</b>	<b>JDECT</b>	<b>JDEDJ</b>	<b>JDEZY</b>
<b>JDESS</b>	<b>JDEXS</b>	<b>JDEFL</b>	<b>JDEBB</b>	<b>JDEQX</b>	<b>JDEHS</b>
<b>JDECK</b>	<b>JDEQC</b>	<b>JDEWP</b>	<b>JDESP</b>	<b>JDEWY</b>	<b>JDERS</b>