

Deklaracja zgodności

Producent: **Zhuhai Vision Medical Technology Co., Ltd**
301 Budynek 4, nr 30 Feipeng Road, GMTCM Park, Hengqin
New Area, Zhuhai City, prowincja Guangdong 519031 P.R. Chiny

Przedstawiciel
w Europie: **Shanghai International Holding Corp .GmbH (Europe)**
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg ,Niemcy

Nazwa produktu: **Wideoendoskop**

Typ produktu: **Bronchoscope**

Model produktu: **BF62, BF58,BF52,BF45,BF42,BF30**

Kod **UMDNS:** **20-475**

Klasyfikacja (MOD, załącznik IX): **Klasa II a , zasada 5 załącznika IX MDD 93/42/EEC**

Ścieżka oceny zgodności: **MDD 93/42/EEC Załącznik II bez rozdziału 4**

Niniejszym oświadczamy, że wyżej wymienione produkty spełniają transpozycję do prawa krajowego, postanowień poniższych dyrektyw i norm Rady WE. Cała dokumentacja uzupełniająca jest przechowywana w siedzibie producenta. Jesteśmy wyłącznie odpowiedzialni za Deklarację Zgodności.

DYREKTYWY

Ogólnie obowiązujące dyrektywy:

Dyrektywa dotycząca wyrobów medycznych: DYREKTYWA RADY 93/42/EEG z dnia 14 czerwca 1993r. dotycząca wyrobów medycznych (MOD 93/42/EEG). Zmieniona DYREKTYWĄ 2007/47/WE

Jednostka notyfikująca: **TOV SOD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339**
Monchen, Niemcy

Numer identyfikacyjny: **CE0123**

(EC) Certyfikaty: **G1 099394 0004 Rev. 00**

Data ważności certyfikatu: **2023-11-05**

Początek oznakowania CE: **2020-02-25**

Miejsce, data wydania: **2020-03-05**

Podpis: *podpis*

Nazwisko: **Li Tian Bao**

Stanowisko: **Główny Menadżer**

Deklaracja zgodności

Producent: **Zhuhai Vision Medical Technology Co., Ltd**
301 Budynek 4, nr 30 Feipeng Road, GMTCM Park, Hengqin
New Area, Zhuhai City, prowincja Guangdong 519031 P.R. Chiny

Przedstawiciel
w Europie: **Shanghai International Holding Corp .GmbH (Europe)**
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg ,Niemcy

Nazwa produktu: **Wideoendoskop**

Typ produktu: **Bronchoscope**

Model produktu: **BF20**

Kod **UMDNS:** **20-475**

Klasyfikacja (MOD, załącznik IX): **Klasa I , zasada 1 załącznika IX MDD 93/42/EEC**

Ścieżka oceny zgodności: **MDD 93/42/EEC Załącznik VII**

Niniejszym oświadczamy, że wyżej wymienione produkty spełniają transpozycję do prawa krajowego, postanowień poniższych dyrektyw i norm Rady WE. Cała dokumentacja uzupełniająca jest przechowywana w siedzibie producenta. Jesteśmy wyłącznie odpowiedzialni za Deklarację Zgodności.

DYREKTYWY

Ogólnie obowiązujące dyrektywy:

Dyrektywa dotycząca wyrobów medycznych: DYREKTYWA RADY 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993r. dotycząca wyrobów medycznych (MOD 93/42/EWG). Zmieniona DYREKTYWĄ 2007/47/WE

Podpis: *podpis*

Nazwisko: Li Tian Bao

Stanowisko: Główny Menadżer