

**DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE**

Nazwa i adres producenta: **HUBEI ZHONGJIAN MEDICAL PRODUCTS CO.,LTD.  
NO. 20 Jincheng Road, 437500 Chongyang, Hubei, P. R.  
China**

Upoważniony Przedstawiciel w UE : **Shanghai International Holding Crop. GmbH (Europe)  
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany**

Deklarujemy na naszą wyłączną odpowiedzialność, że

Wyrób medyczny: **Gaza Zig Zag**  
Model/ Rozmiar:

**13- nitkowa 90cm x 100m**

**17-nitkowa 90cm x 100m**

UMDNS kod: **13700**

Basic UDI-DI **69701177800146X**  
Nazwa marki **VELO**

Klasa **Klasa I, reguła 4, niesterylna**

Droga oceny zgodności : **Aneks IV EU 2017/745**

Przeznaczenie:

Przeznaczona jest do stosowania w celu oczyszczania, homeostazy, pochłaniania z wnętrza i wysięku podczas operacji chirurgicznej lub z rany, szeroko stosowane w szpitalu.

Wyrób medyczny został przypisany do klasy I zgodnie z ZAŁĄCZNIKIEM VIII ROZPORZĄDZENIA DOTYCZĄCEGO WYROBÓW MEDYCZNYCH (UE) 2017/745. Posiada znak



Produkt spełnia postanowienia Rozporządzenia UE 2017/745(MDR), odnoszące się do niego.  
Deklaracja zgodności UE jest ważna do: **2024-05-26**

Deklaracja zgodności UE jest wystawiona na wyłączną odpowiedzialność Producenta

Firmy: Hubei Zhongjian Medical Products Co., Ltd.

Adres: NO. 20, Jincheng Road 437500 Chongyang,Hubei , P. R. China

Chong yang2022.05.22

Przedstawiciel Zarządu: Ye Min /podpis nieczytelny/

Miejscowość, data

Nazwisko i funkcja

**EU DECLARATION OF CONFORMITY**

Name and address of the manufacturer: **HUBEI ZHONGJIAN MEDICAL PRODUCTS CO.,LTD.  
NO. 20 Jincheng Road, 437500 Chongyang, Hubei, P. R.  
China**

EC Authorized Representative: **Shanghai International Holding Crop. GmbH (Europe)  
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany**

We declare under our sole responsibility that

The medical device: **Zig-Zag gauze**

Model/Size

13thread 90cm x 100m

17thread 90cm x 100m

UMDNS code: **13700**

Basic UDI-DI **69701177800146X**

Trade name **VELO**

Of class **CLASS I RULE 4 nonsterile**

Conformity assessment procedure: **Annex IV of EU 2017/745**

Intended use:

It is intended in use for cleaning, homeostasis, absorbing interior and exudation in surgery operation or wound.  
and they are widely used in hospital

The medical device has been assigned to class I according to ANNEX VIII, Medical Device REGULATION (EU) 2017/745.

It bears the mark:



The product meets the provisions of Medical Device REGULATION (EU) 2017/745 which apply to them.

EU Declaration of Conformity is valid until: 2024-05-26

EU Declaration of Conformity is issued exclusively under the responsibility of Manufacturer:

Company: Hubei Zhongjian Medical Products Co., Ltd.

Address: NO. 20, Jincheng Road 437500 Chongyang, Hubei, P. R. China

Chong yang, 2022-05-22

Management Representative: Ye Min

Place, date

Name and function