

Language of this declaration: **en English** (translations available in the following pages)**Declaration of conformity n°**

DC 267

Revision n°

09

Technical file #

CE2011002

Legal manufacturer	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
	Single Registration Number US-MF-000009717
EU representative	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
	Single Registration Number FR-AR-000001814
UK representative	Medline Industries Ltd, WA4 6HL, UK
Product type	Suction tubing
Product codes	See attached list
GMDN codes	See attached
EMDN codes	See attached

European Union Regulations:

We herewith declare under our sole responsibility that the above-mentioned products meet the provisions of the following EU Regulations and/or Council Directive(s) as transposed into national laws.

Applicable directive:**Medical Device: Directive 93/42/EEC of 14 June 1993 as amended.**

Medical Device classification

Class **I** sterile; Rule n°1

Applicable standards and/or Common Specifications are listed in technical file n°:

CE2011002

Conformity assessment procedure

Annex V

Certificate n°

CE555682

Notified Body

BSI (2797)

UK Regulations

We herewith declare under our sole responsibility that the above-mentioned products comply with:

UK Medical device Regulation 2002 as amended

UKCA Conformity assessment procedure: Part II, Annex V [as modified by Part 2 of Schedule 2A to The Medical Devices Regulations 2002]

UKCA certificate n°: UKCA 751012

UKCA Approved Body: BSI (0086)

UK designated standards: Same as EU standards

Australian Regulations:

This is a declaration of conformity made under clause 6.6 of Schedule 3 to the Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulations 2002. Each kind of medical device to which the declaration of conformity procedures applies, the production quality assurance procedures have also been applied. Each kind of medical device to which the technical documentation applies complies with the applicable provisions of the essential principles, the classification rules, and these procedures.

Authorised Signatory:**Kenneth Smith**

Senior QA/RA Manager

44110 Châteaubriant - France

Place

14-03-2022

Date

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity

Langue de la déclaration: **fr Français** (signature disponible dans la version anglaise en première page)**Déclaration de conformité n°**

DC 267

Révision n°

09

Dossier technique n°

CE2011002

Fabricant légal	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA	
Mandataire européen	Numéro d'enregistrement unique Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Numéro d'enregistrement unique	US-MF-000009717 FR-AR-000001814
Type de produit	Tube d'aspiration	
Code(s) produit	voir la liste jointe	
Code(s) GMDN	voir la liste jointe	
Codes (s) EMDN	voir la liste jointe	

Législations de l'Union Européenne :

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que les produits susmentionnés respectent les dispositions des directives européennes et règlements Européens suivants:

Directive applicable:**Dispositif médical: Directive 93/42/CEE du 14 juin 1993 telle que modifiée.**

Classification du dispositif médical

Classe **I** **sterile**; Règle n°1

Normes et/ou spécifications communes listées dans le dossier technique n°

CE2011002

Procédure d'évaluation de la conformité

Annexe V

Certificat n°

CE555682

Organisme Notifié (nom/numéro)

BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity

Sprache dieser Erklärung: **de Deutsch** (Unterschrift in englischer Deklaration auf der ersten Seite)**EU-Konformitätserklärung Nr.**

DC 267

Revision Nr.

09

Technische Unterlagen Nr.

CE2011002

Hersteller	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Bevollmächtigter	Einzelregistrierungsnummer US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Einzelregistrierungsnummer FR-AR-000001814
Produktart	Absaugschläuche
Produkt-Code (s)	Siehe beigefügte Liste
GMDN-Code (s)	Siehe beigefügte Liste
EMDN-Code (s)	Siehe beigefügte Liste

Verordnungen der Europäischen Union:

Medline erklärt hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die oben genannten Produkte den Bestimmungen der folgenden EU-Verordnungen und / oder Richtlinien entsprechen, die in nationales Recht umgesetzt wurden.

Anzuwendende Richtlinie:**Medizinprodukte : Richtlinie 93/42/EWG des rates vom 14. Juni 1993 in der geänderten Fassung.**

Klassifizierung von Produkten

Klasse Nr. **I steril**; Regel Nr. **1**

Geltende Normen und/oder allgemeine Spezifikationen sind in technischen Unterlagen n ° aufgelistet

CE2011002

Konformitätsbewertungsverfahren

Anhang **V**

Bescheinigung Nr.

CE555682

Notifizierte Stelle (Name, Kennnummer)

BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity

Lingua di questa dichiarazione : **it Italiano** (Firma disponibile in dichiarazione inglese in prima pagina)**Dichiarazione di conformità UE N.**
Revisione N.
Fascicolo tecnico N.DC 267
09
CE2011002

Fabbricante	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Mandatario	Numero Registrazione singolo US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Numero Registrazione singolo FR-AR-000001814
Tipo di prodotto	Tubo per aspirazione
Codici dei prodotti	vedi la lista allegata
Codici GMDN	vedi la lista allegata
Codici EMDN	vedi la lista allegata

Regolamenti dell'Unione Europea :

Medline dichiara, sotto la propria responsabilità, che i prodotti sopra menzionati rispettano i requisiti delle seguenti Direttive e/o Regolamenti della comunità Europea così come recepiti dalle leggi nazionali.

Direttiva applicabile:	Dispositivi medici : Direttiva 93/42/CEE del 14 giugno 1993 come modificata.
Classificazione dei dispositivi	Classe I sterile ; Regola 1
Gli Standard applicabili e/o le specifiche Comunitarie sono elencate nel file tecnico n°	CE2011002
Procedure di valutazione della conformità	Allegato V
Certificato N.	CE555682
Organismo notificato (denominazione, numero)	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity

Idioma de esta declaración: **es** **español** (Firma disponible en inglés declaración en primera página)**Declaración UE de conformidad N.º**

DC 267

Revisión N.º

09

Expediente técnico N.º

CE2011002

Fabricante	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Representante autorizado	Número de Registro Individual US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Número de Registro Individual FR-AR-000001814
Tipo de producto	Tubo de aspiración
Código(s) de producto	ver la lista anexa
Código(s) GMDN	ver la lista anexa
Código(s) EMDN	ver la lista anexa

Reglamento de la Unión Europea:

Declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad que los productos antes mencionados cumplen las disposiciones de los siguientes Reglamentos de la UE y las Directivas transpuestas a las leyes nacionales.

Directiva aplicable:**Productos sanitario : Directiva 93/42/CEE de 14 de junio de 1993 modificada.**

Clasificación de los productos

Clase **I** **estéril**; Regla N.º **1**

Los estándares aplicables y/o las especificaciones están descritas en el archivo N°

CE2011002

Procedimiento de evaluación de la conformidad
Certificado N.º
Organismo notificado (nombre, número)Anexo **V**
CE555682
BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity

Idioma desta declaração : **pt Português**

(assinatura disponível na declaração inglesa na primeira página)

Declaração de conformidade UE n.º

DC 267

Revisão n.º

09

Documentação técnica n.º

CE2011002

Fabricante	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Mandatário	Número único de registo US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Número único de registo FR-AR-000001814
Tipo de Produto	Tubagem de aspiração
Código(s) de produto	veja a lista anexa
Código(s) GMDN	veja a lista anexa
Código(s) EMDN	veja a lista anexa

Regulamentos da União Europeia :

A Medline declarou, sob a sua exclusiva responsabilidade, que os produtos acima mencionados satisfazem as disposições dos seguintes regulamentos e / ou diretivas da UE transpostos para as leis nacionais.

Directiva aplicável:	Dispositivos médicos: Directiva 93/42/CEE de 14 de Junho de 1993 conforme alterado.
Classificação dos dispositivos	Classe I estéril ; Rule nº1
Normas aplicáveis e / ou especificações comuns estão listadas na «technical file» n.º	CE2011002
Procedimentos de avaliação da conformidade	Anexo V
Certificado n.º	CE555682
Organismo notificado ... (nome, número)	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity



Taal van deze verklaring: **nl Nederlands**
(Handtekening beschikbaar in de Engelse verklaring op de eerste pagina)

EU-conformiteitsverklaring nr.

DC 267

Revisie nr.

09

Technische documentatie nr.

CE2011002

Fabrikant	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Gemachtigde	Eén registratienummer US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Eén registratienummer FR-AR-000001814
Producttype	Zuigbuizen
Productcode(s)	zie bijgevoegde lijst
GMDN-code(s)	zie bijgevoegde lijst
EMDN-code(s)	zie bijgevoegde lijst

Verordeningen van de Europese Unie:

Medline verklaart hierbij onder volledige verantwoordelijkheid dat de hierboven vermelde producten voldoen aan de voorwaarden van de volgende EU-bepalingen en/of richtlijnen zoals omgezet in nationale wetgeving.

Toepasselijke Richtlijn:	Medisch apparaat: Richtlijn 93/42/EEC van 14 juni 1993, zoals gewijzigd.
Classificatie van hulpmiddelen	Klasse I steriel ; Regel nr. 1
De toepasselijke normen en / of algemene specificaties worden vermeld in het technisch dossier nr.	CE2011002
Conformiteitsbeoordelingsprocedures	Bijlage V
Certificaat nr.	CE555682
Aangemelde instantie (naam, nummer)	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity



Språk i denna deklaration: **sv Svenska**
(Deklarationen är signerad på den engelska versionens första sida)

EU-försäkran om överensstämmelse nr. DC 267
Revision nr. 09
Teknisk dokumentation nr. CE2011002

Tillverkare	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Tillverkarens representant	Specifikt Registrerings nummer US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Specifikt Registrerings nummer FR-AR-000001814
Produkttyp	Sugslang
Artiklenummer	Se bifogad lista
GMDN kod	Se bifogad lista
EMDN kod	Se bifogad lista

Europeiska Unionens Förfordningar:

"Medline tar ansvar för att ovannämnda produkter uppfyller bestämmelserna i följande EU-förfordningar och / eller direktiv som införlivats i nationell lagstiftning.

Tillämpligt direktiv:	Medicintekniska direktivet 93/42/EEC från 14 juni 1993 som bifogats,
Klassificering av produkter	Klass I steril ; Regel 1
Specifikationer och applicerbara standarder återfinns i den tekniska filen	CE2011002
Förfaranden för bedömning av överensstämmelse	Bilaga V
Intyg nr.	CE555682
Anmälda organet (namn, nummer)	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity

Sproget i denne erklæring : **da Dansk**

(Underskrift til rådighed på den første side i den engelske erklæring)

EU-overensstemmelseserklæring Nr.

DC 267

Revision Nr.

09

Teknisk dokumentation Nr.

CE2011002

Fabrikant	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Bemyndiget repræsentant	Registreringsnummer US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Registreringsnummer FR-AR-000001814
Produkttype	Sugeslange
Produktkode	se vedhæftet liste
GMDN kode	se vedhæftet liste
EMDN kode	se vedhæftet liste

EU-forordninger :

Medline hermed erklærer hermed under eget ansvar, at ovennævnte produkter opfylder bestemmelserne i de følgende EU-forordninger og / eller direktiv(er), som er gennemført i national lovgivning

Gældende direktiv:	Medicinsk udstyr: Rådets direktiv 93/42 / EØF af 14. juni 1993 som ændret.
Klassificering af udstyr	Klasse I steril; Regel 1
Specifikationer og aplicerbare standarder findes i den tekniske fil	CE2011002
Overensstemmelsesvurderingsprocedurer	Bilag V
Certifikat Nr.	CE555682
Bemyndigede organ (navn, nummer)	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity



Tämän vakuutuksen kieli: **fi Suomi**
(Allekirjoitus on englanninkielisen vakuutuksen ensimmäisellä sivulla.)

EU-vaatimustenmukaisuusvakuutus nro. DC 267
Tarkistus nro. 09
Tekniset asiakirjat nro. CE2011002

Valmistajalla	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Yksi rekisteröintinumero	US-MF-000009717
Valtuutetulla edustajalla	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
Yksi rekisteröintinumero	FR-AR-000001814
Tuotetyyppi	Imuletku
Tuotekoodi(t)	katso liitteenä oleva luettelo
GMDN-koodi(t)	katso liitteenä oleva luettelo
EMDN-koodi(t)	katso liitteenä oleva luettelo

Euroopan unionin asetukset:

Medline vakuuttaa täten olevansa yksin vastuussa siitä, että edellä mainitut tuotteet täyttävät seuraavien EU-asetusten ja/tai -direktiivien säännökset sellaisina kuin ne on saatettu osaksi kansallista lainsäädäntöä.

Sovellettava asetus:	Lääkinnällinen laite: Neuvoston direktiivi 93/42/ETY, annettu 14.6.1993, sellaisena kuin se on muutettuna.
Laitteiden luokitus	Luokkaan I steriili ; Sääntö 1
Käyttötavat ja/tai tuotetiedot ovat teknisissä tiedoissa	CE2011002
Vaatimustenmukaisuuden arviointimenettelyt	liitteessä V
Todistuksen nro.	CE555682
Ilmoitetun laitoksen (nimi, numero)	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity

Język niniejszej deklaracji: **pl Polski**

(Podpis dostępny na pierwszej stronie deklaracji w angielskiej wersji językowej)

Deklaracja zgodności UE nr.

DC 267

Wersja nr.

09

Dokumentacja techniczna nr.

CE2011002

Producent	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Upoważniony przedstawiciel	Indywidualny numer rejestracyjny US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Indywidualny numer rejestracyjny FR-AR-000001814
Typ produktu	Rurka ssąca
Kod(y) produktu	patrz załączona lista
Kod(y) GMDN	patrz załączona lista
Kod(y) EMDN	patrz załączona lista

Rozporządzenia Unii Europejskiej:

Firma Medline jako jedyny podmiot odpowiedzialny niniejszym oświadcza, że wspomniane wyżej produkty spełniają warunki następujących rozporządzeń i/lub dyrektyw(y) UE w formie, w jakiej zostały przetransponowane do prawa krajowego.

Obowiązująca rozporządzenie :**Urządzenie medyczne: Dyrektywa Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. z późniejszymi zmianami.**

Klasyfikacja wyrobów

Klasy **I jałowy** ; Regula nr. **1**

Obowiązujące normy i/lub wspólne specyfikacje są wymienione w dokumentacji technicznej nr

CE2011002

Procedury oceny zgodności

Załącznik **V**

Certyfikat nr.

CE555682

Jednostki notyfikującej ... (nazwa, numer)

BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity



Limba acestei declarații: **ro** **Român**
(Semnătura disponibilă în declarația în limba engleză de pe prima pagină)

Declarația de conformitate UE nr. DC 267
Revizuirea nr. 09
Documentația tehnică nr. CE2011002

Producător	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Reprezentant autorizat	Număr unic de înregistrare US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Număr unic de înregistrare FR-AR-000001814
Tip de produs	Tuburi de aspirare
Codul(codurile) produsului	consultați lista atașată
Cod(coduri) GMDN	consultați lista atașată
Cod(coduri) EMDN	consultați lista atașată

Regulamentele Uniunii Europene:

Prin prezenta, Medline declară pe propria răspundere că produsele menționate mai sus respectă prevederile următoarelor Regulamente și/sau Directive UE, așa cum sunt acestea transpuse în legislația națională.

Directiva aplicabilă:	Dispozitiv medical: Directiva Consiliului 93/42/CEE din 14 iunie 1993, cu modificările ulterioare.
Clasificarea dispozitivelor	Clasa I steril ; Regula nr. 1
Standardele aplicabile și/sau specificațiile obișnuite sunt prezentate în dosarul tehnic nr.	CE2011002
Proceduri de evaluare a conformității	Anexa V
Certificat nr.	CE555682
Organismului notificat (denumire, număr)	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity



Jazyk prohlášení: **cs** **eský jazyk**
(Podpis je k dispozici na první straně prohlášení v angličtině)

EU prohlášení o shodě č.
Revize č.
Technická dokumentace č.

DC 267
09
CE2011002

Výrobce	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Zplnomocněným zástupcem	Jednotlivé registrační číslo US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Jednotlivé registrační číslo FR-AR-000001814
Typ výrobku	Odsávací trubice
Kód(y) výrobku	viz příložený seznam
Kód(y) GMDN	viz příložený seznam
Kód(y) EMDN	viz příložený seznam

Nařízení Evropské unie:

Společnost Medline tímto prohlašuje, že výlučně odpovídá za to, že výše uvedené výrobky splňují ustanovení následujících nařízení a směrnic EU, jak jsou provedeny ve vnitrostátním právu.

Platná směrnice:	Zdravotnický prostředek: Směrnice rady 93/42/EHS ze dne 14. června 1993 v platném znění.
Klasifikace prostředků	Třída I sterilní; Pravidlo č. 1
Platné standardy a běžné specifikace jsou uvedené v technickém souboru č.	CE2011002
Postupy posuzování shody	Příloha V
Certifikát č.	CE555682
Oznámeného subjektu (název, číslo)	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity



Γλώσσα στην οποία έχει συνταχθεί αυτή η δήλωση: **el Ελληνικά**
(Υπογραφή διαθέσιμη στην αγγλική δήλωση, στην πρώτη σελίδα)

δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ αριθ.
Αναθεώρηση αριθ.
Τεχνικός φάκελος αριθ.

DC 267
09
CE2011002

Κατασκευαστής	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος	Ενιαίος Αριθμός Μητρώου US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Ενιαίος Αριθμός Μητρώου FR-AR-000001814
Τύπος προϊόντος	Σωλήνες αναρρόφησης
Κωδικός(οί) προϊόντος	βλ. συνημμένη λίστα
Κωδικός(οί) GMDN	βλ. συνημμένη λίστα
Κωδικός(οί) EMDN	βλ. συνημμένη λίστα

Κανονισμούς της Ευρωπαϊκής Ένωσης:

Η Medline με την παρούσα δηλώνει με αποκλειστική της ευθύνη ότι τα προαναφερθέντα προϊόντα πληρούν τις διατάξεις των παρακάτω κανονισμών ή/και της (των) οδηγίας (ιών) της ΕΕ, όπως έχουν μεταφερθεί στις εθνικές νομοθεσίες.

Ισχύουσα οδηγία:	Ιατροτεχνολογικό προϊόν: Οδηγία του συμβουλίου 93/42/ΕΟΚ της 14ης Ιουνίου 1993, όπως τροποποιήθηκε.
Ταξινόμηση τεχνολογικών προϊόντων	Κατηγορίας I στείρος ; Κανόνας αριθ 1
Τα εφαρμοστέα πρότυπα και/ή οι Κοινές Προδιαγραφές αναφέρονται στο τεχνικό αρχείο αρ.	CE2011002
Διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης	Παράρτημα V
Πιστοποιητικό αριθ	CE555682
Κοινοποιημένου οργανισμού ... (ονομασία, αριθμός).	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity

A nyilatkozat nyelve: **hu Magyar nyelv** (Az aláírás az angol nyelvű nyilatkozat első oldalán található)**sz. EU-megfelelőségi nyilatkozatot**
sz. Revízió
sz. Műszaki dokumentációDC 267
09
CE2011002

Gyártó	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Meghatalmazott képviselő	Egyedi regisztrációs szám US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Egyedi regisztrációs szám FR-AR-000001814
Terméktípus	Leszívó csövek
Termékkód(ok)	lásd a mellékelt listát
GMDN kód(ok)	lásd a mellékelt listát
EMDN kód(ok)	lásd a mellékelt listát

Európai uniós rendeletek:

A Medline ezúton saját kizárólagos felelősségére kijelenti, hogy a fent említett termékek megfelelnek az alábbi, a nemzeti jogrendszerekbe átültetett EU-rendeleteknek, illetve irányelveknek.

Vonatkozó irányelv:	Orvostechikai eszközökről: A Tanács 93/42/EGK irányelve (1993. június 14.) és módosításai.
Az orvostechikai eszközök osztályozása	Osztály I steril ; sz. Szabály 1
Az alkalmazott szabványok és/vagy a gyakori specifikációk az n° technikai fájlban vannak felsorolva	CE2011002
Megfelelőségértékelési eljárások sz. Tanúsítvány Bejelentett szervezet (név, szám)	V melléklete CE555682 BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity



Jazyk tohto vyhlásenia: **sk Slovenský jazyk**
(Podpis je dostupný vo vyhlásení v anglickom jazyku na prvej strane)

EÚ vyhlásenie o zhode č.

DC 267

Revízie č.

09

Technická dokumentácia č.

CE2011002

Výrobca	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Splnomocnený zástupca	Jednotné registračné číslo US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Jednotné registračné číslo FR-AR-000001814
Typ produktu	Odsávacie hadičky
Kód(-y) produktu	pozri priložený zoznam
Kód(-y) GMDN	pozri priložený zoznam
Kód(-y) EMDN	pozri priložený zoznam

Nariadenia Európskej únie:

Spoločnosť Medline týmto pod jej výhradnou zodpovednosťou vyhlasuje, že vyššie spomenuté produkty spĺňajú ustanovenia nasledujúcich nariadení Európskej únie a/alebo smernice (smerníc) v znení, v akom boli prevedené do vnútroštátnych právnych predpisov.	
Príslušná smernica:	Pomôcka: Smernica rady 93/42/EEC zo 14. júna 1993 v platnom znení.
Klasifikácia pomôcok	Trieda I sterilné ; Pravidlo č. 1
Príslušné normy a/alebo spoločné špecifikácie sú uvedené v technickej dokumentácii č.	CE2011002
Postupy posudzovania zhody	Príloha V
Certifikát č.	CE555682
Notifikovanej osoby ... (názov, číslo)	BSI (2797)

Document Title: FINT.433 - Declaration of Conformity

Jezik te izjave: **sl** **Slovenski jezik** (Podpis je na voljo pri angleški izjavi na prvi strani)**Izjava EU o skladnosti št.**

DC 267

Revizija št.

09

Tehnična dokumentacija št.

CE2011002

Proizvajalec	Medline Industries, LP. Three Lake drive, Northfield, illinois 60093 USA
Pooblaščen zastopnik	Enotna registrska številka US-MF-000009717 Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France Enotna registrska številka FR-AR-000001814
Tip izdelka	Sesalne cevke
Kode izdelka	glej priloženi seznam
Kode GMDN	glej priloženi seznam
Kode EMDN	glej priloženi seznam

Predpisi Evropske unije:

Podjetje Medline z izključno odgovornostjo izjavlja, da zgoraj omenjeni izdelki ustrezajo določbam naslednjih uredb in/ali direktiv EU, kot so prenesene v državne zakonodaje.

Veljavna direktiva:**Medicinski pripomoček: Direktiva Sveta 93/42/EGS z dne 14. junija 1993 z vsemi spremembami.**

Razvrstitev pripomočkov

Razred **I sterilno**; Pravilo št. **1**

Veljavni standardi in/ali skupne specifikacije so navedeni v tehnični dokumentaciji št.

CE2011002

Postopki ugotavljanja skladnosti

Certifikat št.

Priloga **V**

Priglašene organa (ime, številka)

CE555682

BSI (2797)



DC Number: DC267

Rev: 09

(en) Product Code(s)	(en) GMDN code	(en) EMDN code	(en) Basic UDI-DI
(fr) Codes produits/ (de) Produkt-Code (s)/ (it) Codici dei prodotti/ (es) Código(s) de producto/ (pt) Código(s) de produto/ (nl) Productcode(s)/ (sv) Artiklenummer/ (da)Produktkode/ (fi)Tuotekoodi(t)/ (pl) Kod(y) produktu/ (ro) Codul(codurile) produsului/ (cs) Kód(y) výrobku/ (el) Κωδικός(οι) προϊόντος/ (hu) Termékkód(ok)/ (sk) Kód(-y) produktu/ (sl) Kode izdelka	(fr) code GMDN/ (de) GMDN code/ (it) Codici GMDN / (es) Código GMDN / (pt)Código GMDN / (nl) GMDN-code/ (sv) GMDN kod/ (da) GMDN kode/ (fi) GMDN-koodi/ (pl) Kod GMDN/ (ro) Cod GMDN/ (cs) Kód GMDN/ (el) Κωδικός GMDN/ (hu) GMDN kód/ (sk) Kód GMDN / (sl) Kode GMDN	(fr) code EMDN/ (de) EMDN code/ (it) Codici EMDN/ (es) Código EMDN/ (pt) Código EMDN/ (nl) EMDN-code/ (sv) EMDN kod/ (da)EMDN kode/ (fi) EMDN-koodi/ (pl) Kod EMDN/ (ro) Cod EMDN/ (cs) Kód EMDN/ (el) Κωδικός EMDN/ (hu) EMDN kód/ (sk) Kód EMDN/ (sl) Kode EMDN	(fr) IUD-ID de base/ (de) Basis-UDI-DI/ (it) UDI-DI di base/ (es) UDI-DI básico/ (pt) UDI-DI básico/ (nl) Basic UDI-DI/ (sv) grundläggande UDI-DI/ (da) Den grundlæggende UDI-DI/ (fi) yksilöllisen UDI-DI-tunnisteen/ (pl) Kod Basic UDI-DI/ (ro) UDI-DI de bază/ (cs) základního UDI-DI/ (el) βασικό UDI-DI/ (hu) alapvető UDI-DI/ (sk) Základný UDI-DI/ (sl) Osnovni UDI-DI
DYND50221	16779	A060102	0080196DC267ST2Q
DYND50246	16779	A060102	0080196DC267ST2Q
DYND50251	16779	A060102	0080196DC267ST2Q
DYND50252	16779	A060102	0080196DC267ST2Q
DYND50253	16779	A060102	0080196DC267ST2Q
DYND50510	42988	A060102	0080196DC267ST2Q
DYND50519	42988	A060102	0080196DC267ST2Q
ORNEX510	16779	A060102	0884389DC267STKQ
ORNEX56A	16779	A060102	0884389DC267STKQ
ORNEX56VC	16779	A060102	0888277DC267STLS
ORNEX610	16779	A060102	0884389DC267STKQ
ORNEX66A	16779	A060102	0884389DC267STKQ
ORNEX66VC	16779	A060102	0888277DC267STLS
ORNEX710	16779	A060102	0884389DC267STKQ
ORNEX712	16779	A060102	0884389DC267STKQ
ORNEX76A	16779	A060102	0884389DC267STKQ

Document Title: FINT.434 - List of finished products for declaration of conformity



DC Number: DC267

Rev: 09

GMDN Code only for products classified as Medical devices.

42988	Low-pressure tubing connector Low-pressure tubing connector
16779	Suction/irrigation tubing, single-use

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

No.**CE 555682****Issued To:**

**Medline Industries, Inc.
Three Lakes Drive
Northfield
Illinois
60093
USA**

In respect of:

Manufacture of sterile gauze (x-ray and non-x-ray), lap sponges, wound drain systems, lubricating jelly and surgical gloves.

Manufacture of sterile and non-sterile fluid administration, management, and pressure monitoring devices and associated accessories

Those aspects of Annex V relating to securing and maintaining sterility in the manufacture of skin barrier film, examination gloves, bulb syringes, tubing, torque devices, closed systems tubing sets, guidewire introducers, and insertion tools.

on the basis of our examination of the quality assurance system under the requirements of Council Directive 93/42/EEC, Annex V. The quality assurance system meets the requirements of the directive. For the placing on the market of class IIb and class III products an Annex III certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 2797):



Gary E Slack, Senior Vice President Medical Devices

First Issued: **2010-01-20**

Date: **2021-04-02**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 1 of 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Supplementary Information to CE 555682

Issued To:

Medline Industries, Inc.
Three Lakes Drive
Northfield
Illinois
60093
USA

NBOG codes (s)	Device description	Intended purpose
Class IIa		
MD 0101	Latex Surgical Gloves	N/A for class IIa devices
MD 0101	Synthetic Surgical Gloves (Polyisoprene; Neoprene; Polyisoprene / Neoprene Blend)	
MD 0301	X-ray gauze	
MD 0301	Laparotomy sponge	
MD 0108	Lubricating Jelly	
MD 0106	Wound drain	
MD 0102, MD 0106	Fluid Administration, management and pressure monitoring devices	
Class Is		
MD 0101	Examination Gloves	N/A for Class Is devices

First Issued: **2010-01-20**Date: **2021-04-02**Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 2 of 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Supplementary Information to CE 555682

Issued To:

Medline Industries, Inc.
Three Lakes Drive
Northfield
Illinois
60093
USA

NBOG codes (s)	Device description	Intended purpose
Class Is		
MD 0102	Bulb Syringes	N/A for Class Is devices
MD 0102	Closed systems tubing sets	
MD 0102	Tubing	
MD 0106	Guidewire Introducers	
MD 0106	Insertion Tools	
MD 0106	Torque devices	
MD 0301	Gauze / ABD Pads / Non-woven swabs	
MD 0303	Skin Barrier Film	

First Issued: **2010-01-20**Date: **2021-04-02**Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 3 of 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780

BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.

A member of BSI Group of Companies.

27 October 2021

Medline Industries, LP
Three Lakes Drive
Northfield
Illinois
60093
USA

To whom it may concern,

The transitional provisions specified in MDR Article 120(3) prohibit Notified Bodies from issuing new certificates or amending, modifying, supplementing any existing MDD/AIMDD certificates from 26th May 2021.

This letter is to confirm that BSI has reviewed and approved the change(s) detailed in the table below. These changes do not represent a significant change in design or intended purpose under MDR Article 120(3) and as per the guidance provided in MDCG 2020-3. The related MDD certificate specified below remains valid until the expiry date specified on the certificate.

Certificate	Directive and Annex	Reference Number	Changes approved
CE 555682	93/42/EEC Annex V	3558510	<p>Change in legal manufacturer name from Medline Industries, Inc to Medline Industries, LP</p> <p>Change to name of Medline Industries, Inc facilities 10 Glens Falls Technical Park and 700 W. North Shore Drive to Medline Industries, LP</p>

Should you have any queries concerning your certification, or if we can be of further assistance to you, please contact your BSI Scheme Manager.

Yours sincerely,



Gary Slack
Senior Vice President, Medical Devices

Certyfikat WE - Zapewnienie Jakości Produkcji
Dyrektywa 93/42/EWG w sprawie wyrobów medycznych, aneksu V

NR.

CE 555682

Wystawiony dla:

**Medline Industries, Inc.
Three Lakes Drive
Northfield
Illinois
60093
USA**

Z tytułu:

Produkcja gazy sterylnej (rentgenowskiej i nierentgenowskiej), gąbek biodrowych, systemów drenażu ran, żel do smarowania i rękawiczki chirurgiczne.

Produkcja sterylnych i niesterylnych płynów do podawania, zarządzania i ciśnienia urządzenia monitorujące i związane z nimi „akcesoria”

Te aspekty aneksu V dotyczą zabezpieczenia i utrzymania sterylności w produkcji folii ochronnej dla skóry, rękawic do badań, strzykawek, rurek, urządzeń dynamometrycznych, zestawów rurek do systemów zamkniętych, przewodników i narzędzi do wprowadzania.

na podstawie przeprowadzonego przez nas badania systemu zapewnienia jakości zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady

93/42/EEC, Aneks V. System zapewnienia jakości spełnia wymagania dyrektywy. W celu wprowadzenia do obrotu produktów klasy IIb i klasy III wymagany jest certyfikat z aneksu III.

W imieniu i na rzecz BSI, jednostki notyfikowanej dla powyższej dyrektywy (numer jednostki notyfikowanej 2797):

Podpis nieczytelny

Gary E Slack, starszy wiceprezes ds. urządzeń medycznych

Pierwsze wydanie **2010-01-20**

Data: **2021-04-02**

Data ważności: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Str 1 z 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: +31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.

Certyfikat WE -Zapewnienie jakości produkcji

Informacje uzupełniające do CE 555682

Wystawiony dla:

Medline Industries, Inc.
Three Lakes Drive
Northfield
Illinois
60093
USA

Kody NBOG	Opis urządzenia	Zamierzony cel
Klasa IIa		
MD 0101	Rękawice chirurgiczne lateksowe	Nie dotyczy urządzeń klasy IIa
MD 0101	Syntetyczne rękawice chirurgiczne (poliizopren; neopren; mieszanka poliizoprenu / neoprenu)	
MD 0301	Gaza rentgenowska	
MD 0301	Gąbka do laparotomii	
MD 0108	Żel smarujący	
MD 0106	Drenaż rany	
MD 0102, MD 0106	Administracja płynami, zarządzanie i urządzenia do monitorowania ciśnienia	
Class Is		
MD 0101	Rękawice egzaminacyjne	Nie dotyczy urządzeń klasy Is

Pierwsze wydanie: **2010-01-20**Data: **2021-04-02**Data wygaśnięcia: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Str 2 z 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Certyfikat WE - Zapewnienie Jakości Produkcji

Informacje uzupełniające do CE 555682

Wystawiony dla:

Medline Industries, Inc.
Three Lakes Drive
Northfield
Illinois
60093
USA

Kody NBOG	Opis urządzenia	Zamierzony cel
Klasa Is		
MD 0102	Strzykawki z żarówkami	Nie dotyczy urządzeń klasy Is
MD 0102	Zestawy przewodów do systemów	
MD 0102	Przewody	
MD 0106	Wprowadzacze przewodników	
MD 0106	Narzędzia do wstawiania	
MD 0106	Urządzenia dynamometryczne	
MD 0301	Gaza / Wkładki ABD / Waciki z włókny	
MD 0303	Folia barierowa dla skóry	

Pierwsze wydanie: **2010-01-20**

Data: **2021-04-02**

Data wygaśnięcia: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Str 3 z 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

27 października 2021

Medline Industries, LP
Three Lakes Drive
Northfield
Illinois
60093
USA

Do tych których może to dotyczyć,

Przepisy przejściowe określone w art. 120 ust. 3 MOR zabraniają Jednostkom Notyfikowanym wydawania nowych certyfikatów lub zmiany, modyfikacji, uzupełnienia wszelkich istniejących certyfikatów MDD/AIMDD od 26 maja 2021 r.

Niniejsze pismo ma na celu potwierdzenie, że BSI dokonało przeglądu i zatwierdziło zmiany wyszczególnione w poniższej tabeli. Zmiany te nie stanowią znaczącej zmiany w projekcie lub zamierzonym celu zgodnie z art. 120 ust. 3 MOR oraz zgodnie z wytycznymi zawartymi w MDCG 2020-3. Powiązany poniżej certyfikat MOD zachowuje ważność do daty wygaśnięcia określonej na certyfikacie.

Certyfikat	Dyrektywa i Aneks	NR REF	Zmiany zatwierdzone
CE 555682	93/42/EEC Aneks V	3558510	Zmiana nazwy prawnej producenta z Medline Industries, Inc to Medline Industries, LP Zmiana nazwy zakładów Medline Industries, Inc 10 Glens Falls Technical Park i 700 W. North Shore Drive na Medline Industries, LP

Jeśli masz jakiegokolwiek pytania dotyczące Twojej certyfikacji lub jeśli możemy Ci pomóc, prosimy o kontakt z Menedżerem Programu BSI.

Z poważaniem,

Podpis nieczytelny

Gary Slack

Starszy wiceprezes ds. wyrobów
medycznych

Dreny do odsysania pola operacyjnego

Zapewnij bezpieczne połączenie



**Zaufany
system
zarządzania
płynami**

Bezpieczny przepływ dzięki drenom firmy Medline

Dreny do odsysania wykorzystywane są podczas interwencji medycznych i odgrywają kluczową rolę w transporcie aspirowanych płynów z organizmu pacjenta do układu odsysającego.

Dreny mogą być używane w różnych obszarach placówek służby zdrowia, takich jak sala operacyjna, sala pacjentów, oddział intensywnej terapii (OIOM) itp. Wybór drenu przez lekarza będzie zależał od rodzaju wykonywanej interwencji medycznej.

Rozwiązanie
dla każdej
procedury

Wychodząc naprzeciw potrzebom placówek służby zdrowia, Medline oferuje szeroki zakres drenów



Dreny są dostępne w wersji sterylnej i niesterylnej, aby można je było stosować wewnątrz i na zewnątrz sali operacyjnej

- Dostępnych jest wiele złączy, aby zapewnić instalacje dostosowane do potrzeb
- Kompatybilny z większością systemów ssących i akcesoriów, aby ułatwić zarządzanie zapasami
- Dreny są dostępne w szerokim zakresie długości od 1,8 m do rolek o długości 30 m i średnicach od 5 mm do 7mm

Rozwiązanie spełniające oczekiwania



Mocny, odporny na zapadanie się przewód chirurgiczny o małej pamięci



Nie przewodzące dreny



Elastyczna i gładka struktura wewnętrzna, która ułatwia maksymalny przepływ



Posiada antypoślizgową powierzchnię, która zapobiega zsuwaniu się drenów ze stołów operacyjnych



ORNEX



Super miękki

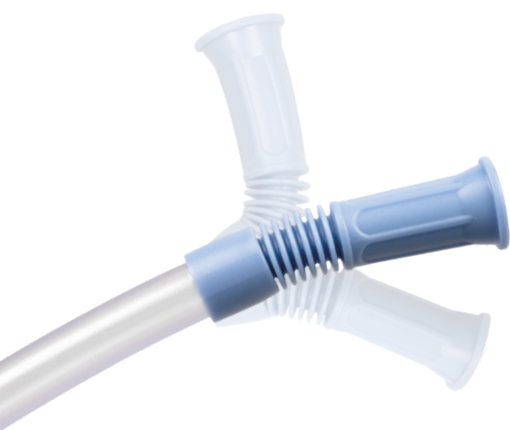
Supermiękkie sterylne dreny¹

Supermiękkie dreny są idealne do stosowania podczas neurochirurgii, chirurgii plastycznej i laryngologicznej. Dreny chirurgiczne o niskiej pamięci firmy Medline są wykonane z żywicy niezawierającej DEHP.

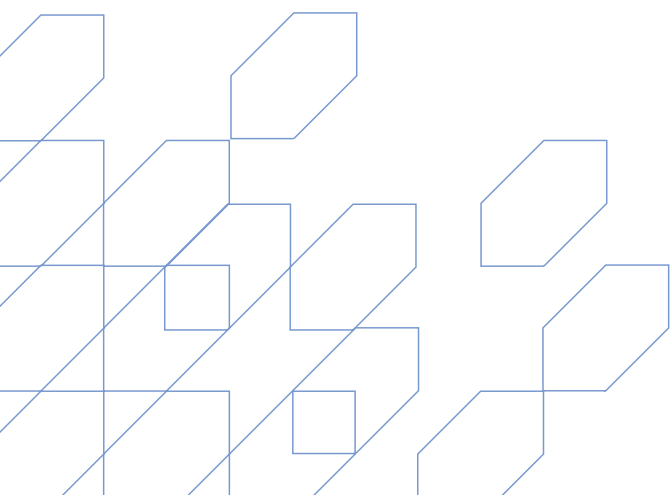
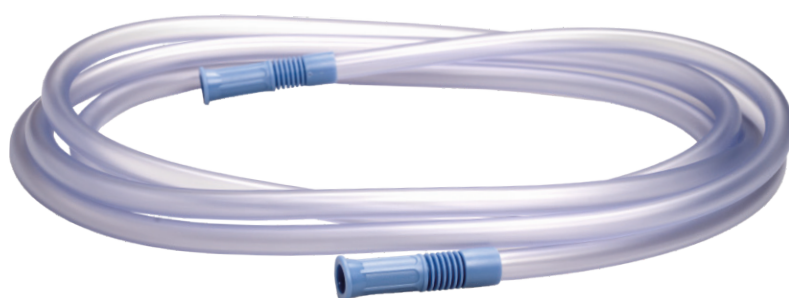
Dreny są dostępne w różnych długościach i w różnych konfiguracjach:

- Bez złącza na obu końcach
- Jeden koniec z szerokim i elastycznym złączem typu lejek i jeden koniec bez złącza
- Jedno szerokie i elastyczne złącze typu lejek na każdym końcu
- Z końcówkami typu bubble

Kod	Śr. Wew.	Długość	Op.
ORS710	7 mm	3.0 m	30/cs
ORS78SF	7 mm	2.7 m	30/cs
ORS78S	7 mm	2.7 m	30/cs
NBT78	7 mm	2.7 m	30/cs



ORS710



Sterylny dreny²

Dreny ORNEX posiadają antypoślizgową powierzchnię, która zapobiega zsuwaniu się rurek ze stołów operacyjnych. Dreny są tak skonstruowane, aby uniknąć wewnętrznych wąskich gardeł, zapewniając maksymalne natężenie przepływu. Żeńskie złącza, które są żebrowane od wewnątrz, zapewniają bezpieczne dopasowanie do szerokiej gamy narzędzi chirurgicznych. Dreny ORNEX są dostarczane w sterylnych, indywidualnie, podwójnie zapakowanych torebkach.

Sterylny Dreny ORNEX

To wygodne rozwiązanie jest dostarczane z żebrowanymi złączami żeńskimi i wstępnie przymocowanym złączem męskim.

Kod	Śr. wew.	Długość	Op.	NHS
ORNEX56A	5 mm	1.8 m	50/cs	FDR297
ORNEX510	5 mm	3.0 m	30/cs	FDR296
ORNEX66A	6 mm	1.8 m	45/cs	FDR298
ORNEX610	6 mm	3.0 m	25/cs	FDR280
ORNEX76A	7 mm	1.8 m	40/cs	FDR281
ORNEX710	7 mm	3.0 m	20/cs	FDR279
ORNEX712	7 mm	3.6 m	20/cs	FDR299



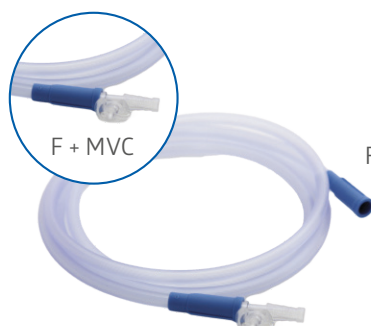
Dreny ORNEX Fingertip z kontrolą ssania

Aby zapewnić lepszą obsługę ssania, ta opcja drenu jest wyposażona w zawór próżniowy sterowany opuszkami palców.

Kod	Połączenie	Śr. wew.	Długość	Sterylny	Op.
ORNEX56VCNS	F/MVC	5 mm	1.8 m	Nie	50/cs
ORNEX56VC	F/F + MVC	5 mm	1.8 m	Tak	50/cs
ORNEX66VC	F/MVC	6 mm	1.8 m	Tak	50/cs



ORNEX56VCNS
ORNEX66VC



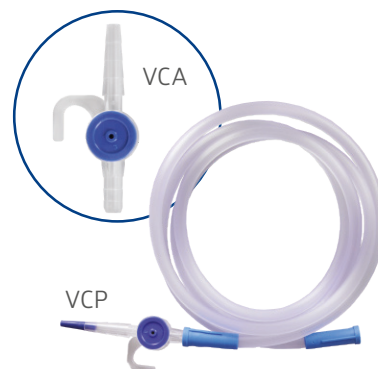
ORNEX56VC

Dreny niesterylne

Dreny ORNEX z kontrolą próżni MED-STOP³

Dreny z MED-STOP służą do wyjmowanej aspiracji tchawicy.

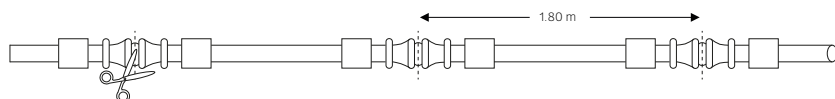
Kod	Śr. wew.	Length	MED-STOP	Op.
ORNEX66VCA	6 mm	1.8 m	Dorosły	30/cs
ORNEX66VCP	6 mm	1.8 m	Pediatryczny	30/cs
ORNEX610VCA	6 mm	3.0 m	Dorosły	30/cs
OR853VCA	Tylko MED-STOP		Dorosły	200/cs
OR854VCP	Tylko MED-STOP		Pediatryczny	200/cs



Dreny rolkowe ORNEX³

Ten niesterylny dren jest dostarczany w wygodnej 30-metrowej rolce, dzięki czemu można go łatwo przyciąć na wymaganą długość. Docięte na wymiar złącza żeńskie rozmieszczone są w odstępach co 1,8 metra, a w opakowaniu znajduje się 16 złączy męskich.

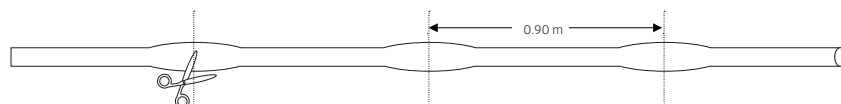
Kod	Śr. wew.	Długość	Op.
ORNEX5100	5 mm	30-m rolka =	1/cs
ORNEX6100	6 mm	1.8 m x 16	1/cs
ORNEX7100	7 mm	drenów do odsysania	1/cs



Dreny rolkowe NBT typu Bubble⁴

Dzięki uniwersalnym drenom typu Bubble łatwo jest przeciąć "bańkę", aby uzyskać wymaganą długość drenu. Możesz również użyć stożkowego końca, aby dopasować dowolny cewnik ssący lub końcówkę ssącą.

Kod	Śr. wew.	Długość	Op.	NHS
NBT5100	5 mm	30 m rolka = 0.9m	1/cs	FDR295
NBT7100	7 mm	x 33 drenów do odsysania	1/cs	FDR278



Szerokie dreny⁵

Szerokie dreny o średnicy 10 mm

Dreny te są wystarczająco grube, aby wyeliminować zapadanie się pod wysokim ciśnieniem, ale nadal są elastyczne i łatwe w użyciu. Szerokość drenu pozwala zmaksymalizować przepływ objętościowy lub drenaż. Dren jest przezroczysty, aby zapewnić widoczność.



Kod	Śr. wew.	Długość	Op.
TUB106	10 mm	2 m	10 ea/cs
TUB1010	10 mm	3 m	10 ea/cs

Akcesoria⁶

Łączniki plastikowe

Akcesoria do odsysania Medline są lekkie i wystarczająco przezroczyste, aby pozwolić na łatwą obserwację przepływu. Te produkty jednorazowego użytku są dostarczane w wygodnych kartonach z dozownikiem, wyraźnie oznaczonych według typu.



OR356

Kod	Średnica wewnętrzna	Op.
OR350A	Łącznik prosty: Pasuje do 5 rozmiarów drenów; łączy dreny tego samego rozmiaru lub może być używane jako reduktor do dowolnej kombinacji drenów od 5 do 11 mm.	500/cs
OR351	Łącznik Sims: Pasuje do drenów o średnicy od 3 do 6 mm w 7 rozmiarach; stopniowane adaptery łącznika od 3 do 6 mm dla szerokiej gamy zastosowań.	500/cs
OR352	Łącznik 'T': Służy do łączenia 3 drenów; o średnicy od 5 do 11 mm.	150/cs
OR356	Łącznik 'Y': Pasują do 6 rozmiarów drenów od 6 mm do ponad 15 mm; łączy dreny o takich samych lub różnych rozmiarach.	150/cs



OR350A



OR351



OR352

Aby uzyskać więcej informacji o naszych produktach, skontaktuj się z opiekunem klienta Medline lub odwiedź naszą stronę internetową: www.medline.eu



Medline Industries Ltd
3rd Floor
Quayside Wilderspool Business Park
Greenalls Avenue
Warrington WA4 6HL
United Kingdom
Tel.: +44 844 334 5237

www.medline.eu/uk
uk-customerservice@medline.com

Medline Ireland Ltd
1 Grant's Row
Mount Street Lower
Dublin 2
Ireland
Tel.: +353 1 691 73 06

www.medline.eu/ie
ie-customerservice@medline.com

FOLLOW US  

Reference ORNEX56VCNS is a class I non-sterile medical device intended to be used by healthcare professionals.



Medline International France SAS
5 Rue Charles Lindbergh
44110 Châteaubriant, France



¹ These products are class IIa sterile medical devices intended to be used by healthcare professionals.



Luxus Lebensmittel GmbH
Kochstr. 1
47877 Willich, Germany

CE 0197 (TUV Rheinland)

² These products are class I sterile medical devices intended to be used by healthcare professionals.



Medline International France SAS
5 Rue Charles Lindbergh
44110 Châteaubriant, France

CE 2797 (BSI NL)

³ These products are class I non-sterile medical devices intended to be used by healthcare professionals.



Medline International France SAS
5 Rue Charles Lindbergh
44110 Châteaubriant, France



⁴ These products are class I non-sterile medical devices intended to be used by healthcare professionals.



Medline International France SAS
5 Rue Charles Lindbergh
44110 Châteaubriant, France



⁵ These products are class IIa sterile medical devices intended to be used by healthcare professionals.



Luxus Lebensmittel GmbH
Kochstr. 1
47877 Willich, Germany

CE 0197 (TUV Rheinland LGA Products GmbH)

⁶ These products are class I non-sterile medical devices intended to be used by healthcare professionals.



Medline International France SAS
5 Rue Charles Lindbergh
44110 Châteaubriant, France



Before use, please consult instructions and precautions on the corresponding labelling.

All rights reserved. We reserve the right to correct errors that may have occurred.

© 2022 Medline is a registered trademark of Medline Industries, LP, Three Lakes Drive, Northfield, IL 60093, USA. ML465_EN 11/2022.