


z.ae

Deklaracja zgodności WE

1. Nazwa i adres firmy: BQ Plus
Medical Co, Ltd
Nr 18, Che Ye Road, Che Dun Town, Songjiang, 201611 Szanghaj, Chiny
2. Nazwa europejskiego autoryzowanego przedstawiciela: Prolinx GmbH
Add: Brehmstr. 56, 40239, Duesseldorf
Tel: 0049 0211 3105 4698
E-mail: med@eulinx.eu
3. Nazwa i warianty urządzenia: Zestawy infuzyjne
Typ: Zestawy infuzyjne do podawania grawitacyjnego
4. Klasyfikacja: IIa (załącznik IX zgodnie z zasadą 2)
5. Ścieżka oceny zgodności: Dyrektywa 93/42/EWG Załącznik VII w związku z załącznikiem V
Niniejszym zaświadcza, że na naszą wyłączną odpowiedzialność wyżej wymieniony produkt jest zgodny z zasadniczymi wymaganiami Dyrektywy Rady 93/42/EWG i wszystkimi odpowiednimi normami zharmonizowanymi EN. Cała powiązana dokumentacja techniczna została złożona przez BQ Plus IV]edical Co., Ltd..
6. Dyrektywy i normy:
Wszystkie obowiązujące normy zharmonizowane (opublikowane w Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich) oraz dyrektywa Rady 93/42/EWG.
7. Jednostka notyfikowana:
TÜV Rheinland LGA Products GmbH Tillystrabe
2, 90431, Nlirnberg, Niemcy
CE 0197
8. Certyfikat WE nr: DD 6014 0269 0001
Data wydania: 2019-08 19
Data ważności: 2024 05 27

Podpis/Data:"


representative: Mr. Eddie Zhang

Miejsce: Szanghaj

d ie Zhang

Przedstawiciel kierownictwa: Pan