

EU Deklaracja zgodności

Wytwórca: **XUZHOU MAICUFF TECHNOLOGY CO.,LTD**
8#-2-1106 Jinxiujiayuan, Jianguo West Road, Xuzhou City, China

Fabryka **3rd Floor, D Building, NO.47 Zhujiang Road, Tongshan District, Xuzhou City, Chiny**

Reprezentant EU: **MedNet EC-Rep GmbH**
Adres: **Borkstrasse 10, 48163, Muenster, Germany**

Niniejszym oświadczamy, na własną odpowiedzialność, że wyroby medyczne, oznakowane znakiem CE:

Nazwa produktu: **Mankiety NIBP (wraz z przewodami przedłużającymi NIBP oraz konektorami)**

UDI-DI: **697133158M50017G, 697133158M50027J**

Kod UMDNS: **11073**

Klasa ryzyka: **(MDR EU 2017/745 Załącznik VIII, Rozdział III, 4.1): Klasa I, Reguła 1**

Ścieżka oceny zgodności: **Złącznik II and Załącznik III**

Oświadczenie, że wyrób objęty niniejszą deklaracją jest zgodny z rozporządzeniem dotyczącym wyrobów medycznych /MDR (EU) 2017/745 oraz pozostałymi regulacjami Unii Europejskiej.

Producent ponosi wyłączną odpowiedzialność za Deklarację Zgodności.

Miejsce i data: **Xuzhou City, 18 Maja, 2021**

Imię i nazwisko: **Li Zhaoqian**

Stanowisko: **Dyrektor generalny**

Podpis: (podpis)