

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY
DÉCLARATION CE DE CONFORMITÉ · DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ**

Name und Adresse des Herstellers: /
Name and address of the manufacturer: /
Nom et adresse du fabricant: /
Nome e indirizzo del fabbricante:

BOEN HEALTHCARE CO., LTD
Unit 602, International Center, No.535, Shenxu Road,
Suzhou, 215021, Jiangsu, China

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che

das Medizinprodukt: /
the medical device: /
le dispositif médical: /
il dispositivo medico:

Blood Collection Needle Holder
UMDNS-Code: [12726]

der Klasse: /
of class: /
de la classe: /
di classe:

I

nach Anhang VIII, Verordnung (EU) 2017/745 / according to annex VIII, Regulation (EU) 2017/745 /
selon l'annexe VIII, le règlement (UE) 2017/745 / secondo l'allegato VIII, regolamento (UE) 2017/745

erfüllt die Anforderungen der Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745 und deren Umsetzungen in nationale Gesetze
entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“. /

meets the requirements of Medical Device Regulation (EU) 2017/745 and its transpositions in national laws which apply
to it. The declaration is valid in connection with the “final inspection report” of the device. /

répond aux exigences du Règlement sur les dispositifs médicaux (UE) 2017/745 et de ses transpositions en droit
national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de l'inspection finale» du produit. /

soddisfa i requisiti del Regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 e della loro trasposizione nel diritto nazionale
che lo riguardano. Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il “rapporto di ispezione finale” del prodotto

Konformitätsbewertungsverfahren: /
Conformity assessment procedure: /
Procédure d'évaluation de la conformité: /
Procedura di valutazione della conformità:

Verordnung (EU) 2017/745 Anhang II+III
Regulation (EU) 2017/745 Annex II+III
Réglementation (UE) 2017/745 Annexe II+III
Regolamento (UE) 2017/745 Allegato II+III

Registrier-Nr.: /
Registration No.: /
N°d'enregistrement: /
Numero di registrazione:

Benannte Stelle: /
Notified Body: /
Organisme notifié: /
Organismo notificato:

CE

Suzhou, 2021.05.26

Ort, Datum / Place, date /
Lieu, date / Luogo, data

General Manager

Name und Funktion / Name and function /
Nom et fonction / Nome e funzione

