

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

Name und Adresse des Herstellers: /

Changzhou Yuekang Medical Appliance Co., Ltd.

Name and address of the manufacturer: /

Jiaoxi Town, Wujin County, Changzhou, Jiangsu 213116,
China

Nom et adresse du fabricant: /

Nome e indirizzo del fabbricante:

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: /

Disposable Syringes

UMDNS-CODE: 13940

the medical device: /

le dispositif médical: /

il dispositivo medico:

der Klasse: /

Ila

of class: /

de la classe: /

di classe:

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of directive 93/42/EEC /

selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della direttiva 93/42/CEE

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“.

meets the provisions of the directive 93/42/EEC and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the "final inspection report" of the device.

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE 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 tutte le disposizioni della direttiva 93/42/CEE 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: /

Directive 93/42/EEC Annex V

Conformity assessment procedure: /

Procédure d'évaluation de la conformité: /

Procedura di valutazione della conformità:

Registrier-Nr.: /

New Registration

Registration No.: /

N°d'enregistrement: /

Numero di registrazione:

Benannte Stelle: /

TÜV Rheinland LGA Products GmbH

Notified Body: /

Tillystraße 2

Organisme notifié: /

90431 Nürnberg

Organismo notificato:

Deutschland

CE 0197

Ort, Datum / Place, date /

Lieu, date / Luogo, data

Name und Funktion / Name and function

Nom et fonction / Nome e funzione

