

EC DECLARATION OF CONFORMITY

For CE — marking according to Annex VII of Medical Devices Directive 93/42/EEC in the wording of later regulations

Document No.: 04/2012/e

Manufacturer:

SPO KAMMED

32000, prospect Grushevskogo, 1, Kamenné Podolsky, Ukraine

Product: Product name:

oesophageal probe double-ballooned "Blakemore" type

Model:

01021-0613718

Risk classification:

I, non-sterile/without measure

Purpose of use:

stoppage of oesophageal veins haemorrhage

Noted: product is in conformity with technical requirements and applicable regulations:

Directive:

MDD 93/42/EEC

MDD 2007/45/EC

Product is compliance with requirements of Annex 1 MDD 93/42/EEC and is safe for declared use in standard conditions.

Any modification of the product is not authorized by us, will invalidate this declaration.

General director of SPO KAMMED

V. Slabinsky





Общество с ограниченной ответственностью

Научно-производственная организация

КАММЕД

32300 УКРАИНА, Хмельницкая область, г.Каменец-Подольский, пр.Грушевского, 1

Тел.: (03849) 3-27-02 Факс: (03849) 3-89-30

E-mail:

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Производитель: ООО НПО Каммед

Адрес: Украина, Хмельницкая обл., г.Каменец-Подольский, пр.Грушевского, 1

Web :

Наименование изделия: Зонд пищеводный типа «Блекмор»

Код модели: 0131.0613718

Классификация: 901839000.

Настоящим сертификатом подтверждаем, что вышеназванное изделие соответствует требованиям директивы для медицинских изделий 93/42/ЕЕС, включая 2007/47/ЕС.

Сертификат выдан в г.Каменец-Подольский, Хмельницкой обл., Украина

Генеральный директор
ООО НПО Каммед



В.В.Слабинский

