

<b>MEDINET S.r.l.</b>	CE ATITIKTIES DEKLARACIJA MDR 2017/745
-----------------------	--

Gamintojas	<b>MEDINET Srl</b> Biuras Via Canova 19/a - 20145 - MILANO Veikla: Via Guanzasca, 50, Fino Mornasco (CO)
Reg. Nr.	IT-MF-000011281
Medicinos priemonė: <i>Medical Device</i>	<b>RETELAST – TUBULARINIS ELASTINIS TINKLINIS TVARSTIS</b>
<i>Aprašymas / paskirtis</i>	<i>RETELAST yra tubuliarinis elastinis tinklinis tvarstis, skirtas tvarsčių fiksavimui, palaikymui.</i>
Bazinis UDI-DI	803312340RETELASTPX
Klasė	<b>Klasė I nesterilus</b> – Taisyklė 1 priedas VIII MDR 2017/745
Atitikties vertinimo procedūra	Pagal II priedą (Techniniai dokumentai) ir III (Techniniai dokumentai dėl priežiūros pasibaigus rinkai
Bendra taikoma specifikacija	N/A

Gamintojas MEDINET savo išskirtine atsakomybe pareiškia, kad prietaisas RETELAST atitinka Bendruosius saugos ir eksploatacinių savybių reikalavimus, nustatytus ES reglamento 2017/745 dėl medicinos prietaisų I priede, ir kad atitikties vertinimo procesas, nurodytas II priede (Techninė dokumentacija), ir III (Techniniai dokumentai dėl priežiūros po rinkos priežiūros), buvo laikomasi ES reglamento 2017/745 dėl medicinos prietaisų.

Pareiškia jo atsakomybe

Vardas, pavardė: Roberto Bernucci

Pareigos: *Prezidentas*

Išdavimo vieta

*data*

parašas

Milanas  
Bernucci

25.01.2021

Roberto

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Už vertimą atsakingas A. Zapalskio IĮ „AZAS“ direktorius