

CE ATITIKTIES DEKLARACIJA

Gamintojas: Percutaneous Systems, Inc.

Gamintojo adresas: 3260 Hillview Alėja
Nr. 100
Palo Alto, CA 94304
Jungtinės Amerikos Valstijos

Prietaisai: PA 1205-06-07 Accordion Akmenų valdymo prietaisas, 7mm
PA 1205-06-10 Accordion Akmenų valdymo prietaisas, 10mm
PA 1305-01-10 Accordion CoAx Akmenų kontroliavimo prietaisas, 10mm
PA 1305-01-10 Accordion CoAx Akmenų kontroliavimo prietaisas, 15mm

Atitikties vertinimas : Priedas II

CE klasifikacija : IIa

Klasifikacijos norma: 5

Notifikuota įstaiga: Nacionalinė Airijos Standartų Tarnyba (NSAI), Dublinas, Airija (0050)

CE sertifikato numeris: 252.1001

Igaliojtas CE atstovas: Medical Products International Europe BV

Nies Van der Schans gatvė

Sprang – Capelle

Nyderlandai

31 (0) 416-563754

Percutaneous Systems, Inc. patvirtina, kad aukščiau paminėti produktai atitinka direktyvos 93/42/EEC medicinos prietaisų nuostatas ir direktyvą 93/42/EEC kaip narių nacionalinę teisę.

Kompanijos atstovas: Thomas Lawson, PhD

Titulas: VP, Klinikinė ir Kontrolės Tarnyba Parašas:

Data: 2011 kovo 9d.

**VERTIMAS
TIKRAS**


**Direktorius
Gediminas Česnavičius**

