

EC sertifikatas
Sertifikato Nr. G2S 10 08 46982 007

UROTECH
medizinische technologie GmbH
Medi-Globe str. 1-5
D-83101 Achenmuhle

Deklaruojame, kad žemiau paminėti produktai atitinka 1993 06 14 EC tarybos direktyvos II.3 priedų nuostatas dėl medicininių prietaisų, ir priklauso sekančioms atitikties įvertinimo nuostatomis, išdėstytoms EC Taryboje Direktyvoje 93/42EEC straipsnyje I, bei kurias patvirtino notifikuota įstaiga TUV Product Service.

Produkto kategorijos: Ureterinių stentų rinkiniai, nefrostominių kateterių rinkiniai su fosforilcholino danga, ureteriniai stentai ir rinkiniai iš tekoflex medžiagos, cistofikso kateteriai ir rinkiniai, nefrostominiai kateteriai ir rinkiniai, vielos pravedėjai ir foley kateteriai.

Ataskaitos Nr. 71368875

galioja iki 2015-06-02

TUV SUD Product Service GmbH yra notifikuota įstaiga pagal MMD direktyvą 93/42EEC – identifikacinis Nr. 0123.

2010-06-23

VERTIMAS
TIKRAS

 *Direktorius*
Gediminas Česnavičius

