

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

Name und Adresse des Herstellers: / **Shangxian Minimal Invasive Inc.**  
Name and address of the manufacturer: / **1st Floor, Block B2-2, China medicine innovation park, Mulan**  
Nom et adresse du fabricant: / **road, Hi-tech development zone, 117004 Benxi, Liaoning, China**  
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 Hemostasis Clips and Delivery Systems**  
the medical device: / **(REF No.: NLS/RHC-8-90 / NLS/RHC-8-135**  
le dispositif médical: / **NLS/HC3D-S90-26-230 / NLS/HC3D-S-26-230 /**  
il dispositivo medico: **NLS/HC1D-26-230 )**

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. /

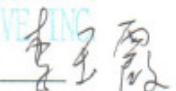
soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 93/42/CEE e della loro trasposizione nel diritto nazionale che lo riguardano. Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il "rapporto di ispezione finale" del prodotto.

Konformitätsbewertungsverfahren: / **Richtlinie 93/42/EWG Anhang II, ohne Abschnitt 4**  
Conformity assessment procedure: / **Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4**  
Procédure d'évaluation de la conformité: / **Directive 93/42/CEE Annexe II, hors section 4**  
Procedura di valutazione della conformità: **Direttiva 93/42/CEE senza Allegato II, sezione 4**

Registrier-Nr.: / **HD 60114910 0001**  
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**

Benxi, 23th Feb. 2017  
Ort, Datum / Place, date /  
Lieu, date / Luogo, data

For and on behalf of  
沈阳尚贤微创医疗器械股份有限公司  
SHANGXIAN MINIMAL INVASIVE INC.  
  
Name und Funktion / Name and function /  
Nom et fonction / Nome e funzione  
Authorized signature(s)