

NIPRO korporacija
3-9-3, Honjo-Nishi, Kita-Ku, Osaka, Japonija
Telefonas: (06) 6372-2331, Faksas: (06) 6371-7422

ES ATITIKTIES DEKLARACIJA

Gamintojas: NIPRO korporacija
3-9-3, Honjo-Nishi, Kita-Ku Osaka, 531-8510 Japonija

Oficialus atstovas Europos Sąjungoje: Gambro Kathetertechnik Hechingen, 72379 Hechingen,
Vokietija

Atitikties vertinimo procedūra: Medicinos prietaisų direktyvos 93/42/EEC II priedas

Notifikuotosios įstaigos: TÜV Product Service GmbH, Notifikuotoji įstaiga
nr.0123

ES sertifikatas: TÜV sertifikatas nr.G1 06 01 43398 036
Išduotas TÜV Product Service GmbH 2006 metų
Sausio 11 dieną

Mes, gamintojas, patvirtiname, kad žemiau išvardinti įrengimai atitinka taikomas Medicinos Įrangos Direktyvos 93/42/EEC (MID) nuostatas.

Šie medicinos įrengimai gali būti žymimi ES ženklu pagal MID 17 straipsnį.

Produktų grupė	Fistulės adata
Įrengimo klasifikacija:	II a klasė
UMDNS kodas	12-741
GMDNS kodas	12741

F14	F15ASR	F16B	F15AFSR
F15A	F16ASR	F17B	F15BFS
F16A	F17ASR	F14BS	F16BFS
F17A	F14AS/AR	F15BS	F17BFS
F14AS	F16AS/AR	F16BS	FSN 14AS
F15AS	F17AS/AR	F17BS	FSN 15AS
F16AS	F16AS/A	F15BSL	FSN 16AS
F17AS	F16AM	F15BF	D-F15BSR
F15AR	F16ASM	F16BF	D-F16BSR
F16AR	F17ASM	F16AFS	D-F17BSR
F17AR	F15B	F16BFS	

Ši deklaracija galioja įrengimams, pagamintiems nuo 2006 metų Kovo 17 dienos.

/parašas/
Kazuo Wakatsuki
Tarptautinio skyriaus direktorius
NIPRO korporacija
Vieta: Osaka, Japonija
Data: 2006 metų Balandžio 13 diena

Vertimas tikras.

Robertas Simaška

