Wykaz wyrobów objętych powiadomieniem

List of devices covered by this notification

Proszę wypełniać tylko pola z białym tłem / Please fill in fields with a white background only

A.	A. Identyfikacja powiadomienia / Identification of notification							
4.001 Numer kolejny Załącznika nr 4 w obrębie tego powiadomienia Ordinal number of form no. 4 within this notification			4.002 Numer referencyjny Załącznika nr 1 / Reference number of form no. 1					
B. Wykaz wyrobów / List of devices								
4.003	Nr referencyjny / Ref. no	4.004 Nazwa handlow	wa wyrobu / Trade name of device 1), 2)					
		Disposable polyp trap						

Potwierdzam, że powyższe informacje są poprawne według mojej najlepszej wiedzy. I affirm that the information given above is correct to the best of my knowledge.

PROKURENT ta Metler

Miasto / City

Komorniki

Data / Date

2021-09-07

Nazwisko / Name

Dorota Metler

Podpis / Signature

MEDITECH X-RAY Sp. z o.o.

- I zamieścić w jednym powiadomieniu, jeżeli są lub mają: tel 61 667 51 85, fax 61 278 68 77
 - jednego wytwórcę,
 - jednego autoryzowanego przedstawiciela, jeżeli ich wytwórca nie ma siedziby lub miejsca zamieszkania w państwie cathology-89-638 REGON 367790911
 - jeden, wspólny, krótki opis wyrobu i jego przewidziane zastosowanie,
 - jedną, możliwie najbardziej szczegółową nazwę rodzajową,
 - jeden kod wyrobu według Globalnej Nomenklatury Wyrobów Medycznych albo innej uznanej nomenklatury wyrobów medycznych,
 - tę samą klasyfikację albo kwalifikację,

 - wspólną ocenę zgodności wykonaną z użyciem tych samych procedur oceny zgodności,
 wspólny certyfikat zgodności lub wspólne certyfikaty zgodności, jeżeli w ocenie ich zgodności brała udział jednostka notyfikowana,
 - jeden numer referencyjny w bazie EUDAMED i jedną nazwę handlową w języku polskim albo jedną nazwę handlową w języku anglelskim.
- 2) Systemy lub zestawy zabiegowe o tym samym przeznaczeniu, zestawione przez ten sam podmiot i zawierające te same wyroby medyczne, które w poszczególnych systemach lub zestawach zabiegowych występują w różnych ilościach lub różnią się nazwą handlową, typem, modelem, wersją wykonania, wersją oprogramowania, rozmiarem, ksztaltem lub wymiarami można uznać za jeden system lub zestaw zabiegowy, jeżeli odpowiadające sobie wyroby medyczne w poszczególnych systemach lub zestawach zabiegowych mogą być uznane za jeden wyrób zgodnie z pkt 1.

Urząd Rejsetracji Produktów Laczdiczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Blubojczych Kancelaria Glowna 2021 -11-19 llood zeraponicon odola przymującego . .

Formularz dla podmiotów / Form for organizations

A.	A. Identyfikacja właściwego organu / Identification of the Competent Authority						
1.001	Kod / Code						
PI./	PL/CA01						
/							
1.002	.002 Nazwa w języku miejscowym - po polsku / Name in local language - in Polish						
Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych							
1.003	Nazwa po angielsku / Name in English						
The	he Office for Registration of Medicinal Products, Medical Devices and Biocidal Products						
1.004	Kod kraju / Country code	1.005 Kod pocztowy i miasto / Postal code and city					
PL							
1.006	Ulica, nr / Street, no.	1.007 Telefon / Phone					
		+48 22 4921100					

Proszę wypełniać tylko pola z białym tłem / Please fill in fields with a white background only

ID: 0552 7326 1843

	Identyfikacja zgłoszenia lub powiadomienia / Ide						
1.008	Data wpływu / Date of notification	1.009 Numer referencyjny / Reference number					
1.010	Rodzaj zgłoszenia lub powiadomienia / Notification type						
1	1. Pierwsze dla wyrobu / First for device						
	2. Zmiana danych podmiotu / Change of entity details						
	3. Zmiana danych wyrobu / Change of device details						
1.011	W przypadku zmiany dotyczącej podmiotu proszę wskazać dane ulegające zmianie In case of change of entity details please indicate the data being changed						
	In case of change of entity details please indicate the data being that	,					
		**					
4.042	Chatus medicinal delicancia and iniciana a mula avenia tub me	using a wind a Chatter of the appropriate wasting this anti-					
1.012	Status podmiotu dokonującego niniejszego zgłoszenia lub po	windomerina / Status of the organization making this notification					
	W - Wytwórca / Manufacturer						
	A - Autoryzowany przedstawiciel / Authorized representative						
1	I - Importer / Importer						
	D - Dystrybutor / Distributor						
	Z - Podmiot zestawiający system lub zestaw zabiegowy / Org	ganization assembling system or procedure pack					
	S - Podmiot sterylizujący wyrób medyczny, system lub zesta	w zabiegowy / Organization sterilizing medical device, system or procedure pack					
	O - Świadczeniodawca wykonujący ocenę działania / Organiza	ation carrying out performance evaluation					
	L - Laboratorium wytwarzające na swój użytek wyrób IVD /	Laboratory produced in home IVD device					

Strona - Page 1/3

C. Identyfikacja wytworcy / Identification of the manufacturer						
1.013 Numer referencyjny / Reference number	1.014 Kod kraju / Country code CN					
1.015 Nazwa wytwórcy, pełna / Name of the manufacturer, in full						
Ourban Office And						
Suzhou GZM Medical Co., Ltd						
1.016 Nazwa wytwórcy, skrócona / Name of the manufacturer, abbreviated						
	4					
1.017 Miasto / City	1.018 Kod pocztowy / Postal code					
Su Zhou	215011					
1.019 Ulica, nr / Street, no.	1.020 Skrytka pocztowa / PO Box					
Room 1612, Building 8, Shi Tian Je Living Plaza						
Osoba do kontaktu / Contact person 1.021 Imię i nazwisko / Full name	1.022 Telefon / Phone					
Victor Gu						
1.023 E-mail	1.024 Faks / Fax					
victor@gzmmedical.com	+8613862006342					
D. Identyfikacja autoryzowanego przedstawiciela / Identification of the autho	rized representative					
1.025 Numer referencyjny / Reference number	1.026 Kod kraju / Country code					
	DE					
1.027 Nazwa autoryzowanego przedstawiciela, pełna / Name of the authorized representative, in full						
Shanghai International Corp. GmbH (Europa)						
1.028 Nazwa autoryzowanego przedstawiciela, skrócona / Name of the authorized representative, abb	revisted					
1.020 Nazwa autoryzowanego przeustawiciela, skrocona / Name of the authorized representative, and	evialeu					
1.029 Miasto / City	1.030 Kod pocztowy / Postał code					
Hamburg	20537					
1.031 Ulica, nr / Street, no.	1.032 Skrytka pocztowa / PO Box					
Eiffestrabe 80						
Osoba do kontaktu / Contact person						
1.033 Imię i nazwisko / Full name	1.034 Telefon / Phone					
Lucy Chen	+49402513175					
1.035 E-mail	1.036 Faks / Fax					
info@sholdingeu.com						
	✓ I importera / importer					
E. Identyfikacja / Identification of the	1.037 D dystrybutora / distributor					
1.038 Numer referencyjny / Reference number	1.039 Kod kraju / Country code					
	PL					
1.040 Nazwa importera lub dystrybutora, pełna / Name of the importer or distributor, in full						
Meditech X-Ray Spółka z o.o.						
1.041 Nazwa importera lub dystrybutora, skrócona / Name of the importer or distributor, abbreviated						
1.042 Miasto / City	1.043 Kod pocztowy / Postal code					
Komorniki	62-052					
1.044 Ulica, nr / Street, no.	1.045 Skrytka pocztowa / PO Box					
Wirowska 6						
Osoba do kontaktu / Contact person 1.046 Imię i nazwisko / Full name	1.047 Telefon / Phone					
Metler Dorota	+48664933874					
1.048 E-mail	1.049 Faks / Fax					
endoskopia@meditech.pl	10.00					

ID: 0552 7326 1843 WM1_F1_1.4 Strona - Page 2 / 3

F.	dentyfikacja / Identification of the organization						
	Z podmiotu zestawiającego system lub zestaw zabiegowy / assembling sys	stem or proce	dure pack				
	S podmiotu sterylizującego wyrób medyczny, system lub zestaw zabiegowy / sterilizing medical device, system or procedure pack						
1.050	O Świadczeniodawcy wykonującego ocenę działania / carrying out performa	nce evaluatio	n				
	L laboratorium wytwarzające na swój użytek wyrób IVD / Laboratory produced in home IVD device						
1.051	Numer referencyjny / Reference number	1.052	Kod kraju / Country code				
1.053	Nazwa podmiotu, pełna / Name of the organization, in full						
1.054	Nazwa podmiotu, skrócona / Name of the organization, abbreviated						
1.055	Miasto / City	1.056	Kod pocztowy / Postal co	de			
1.057	Ulica, nr / Street, no.	1.058	Skrytka pocztowa / PO i	Box			
Osoba	lo kontaktu / Contact person		Karagaan lahaman a	dom standard see			
	Imię i nazwisko / Full name	1.060	Telefon / Phone				
1.061	E-mail	1.062	Faks / Fax				
		1					
G.	dentyfikacja pełnomocnika działającego w imieniu podmiotu dokonu	jącego zg	głoszenia lub powia	domienia			
	dentification of the person acting as proxy for the organization making this not	tification					
	Vypełnia pełnomocnik ustanowiony na mocy art. 33 KPA To be filled in by person acting as proxy in accordance with art. 33 of the Polish Code of Administrativ	e Procedure					
	Imię i nazwisko / Full name	CIT U					
1.064	Miasto / City	1.065	Kod pocztowy / Postal co	de			
1.066	Ulica, nr / Street, no.	1.067	Skrytka pocztowa / PO E	Box			
1.068	Telefon / Phone	1.069	Faks / Fax				
н.	Liczba wyrobów objętych tym zgłoszeniem lub powiadomieniem / Nu	mber of de	evices covered by this	notification			
	Proszę podać właściwe liczby lub zero, jeśli nie dołączono danego typu formularza						
	Please provide proper numbers or zero if there are no attached forms of given type						
1.070	Liczba dołączonych Załączników nr 2 / Number of attached forms no. 2			0			
1.071	Liczba dołączonych Załączników nr 3 / Number of attached forms no. 3			0			
1.072	Liczba wyrobów wymienionych w dołączonych Załącznikach nr 4 / Number of devices listed	in attached f	forms no. 4	1			
	Potwierdzam, że powyższe informacje są poprawne według mojej najlepszej wiedzy.						
	I affirm that the information given above is correct to the best of my k	nowledge	. .				
Miacto	/ City Komorniki Data	/ Data	2021-09-09				
Miasto	/ City ROMOTHIKI Data	/ Date		IDENIT			
			PRUKI	DRENT			
Nazwis	ko / Name Dorota Metler Pod	pis / Signati	ure person	Metler			
	Total Control of the	- July July 1					

MEDITECH X-RAY Sp. z o.o. ul.Wirowska 6 62-052 Komorniki k.Poznania tel.61 667 51 85, fax 61 278 68 77 NIP 777- 32 ~89-638 REGEN 363798964 3/3