

Konformitätserklärung

Declaration of Conformity

Deklaracja zgodności

Wir
We
My

Name und Adresse des Herstellers:
Name and address of manufacturer:
nazwa i adres producenta

ENDO-FLEX GmbH
 Alte Hünxer Straße 115
 46562 Voerde
 Germany

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt
 declare on our own responsibility that the medical device
odpowiadamy za swoją własną odpowiedzialność, że wyrób medyczny

Name / Produktgruppe:
Name/ Name group:
Nazwa

Biopsiezangen SU¹
Biopsy Forceps SU
Kleszcze biopsyjne

Klasse:
Class:
Klasa

Artikelnummer:
Article number :
Numer katalogowy

Ila

NE0222-B	NE0222-M	NE0430-G	NEX0222D-B
NE0222-C	NE0230D-G	NE1618-A	NEX0222D-G
NE0222D-B	NE0230-G	NE1618-B	NEX0222-G
NE0222D-C	NE0418-A	NE1618-C	NEX0230-G
NE0222D-G	NE0422D-G	NE1618-M	NEX0422-G
NE0222-G	NE0422-G	NEX0222-B	NEX0430-G

allen anwendbaren Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG Anhang I entspricht.
 meets all applicable requirements of the Directive 93/42/EEC Annex I.
pełnia wszystkich przepisów dyrektywy 93/42/EWG Załącznik I

Benannte Stelle:
Notified body:
Jednostka notyfikowana

mdc medical device certification GmbH
 Kriegerstraße 6
 70191 Stuttgart
 Germany
 0483

Konformitätsbewertungsverfahren:
Conformity assessment procedure:
Ocena procedury zgodności

Richtlinie 93/42/EWG, Anhang II ohne (4)
 Directive 93/42/EEC, Annex II excluding (4)

Zertifikatsnummer :
Certificate No. :
Numer certyfikatu

D1033500044

Erstmalige CE-Kennzeichnung:
first CE mark:
Pierwsze oznakowanie CE

1997

Gültig bis:
Valid until:
Ważny do

26.05.2024

¹ SU: Single use

Konformitätserklärung
Declaration of Conformity

Voerde 29.04.2021

ENDO-FLEX GmbH



Jens Kühnemund
Sicherheitsbeauftragter
Safety Representative