

## DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE

Nazwa i adres producenta: Changzhou Jiuhong Medical Instrument Co ,Ltd  
Mingxin Middle Road, NR 256,  
Dystrykt Wujin, Changzhou 213164,  
Jiangsu, Chiny

Autoryzowany Przedstawiciel  
Unii Europejskiej: Prolinx GmbH Brehmstr 56,  
40239 Duesseldorf, Niemcy

Niniejszym oświadczamy na naszą wyłączną odpowiedzialność, że

wyrób medyczny: **igły iniekcyjne**  
**igła iniekcyjna**  
**kod UMDNS 17569**

klasa: **IIa**

zgodnie z załącznikiem IX do dyrektywy 93/42/EWG,  
spełnia postanowienia zawarte w dyrektywie 93/42/EWG w sprawie wyrobów  
medycznych i jej transpozycji do prawa krajowego. Niniejsza deklaracja jest  
ważna w połączeniu z "raportem z kontroli końcowej" wyrobu.

Procedura oceny zgodności: Dyrektywa 93/42/EWG, Załącznik II,  
z wyłączeniem sekcji 4

Nr rejestracji: HD 60150282 0001

Jednostka notyfikowana: TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2  
90431 Norymberga, Niemcy  
CE 0197

Changzhou, dnia 03.08.2020 r.

[podpis nieczytelny]

Miejscowość / Data

Osoba reprezentująca kierownictwo /  
Imię i nazwisko i funkcja