

DEKLARACJA PRODUCENTA

w związku z rozporządzeniem (UE) 2023/607 zmieniającym rozporządzenia (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, w szczególności w odniesieniu do

- ważność certyfikatów wydanych na mocy dyrektywy Rady 90/385/EWG w sprawie wyrobów medycznych aktywnego osadzania (AIMDD) lub dyrektywy Rady 93/42/EWG w sprawie wyrobów medycznych (MDD) (certyfikaty dyrektywy) i/lub¹
- zgodności wyrobów i nas jako ich producenta z warunkami dalszego wprowadzania do obrotu i oddawania do użytku

| | |
|---|---|
| Nazwa producenta | B.Braun Melsungen AG |
| Adres producenta i dane kontaktowe | Carl-Braun—Strasse 1 34212 Melsungen Niemcy |
| Niepowtarzalny numer rejestracyjny (SRN) (jeśli dostępny) | DE-MF-000000201 |

| | |
|--|-----|
| Nazwa upoważnionego przedstawiciela w UE (jeśli dotyczy) | N/A |
| Adres upoważnionego przedstawiciela w UE i dane kontaktowe | N/A |
| Niepowtarzalny numer rejestracyjny (SRN) (jeśli dostępny) | N/A |

¹ Pierwszy warunek nie ma zastosowania w przypadku wyrobów, dla których procedura oceny zgodności zgodnie z MDD nie wymagała udziału jednostki notyfikowanej, dla których deklaracja zgodności została sporządzona przed dniem 26 maja 2021 r. i dla których procedura oceny zgodności zgodnie z niniejszym rozporządzeniem wymaga udziału jednostki notyfikowanej.

| | | |
|--|--|---|
| Nazwa jednostki notyfikowanej (jeśli dotyczy) | TÜV SÜD Product Service GmbH | <input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz |
| Numer jednostki notyfikowanej (jeśli dotyczy) | 0123 | <input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz |
| Numer(y) certyfikatu wydanego zgodnie z dyrektywą, którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | (1) G1 012974 0607 rewv.02; (2) G1 019717 0032 rev.00; (3) G1 022239 0080 rev.03; (4) G2S 012974 0457 rev.02 | <input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz |
| Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie dyrektywy przed przedłużeniem ważności (jeśli dotyczy) | (1) 2024-05-26; (2) 2024-05-26; (3) 2024-05-26; (4) 2024-05-26 | <input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz |
| Data zakończenia przedłużonego okresu ważności/okresu przejściowego | 2028-12-31 | <input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz |

My, jako producent, oświadczamy na naszą wyłączną odpowiedzialność, że:

- dla wyżej wymienionego **certyfikatu** (jeśli oświadczenie dotyczy wielu certyfikatów, patrz załączony wykaz) spełnione są warunki prawnego przedłużenia ważności zgodnie z wymogami art. 120.2² MDR i/lub
- wyroby** wymienione w załączonym wykazie i my jako ich producent spełniamy warunki wymienione w art. 120.3c MDR dotyczące dalszego wprowadzania do obrotu i wprowadzania do użytkowania,

a dokładniej poprzez spełnienie następujących warunków:

- Certyfikat wymieniony powyżej lub w załączonym wykazie
 - Certyfikaty obejmujące wyroby wskazane w wykazie zostały wydane po 25 maja 2017 r., były ważne w dniu 26 maja 2021 r. i nie zostały później wycofane.

² Pierwszy warunek nie ma zastosowania w przypadku wyrobów, dla których procedura oceny zgodności zgodnie z MDD nie wymagała udziału jednostki notyfikowanej, dla których deklaracja zgodności została sporządzona przed dniem 26 maja 2021 r. i dla których procedura oceny zgodności zgodnie z niniejszym rozporządzeniem wymaga udziału jednostki notyfikowanej.

Wybierz odpowiednie oświadczenia:

- ☐ Wygaś przed 20 marca 2023:
- ☐ Przed pierwotną datą wygaśnięcia wskazaną w certyfikatach podpisaliśmy z jednostką notyfikowaną pisemne porozumienie zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII do niniejszego rozporządzenia w sprawie oceny zgodności w odniesieniu do wyrobów objętych wygaśniętymi certyfikatami lub w odniesieniu do wyrobów mających zastąpić te wyroby, lub
- ☐ Właściwy organ kompetentny przyznał odstępstwo od obowiązującej procedury oceny zgodności zgodnie z art. 59 ust. 1 MDR (może zostać udostępnione na żądanie), lub
- ☐ Właściwy organ kompetentny zażądał od producenta, zgodnie z art. 97 ust. 1 MDR, przeprowadzenia stosownej procedury oceny zgodności (może zostać udostępniona na żądanie).

Wybierz jedno z poniższych stwierdzeń tylko wtedy, gdy właściwy organ przyznał odstępstwo zgodnie z art. 59(1) lub wymóg zgodnie z art. 97(1):

- ☐ Formalny wniosek do jednostki notyfikowanej zgodnie z sekcją 4.3 akapit pierwszy załącznika VII MDR o ocenę zgodności został lub zostanie przez nas złożony do jednostki notyfikowanej nie później niż 26 maja 2024 dla wyrobów wymienionych w załączonym wykazie lub ich zamienników, a podpisana pisemna umowa (podpisane pisemne umowy) została (zostaną) zawarta (zawarte) zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII MDR przed 26 września 2024 r..
- ☐ Nie zamierzamy złożyć wniosku o ocenę zgodności do 26 maja 2024, dlatego okres przejściowy zakończy się z dniem 26 maj 2024

☒ Wygaś po dniu 20 marzec 2023:

Wybierz odpowiednie oświadczenie:

- ☒ Formalny wniosek do jednostki notyfikowanej zgodnie z sekcją 4.3 akapit pierwszy załącznika VII MDR o ocenę zgodności został lub zostanie przez nas złożony do jednostki notyfikowanej nie później niż 26 maja 2024 r. dla wyrobów wymienionych w załączonym wykazie lub ich zamienników, a podpisana pisemna umowa została zawarta zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII MDR przed 26 września 2024r.
- ☐ Nie zamierzamy złożyć wniosku o ocenę zgodności do 26 maja 2024 r., dlatego okres przejściowy zakończy się 2 z dniem 6 maj 2024

➤ Wyroby zaklasyfikowane do klasy wyższej

W przypadku wyrobów, dla których procedura oceny zgodności zgodnie z MDD nie wymagała zaangażowania jednostki notyfikowanej, dla których deklaracja zgodności została sporządzona przed dniem 26 maja 2021 i dla których procedura oceny zgodności zgodnie z niniejszym rozporządzeniem wymaga zaangażowania jednostki notyfikowanej:

Wybierz odpowiednie oświadczenie:

- ☐ Formalny wniosek do jednostki notyfikowanej zgodnie z sekcją 4.3 akapit pierwszy załącznika VII MDR o ocenę zgodności został złożony lub zostanie przez nas złożony do jednostki notyfikowanej nie później niż 26 maja 2024 w odniesieniu do wyrobów wymienionych w załączonym wykazie lub ich zamienników, a podpisana pisemna umowa została zawarta zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII MDR przed 26 wrzesień 2024
- ☐ Nie zamierzamy składać wniosku o ocenę zgodności do dnia 26 maja 2024, dlatego okres przejściowy zakończy się z dniem 26 maj 2024

➤ **System zarządzania jakością (SZJ)**

Wybierz odpowiednie oświadczenie:

- ☐ System zarządzania jakością zgodnie z art. 10 ust. 9 MDR zostanie wdrożony nie później niż 26 maja 2024
- ☐ Wdrożono system zarządzania jakością zgodnie z art. 10 ust. 9 MDR
- ☒ Jednostka notyfikowana wydała załączony certyfikat dla SZJ zgodnego z MDR.

➤ **Wyroby wymienione w załączonym wykazie**

- Wyroby nadal spełniają wymogi dyrektywy AIMDD lub MDD
- Nie ma znaczących zmian w projekcie i zamierzonym celu.
- Wyrób lub wyroby nie stanowią niedopuszczalnego zagrożenia dla zdrowia lub bezpieczeństwa pacjentów, użytkowników lub innych osób, ani dla innych aspektów ochrony zdrowia publicznego.

Podpisano w imieniu i na rzecz producenta:

| | Dział Zarządzania Jakością | Dział Regulatory Affairs |
|--|---|---|
| Pełna nazwa firmy | B. Braun Melsungen AG | B. Braun Melsungen AG |
| Miejsce i data | Melsungen, 2024-07-25 | Melsungen, 2024-07-25 |
| Podpis | Patrz strona z podpisami | Patrz strona z podpisami |
| Nazwisko | (1) Thomas Brand; (2) Mareike Arico; (3) Dr Franz Ritz | (4) Dr Stefan Seidel; (5) Malte Loh; (6) Dr Joachim Buenger |
| Stanowisko | (1) Wice Prezes ds. Zarządzania Jakością dla nie-aktywnych wyrobów medycznych; (2) Kierownik ds. Zarządzania Jakością dla Aktywnych Wyrobów Medycznych / Kierownik ds. Regulatory Affairs Centrum Kompetencyjne ds. Aktywnych Systemów Infuzyjnych; (3) Wice Prezes ds. Zarządzania Jakością Pharma; Dywizja Hospital Care | (4) Kierownik ds. Regulatory Affairs Centrum Kompetencyjne ds. Terapii Infuzyjnych i Leczenia Bólu; (5) Starszy Manager ds. Regulatory Affairs; (6) Dyrektor ds. Przygotowywania i Składania Dokumentacji Mgmt |
| Dane do kontaktu (przynajmniej e-mail) | BBMAG-HC@bbraun.com | BBMAG-HC@bbraun.com |
| Wersja dokumentu | Wersja 4.0 | |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) ³ (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|---|--|--|--|---|--|---------------------------|--|
| 8717030 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Perfusor® compact plus |
| 8717050 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® compact plus |
| 876100 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | OnlineSuite |
| 8719030 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Spaceplus Perfusor® |
| 8719050 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Spaceplus Infusomat® |
| 8717070 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® compactplus P |
| 4116011F | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Sangofix® Air |
| 4617006 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnifix® Lock |
| 932M04SE | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnican fine |
| 931M08SE | | | | | | n.d. | Omnican fine |
| 5523606 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Drainobag® 600 V |
| 876203 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Drug Library Manager Spaceplus |
| 876209 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Drug Library Manager Spaceplus |

³ w przypadku wyrobów z certyfikatem (certyfikatami) AIMDD/MDD identyfikacja powinna być taka, jak w certyfikacie, a tylko jeśli certyfikat ma zakres ogólny, powinien być taki, jak zdefiniowano powyżej).

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| FR29914 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | GLYCINE 1,5% B.BRAUN |
| FREU914 | | | | | | n.d. | GLYCINE 1,5% B.BRAUN |
| FREU954 | | | | | | n.d. | GLYCINE 1,5% B.BRAUN |
| FREU974 | | | | | | n.d. | GLYCINE 1,5% B.BRAUN |
| FREU850 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| FREU910 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| FREU930 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| FREU950 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| FREU970 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570100 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3637006 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 0069414E | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3521360 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570120 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570130 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570140 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 0066570E | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3521370 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570150 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570160 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570170 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 0066569E | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570110 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 450268 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Vitulia |
| 450272 | | | | | | n.d. | Vitulia |
| 3570300 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570301 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570310 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570330 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 391858 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570350 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570360 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570340 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3637010 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 391859 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570370 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570380 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570390 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 391860 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570410 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570420 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 497429 | | | | | | n.d. | NaCl 0.9% <i>Solution d'irrigation</i> |
| 3570460 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570470 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| 3570480 | | | | | | n.d. | NaCl 0,9 % B.BRAUN |
| FREU864 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| FREU920 | | | | | | FREU924 | RINGER B.BRAUN |
| FREU944 | | | | | | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| FREU964 | | | | | | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| FREU984 | | | | | | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| 3570000 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| 3570010 | | | | | | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| 3570020 | | | | | | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| 3570030 | | | | | | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| 3570040 | | | | | | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| 3570050 | | | | | | n.d. | RINGER B.BRAUN |
| 3570060 | | | | | | n.d. | RINGER B.BRAUN |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 3570490 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 3570611 | RINGER B.BRAUN |
| 3570500 | | | | | | 3570610 | RINGER B.BRAUN |
| 3570510 | | | | | | 3570614 | RINGER B.BRAUN |
| 3570520 | | | | | | 3570612 | RINGER B.BRAUN |
| 3570530 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 3570613 | RINGER B.BRAUN |
| FREU812 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Aqua B. Braun |
| FREU852 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| FREU912 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| FREU932 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 387872 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Aqua B. Braun |
| 387873 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 387874 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 442464 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 442465 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 442466 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 3637011 | | | | | | n.d. | Sterylna woda do przepłukiwania |
| 3521380 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Aqua B. Braun |
| 3521390 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 3553949 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 3553957 | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 0065729E | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 0066571E | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 0069415E | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 0082423E | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 0082479E | | | | | | n.d. | Aqua B. Braun |
| 3637007 | | | | | | n.d. | Sterylna woda do przepłukiwania |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4513800 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Łącznik cewnika Perifix® |
| 4513801 | | | | | | n.d. | Łącznik cewnika Perifix® |
| 4513800N-01 | | | | | | n.d. | Łącznik cewnika Perifix® NRFit |
| 4513801N-01 | | | | | | n.d. | Łącznik cewnika Perifix® NRFit |
| 8713050 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Space |
| 8713070 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Space P |
| 8713030 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Perfusor® Space |
| 8710355 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Enteroport® plus |
| 8700200 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700200-20 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700210 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700310 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700310-20 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700310CN | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8250414SP | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250817SP | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250820SP | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250917SP | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8250920SP | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 835414SP | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 835817SP | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 835820SP | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 835917SP | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 835920SP | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8700420 | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® plus |
| 8700430 | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® plus |
| 8700440 | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® plus |
| 8700450 | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® plus |
| 8700460 | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® plus |
| 8700470 | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® plus |
| 8700480 | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® plus |
| 8700490 | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Infusomat® plus |
| A2581NF | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Cyto-Set® Line |
| A2582NF | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Line |
| A2900N | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Mix |
| A2903N | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Mix |
| A2906N | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Mix |
| A2907N | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Mix |
| A2908N | | | | | | n.d. | Cyto-Set® Mix |
| 4894251 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894539 | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894367 | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4894502 | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894375 | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894260 | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894278 | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894278NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894375NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894260NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894367NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894539NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894502NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4894251NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® A |
| 4540002 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Easypump® II LT 60-12 |
| 4540002-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 60-12 |
| 4540002-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 60-12 |
| 4540003 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 500-12.5 |
| 4540003-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 500-12.5 |
| 4540003-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 500-12.5 |
| 4540004 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 80-16 |
| 4540004-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 80-16 |
| 4540004-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 80-16 |
| 4540006 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 125-25 |
| 4540006-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 125-25 |
| 4540006-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 125-25 |
| 4540008 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-27 |
| 4540008-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-27 |
| 4540008-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-27 |
| 4540010 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 60-30 |
| 4540010-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 60-30 |
| 4540010-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 60-30 |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4540012 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 120-30 |
| 4540012-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 120-30 |
| 4540012-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 120-30 |
| 4540014 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 400-40 |
| 4540014-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 400-40 |
| 4540014-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 400-40 |
| 4540016 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 100-50 |
| 4540016-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 100-50 |
| 4540016-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 100-50 |
| 4540018 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-54 |
| 4540018-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-54 |
| 4540018-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-54 |
| 4540022 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 400-80 |
| 4540022-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 400-80 |
| 4540022-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 400-80 |
| 4540026 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-68 |
| 4540026-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-68 |
| 4540026-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-68 |
| 4540028 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 400-100 |
| 4540028-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 400-100 |
| 4540028-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 400-100 |
| 4540032 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-135 |
| 4540032-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-135 |
| 4540032-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II LT 270-135 |
| 4540040 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 100-0,5 |
| 4540040-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 100-0,5 |
| 4540040-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 100-0,5 |
| 4540042 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 250-0,5 |
| 4540042-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 250-0,5 |
| 4540042-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 250-0,5 |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4540044 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 50-1 |
| 4540044-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 50-1 |
| 4540044-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 50-1 |
| 4540046 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 100-1 |
| 4540046-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 100-1 |
| 4540046-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 100-1 |
| 4540048 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 250-1 |
| 4540048-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 250-1 |
| 4540048-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 250-1 |
| 4540050 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 250-1,5 |
| 4540050-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 250-1,5 |
| 4540050-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 250-1,5 |
| 4540052 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 400-2 |
| 4540052-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 400-2 |
| 4540052-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 400-2 |
| 4540054 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 500-2 |
| 4540054-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 500-2 |
| 4540054-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 500-2 |
| 4540056 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 100-2 |
| 4540056-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 100-2 |
| 4540056-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 100-2 |
| 4540058 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 400-4 |
| 4540058-07 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 400-4 |
| 4540058-20 | | | | | | n.d. | Easypump® II ST 400-4 |
| 4505000 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 4505000-13 | Prowadnik kręgosłupowy |
| 4500059 | | | | | | 4500059-13 | Prowadnik kręgosłupowy |
| 4898650CN | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Contiplex® S 360 |
| 4898610CN | | | | | | n.d. | Contiplex® S 360 |
| 4898615CN | | | | | | n.d. | Contiplex® S 360 |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4898650-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® S Ultra 360® |
| 4898610-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® S Ultra 360® |
| 4898615-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® S Ultra 360® |
| 4898650-27 | | | | | | n.d. | Contiplex® S Ultra 360® |
| 4898610-27 | | | | | | n.d. | Contiplex® S Ultra 360® |
| 4898615-27 | | | | | | n.d. | Contiplex® S Ultra 360® |
| 4515501 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Filtr Perifix® |
| 4515501N-01 | | | | | | n.d. | Filtr Perifix® NRFit |
| 4898650NR-27 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Contiplex® S Ultra 360® NRFit® |
| 4898610NR-27 | | | | | | n.d. | Contiplex® S Ultra 360® NRFit® |
| 4898615NR-27 | | | | | | n.d. | Contiplex® S Ultra 360® NRFit® |
| 4898704NR-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® NRFit® |
| 4898705NR-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® NRFit® |
| 4898710NR-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® NRFit® |
| 4898715NR-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® NRFit® |
| 4898704-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® |
| 4898705-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® |
| 4898710-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® |
| 4898715-01 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4898704-27 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® |
| 4898705-27 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® |
| 4898710-27 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® |
| 4898715-27 | | | | | | n.d. | Contiplex® Tuohy Ultra 360® |
| 4099117 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Discofix® |
| 4095111 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4095120 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4095146 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4095111IN | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 409511CN | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 409512CN | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 16466 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4098102 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 409810CN | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4098218 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 409821CN | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4098501 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4098234 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4098080 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4055150 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4055145 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4055146 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4055149 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4055147 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4055148 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 4099010 | | | | | | n.d. | Discofix® |
| 15809 | | | | | | 4095210 | Discofix® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 9246584 | G1 019717 0032 rev.00 NB0123 B. Braun Avitum Italy S.p.A. | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 9246605 | Nutritub® ENFit® intestinal |
| 9246586 | | | | | | 9246604 | Nutritub® ENFit® intestinal |
| 9246576 | | | | | | | |
| 9246578 | | | | | | | |
| 9246519 | G1 019717 0032 rev.00 NB0123 B. Braun Avitum Italy S.p.A. | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 9246603 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246518 | | | | | | 9246602 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246516 | | | | | | 9246601 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246550 | | | | | | 9246600 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246515 | | | | | | 9246599 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246592 | | | | | | 9246598 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246514 | | | | | | 9246597 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246513 | | | | | | 9246596 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246541 | | | | | | 9246595 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246543 | | | | | | 9246594 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246512 | | | | | | | |
| 9246517 | | | | | | 9246593 | Nutritub® Gastral Basic ENFit® |
| 9246525 | | | | | | | |
| 9246533 | | | | | | | |
| 9246535 | | | | | | | |
| 9246509 | | | | | | | |
| 9246511 | | | | | | | |
| 9246508 | | | | | | | |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8250833SP | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 8250832SP | Infusomat® Space Line |
| 8250835SP | | | | | | 8250834SP | Infusomat® Space Line |
| 4238010 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | IN-Stopper (Koreczek) |
| 4238011 | | | | | | n.d. | IN-Stopper (Koreczek) |
| 4495101 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Koreczek Combi |
| 4495152 | | | | | | n.d. | Koreczek Combi |
| 5206634 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Adapter Combifix |
| 5206642 | | | | | | n.d. | Adapter Combifix |
| 87229910 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 4461002 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Pleurofix® nr 1 |
| 4461037 | | | | | | n.d. | Pleurofix® nr 2 |
| 4206096 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Igła Seldingera |
| 4206100 | | | | | | n.d. | Igła Seldingera |
| 9166432C | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Injekt® 40 Duo |
| 9166432V | | | | | | n.d. | Injekt® 40 Duo |
| 4251127-01 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251127-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251127-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251127IN | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251127JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251128-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251128-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251128-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251128IN | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251128JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251129-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251129-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251129-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251129-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251129JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4251130-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251130-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251130-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251130IN | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251130JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251131-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251131-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251131-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251131JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251132-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251132-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251132-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251132IN | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251133-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251133-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251133-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251134-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251134-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251134-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251135-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251135-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251135-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251136-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251136-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251136-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251137-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251137-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251137-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |
| 4251144-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® 3 |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8700036SP | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Space Line |
| 8700435SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line |
| 8701148SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8270066SP | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 8270066SP-01 | Infusomat® Space Line |
| 8270066SP-26 | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line |
| 8700350-01 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700350-26 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8721748 8721749 8721750 8721688 8721726 8721734 8721735 8721736 8721737 8721742 | G1 019717 0032 rev.00 NB0123 B. Braun Avitum Italy S.p.A. | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 8721739 | Enteroport® ENFit® Set |
| 8721744 8721745 8721746 8721747 | | | | | | 8721738 | Enteroport® ENFit® Set |
| 4054032 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Adapter z podwójnym kolcem |
| 4094603 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca, Typ: Alargadera |
| 4247116 | | | | | | n.d. | Dren do dostrzykiwania |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4053753 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Łącznik LS-3 |
| 4097122 | | | | | | n.d. | Łącznik LS-2 |
| 4097149 | | | | | | n.d. | Łącznik LS-4 |
| 4097157 | | | | | | n.d. | Łącznik LS-5 |
| 4887441 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Original-Kucher |
| 9500103 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Łącznik LS-2 |
| 8250266 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® |
| 8250366 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® |
| 8250370 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® |
| 8250455SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250650SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250655SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250818SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250866SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250915SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250966SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250970SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250980SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250991SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8250992SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250993SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8250994SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8251055SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8350866SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8350966SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8351655SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8352055SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8352074SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 8352075SP | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space |
| 4182700 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182701 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182702 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182705 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182706 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182708 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182709 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Line |
| 4182710 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Line |
| 4182711 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Line |
| 4182726 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182727 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182728 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Line |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4182729 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182734 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Line |
| 4182817 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4188090 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4188091 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4188092 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4188093 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Line |
| 4188925 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4188926 | | | | | | n.d. | ProSet Cyto-Set® Mix |
| 4182704 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Adapter do pompy ProSet Cyto-Set® |
| A167350 | | | | | | n.d. | Adapter do pompy Cyto-Set® |
| 4037011 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Dosifix® |
| 4037012 | | | | | | n.d. | Dosifix® |
| 4037013 | | | | | | n.d. | Dosifix® |
| 4037032 | | | | | | n.d. | Dosifix® |
| 4037031 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Dosifix® |
| 4033809 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4034589 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4038703 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4055128 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4055136 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4097130 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4097173 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4097190 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4097262 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4097290 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4097291 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4097300 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4097408 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4055764 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Introcan® Certo |
| 4251300 | | | | | | n.d. | Introcan® Certo |
| 4251318 | | | | | | n.d. | Introcan® Certo |
| 4251326 | | | | | | n.d. | Introcan® Certo |
| 4251334 | | | | | | n.d. | Introcan® Certo |
| 4251342 | | | | | | n.d. | Introcan® Certo |
| 4251350 | | | | | | n.d. | Introcan® Certo |
| 4251369 | | | | | | n.d. | Introcan® Certo |
| 4252071B | | | | | | n.d. | Introcan® |
| 4252098B | | | | | | n.d. | Introcan® |
| 4252110B | | | | | | n.d. | Introcan® |
| 4252136B | | | | | | n.d. | Introcan® |
| 4252160B | | | | | | n.d. | Introcan® |
| 4252217B | | | | | | n.d. | Introcan® |
| 4252322B | | | | | | n.d. | Introcan® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4253302 | | | | | | n.d. | Introcan®-W Certo |
| 4253310 | | | | | | n.d. | Introcan®-W Certo |
| 4253329 | | | | | | n.d. | Introcan®-W Certo |
| 4253337 | | | | | | n.d. | Introcan®-W Certo |
| 4253345 | | | | | | n.d. | Introcan®-W Certo |
| 4253353 | | | | | | n.d. | Introcan®-W Certo |
| 4253361 | | | | | | n.d. | Introcan®-W Certo |
| 4254074B | | | | | | n.d. | Introcan®-W |
| 4254090B | | | | | | n.d. | Introcan®-W |
| 4254112B | | | | | | n.d. | Introcan®-W |
| 4254139B | | | | | | n.d. | Introcan®-W |
| 4254171B | | | | | | n.d. | Introcan®-W |
| 4254210B | | | | | | n.d. | Introcan®-W |
| 4254325B | | | | | | n.d. | Introcan®-W |
| 16494CCN | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Discofix® C Safeflow |
| 16495CCN | | | | | | n.d. | Discofix® C Safeflow |
| 16501CCN | | | | | | n.d. | Discofix® C Safeflow |
| 16500CCN | | | | | | n.d. | Discofix® C Safeflow |
| 16540CCN | | | | | | n.d. | Discofix® C Safeflow |
| 16520CCN | | | | | | n.d. | Discofix® C Safeflow |
| 4099451 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Intrapur®-Neonat |
| 4093216 | | | | | | n.d. | Intrapur® |
| 4184637 | | | | | | n.d. | Sterifix® |
| 4099354 | | | | | | n.d. | Sterifix® |
| 4099303 | | | | | | n.d. | Sterifix® |
| 4099257 | | | | | | n.d. | Sterifix® Neonat |
| 4099753 | | | | | | 4099713 | Intrapur® |
| 4099850 | | | | | | 4099703 | Intrapur® Lipid |
| 4183916 | | | | | | n.d. | Intrapur® |
| 4099800 | | | | | | n.d. | Intrapur® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4099702 | | | | | | n.d. | Intrapur® |
| 4099460 | | | | | | n.d. | Intrapur® Neonat Lipid |
| 16500CSF-1 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Discofix® C |
| 16540C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16494C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16801C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16494CSF | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16800C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16504C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16501C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16760C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16495CSF | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16613C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16609C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16503C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16605C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16751C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16502C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16612C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16740C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16551CSF | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16497C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16610C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16540CSF | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16720C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16520CSF | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16520C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16701C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16496C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16501CSF-1 | | | | | | n.d. | Discofix® C |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| RU16496C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| RU16495C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| CN16496C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| RU16494C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| EC16494C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| CN16494C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16611C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16608C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16600C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16501CSF | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 4462556 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Pleuracan® |
| 4462505 | | | | | | n.d. | Pleuracan® B |
| 4462564 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Zawór zwrotny Pleuracan® |
| 5523682 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Drainobag® Lock 600 |
| 16700C | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Discofix® C |
| 16500C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16495C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16560CSF | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16901C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16615C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16560C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16494C-01 | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16500CSF | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16551C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16900C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| BR16496C | | | | | | n.d. | Discofix® C |
| 16614C | | | | | | n.d. | Discofix® C |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4052145 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4052197 | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4052197H | | | | | | n.d. | Dren przedłużający Heidelberg |
| 4251601-01 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251601-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251601-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251601JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251607-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251607-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251607-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251607JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251614-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251614-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251614-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251614JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251620-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251621-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251622-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251623-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251628-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251628-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251628-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251628JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251644-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251644-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251644-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251644JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4251652-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251652-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251652-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251652JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251679-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251679-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251679-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251679JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251687-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251687-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251687-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251687JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251695-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251695-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251695-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251695JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251709-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251709-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251709-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251709JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251717-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251717-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251717-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251890-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251890-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4251890-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252500-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252500-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252500-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252519-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252519-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4252519-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252520-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252527-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252527-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252535-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252535-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252535-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252543-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252551-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252551-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252551-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252560-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252560-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252560-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252578-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252578-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252578-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252586-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252586-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252594-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252594-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4252594-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety® |
| 4253523-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253523-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253523-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253523JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253540-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253540-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253540-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253540JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4253566-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253566-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253566-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253566JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253574-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253574-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253574-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253574JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253590-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253590-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253590-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253604-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253604-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253604-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253604JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253612-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253612-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253612-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253639-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253639-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253639JP | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4253639-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254503-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254503-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254503-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254511-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254511-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254511-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254538-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254538-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4254538-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254546-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254546-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254554-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254554-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254554-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254562-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254562-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254562-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254570-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254570-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254570-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254597-01 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254597-03 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4254597-04 | | | | | | n.d. | Introcan Safety®-W |
| 4183913 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4183925 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4183926 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4183927 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4183948 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4183949 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4184004 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4184006 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4184007 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4184008 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4098725 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4081002 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4099265 | | | | | | n.d. | ProSet Sterifix® Neonat |
| 4187822 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4184001 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4183255 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4183245 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4183240 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4180351 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4180350 | | | | | | n.d. | ProSet Intrapur® |
| 4188960 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4188959 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4188957 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4188105 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4188071 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4187954 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4187826 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4187202 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4187199 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4187032 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4184963 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4184491 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4184246 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4184030 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4184022 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4182635 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4181234 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4180965 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4086481 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4085230 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4085213 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4187203 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4182308 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4187527 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |
| 4180437 | | | | | | n.d. | ProSet Discifix® C |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4183088 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4088698 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4084792 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4085300SF | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4085086 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4181027 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4184005 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187291 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4183312 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4185366 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4185927 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4188188 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4086482 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4184327 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180439 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180306 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4182944 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4083255 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187911 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187823 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187878 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4085168 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4189821 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4188958 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187213 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187880 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4083254 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4189847 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4188198 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4183510 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187033 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4188072 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4183787 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180678 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180679 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187879 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4185928 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4086879 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4188047 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4189839 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4183852 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4185985 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4085450SF | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4089464 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4182737 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180300 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4183777 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4185972 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4184521 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4182652 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4184483 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4087930 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4184817 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187391 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4182720 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4185821N | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4085434SF | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4188225 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4186580 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4186579 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4085500SF | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4181778 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180459 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4188510 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180438 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4086945 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187898 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4185021 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187529 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4088520 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4181028 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4182638 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4088699 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180120 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180677 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4182633 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4182639 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187838 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4084510 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4182651 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187834 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4180445 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4083777 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4187308 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4184424 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4182182 | | | | | | n.d. | ProSet Discofix® C |
| 4268091B | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Vasofix® Braunüle® |
| 4268113B | | | | | | n.d. | Vasofix® Braunüle® |
| 4268130B | | | | | | n.d. | Vasofix® Braunüle® |
| 4268156B | | | | | | n.d. | Vasofix® Braunüle® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4268172B | | | | | | n.d. | Vasofix® Braunüle® |
| 4268210B | | | | | | n.d. | Vasofix® Braunüle® |
| 4268334B | | | | | | n.d. | Vasofix® Braunüle® |
| 4269071 | | | | | | n.d. | Vasofix® Certo |
| 4269098 | | | | | | n.d. | Vasofix® Certo |
| 4269110 | | | | | | n.d. | Vasofix® Certo |
| 4269136 | | | | | | n.d. | Vasofix® Certo |
| 4269152 | | | | | | n.d. | Vasofix® Certo |
| 4269179 | | | | | | n.d. | Vasofix® Certo |
| 4269217 | | | | | | n.d. | Vasofix® Certo |
| 4269225 | | | | | | n.d. | Vasofix® Certo |
| 4269330 | | | | | | n.d. | Vasofix® Certo |
| 4051807 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Linia przedłużająca |
| 4054393 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 4054394 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 4055137 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 4055138 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 4055139 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 4055140 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 4090144 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4090365 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4090373 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4090381 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4090383 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4090390 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4090438 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4091621 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4091622 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4091660 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4268091S-01 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268091S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268113S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268113S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268130S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268130S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268156S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268156S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268172S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268172S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268210S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268210S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268334S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4268334S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269071S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269071S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269071SIN | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269071S-20 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269098S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269098S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269098SIN | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269098S-20 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269110S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269110S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269110SIN | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269110S-20 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269136S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269136S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269136SIN | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269136S-20 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269152S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4269152S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269152S-20 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269179S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269179S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269179SIN | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269179S-20 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269217S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269217S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269217S-20 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269225S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269225S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269225S-20 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269330S-01 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269330S-03 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4269330S-20 | | | | | | n.d. | Vasofix® Safety |
| 4091728 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4091736 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4091740 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4091752 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4092539 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4092937 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4092945 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4092953 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4092961 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4092970 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093054 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4093115 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093130 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093150 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093170 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093185 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4093215 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093230 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093250 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093270 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093285 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093402 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4093437 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4093585 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093607 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093830 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093850 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093870 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4093885 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4095251 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4097531 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4097572 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 4099362 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4185841 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4185842 | | | | | | n.d. | ProSet linia przedłużająca |
| 4187466 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4187467 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4187468 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4187469 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 4188080 | | | | | | n.d. | ProSet linia spiralna |
| 9500049 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 9500057 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 9500065 | | | | | | n.d. | Linia przedłużająca |
| 8700390 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® plus Line SafeSet |
| 8700391 | | | | | | n.d. | Infusomat® plus Line SafeSet |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8700392 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® plus Line SafeSet |
| 8700140SP | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8700141SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8700142SP | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 4060369L | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4060407 | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4062158 | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4062158C | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4062182 | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4062955 | | | | | | n.d. | Intrafix® Air |
| 4062957E | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4062981L | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4062982L | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4062983L | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4063000 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4063001 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4063003 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4063004 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4063004C | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4063004M | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4063005 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4063006 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 5524237 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Drainobag® Basse Pression |
| 5522390 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 300 |
| 5523753 | | | | | | n.d. | Drainobag® 150 |
| 5523761 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 150 |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 55237611 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 150 |
| 5523602 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 400 |
| 5523605 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Drainobag® 600 V |
| 5523648 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 600 V |
| 5523649 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 600 V |
| 5524210 | | | | | | n.d. | Drainobag® Basse Pression TL |
| 5522322 | | | | | | n.d. | Drainobag® 300 V |
| 5522340 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 300 V |
| 55223401 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 300 V |
| 5523702 | | | | | | n.d. | Drainobag® 150 V |
| 5523710 | | | | | | n.d. | Drainobag® 150 VL |
| 5523729 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 150 V |
| 5523737 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 150 VL |
| 55237371 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 150 VL |
| U2000500 | | | | | | 5523601 | Drainobag® 400 V |
| U2000700 | | | | | | 5523603 | Drainobag® Lock 400 V |
| 5523400 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Drainobag® Lock 600 K 10 |
| 5523401 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 600 K 10 |
| 5523427 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 600 K 12 |
| 5523428 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 600 K 12 |
| 4063144 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4063148 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4063287 | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4088549 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4110000 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4110010 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4180038 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4182001A | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4182002A | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4182097 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4182098 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4182111 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4182179 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4182409 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4183450 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4183455 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4183665 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4183791 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4184321 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4186097 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4186109 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4186110 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4186168 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4186320 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4186711 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4186950 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4186980 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4186981 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4187005 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4187006 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4187007 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4187008 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4187009 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4187010 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4187011 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4187113 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4187172 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4187176 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® |
| 4187334 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4187555 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4187946 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4187989 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4188020 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188030 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4188110 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188113 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188114 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188115 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188116 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188117 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4187105 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188120 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188136 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® Primeline |
| 4188137 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188140 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188155 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188159 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188170 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188530 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188531 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188540 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188550 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4189109 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4189582 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4188119 | G2S 012974 0457 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | ProSet Intrafix® SafeSet |
| 4062877 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4062878 | | | | | | n.d. | Intrafix® SafeSet |
| 4110001 | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4110002 | | | | | | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4186914 | | | | | | n.d. | ProSet Intrafix® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4060563 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Intrafix® Primeline |
| 4063000A | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | SafeSet |
| 4063001CN | | | | | | n.d. | SafeSet |
| 4063003CN | | | | | | n.d. | SafeSet |
| 4063004CN | | | | | | n.d. | SafeSet |
| 4063004SFCN | | | | | | n.d. | SafeSet |
| 4063005CN | | | | | | n.d. | SafeSet |
| 4063006CN | | | | | | n.d. | SafeSet |
| 8700340CN | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700330CN | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700240-20 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700280 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700300 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700340 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700250 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700240 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700220 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700330 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700320 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 4092930 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183945 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4183943 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183941 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183938 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 8723017CN | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722919 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723017 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722919-20 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723017-20 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723018 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 4183968 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4093000 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183937 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183942 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183947 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183930 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183933 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183935 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183936 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8700350CN | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700350-20 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700360 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700132SP | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Space Line |
| 8270074SP | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Space Line |
| 8250908SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8250902SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8250900SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8250077SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4182586SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4181557SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8250958SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8700370CN | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700400 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 8700370 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 9167641WE | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnican® fine |
| 9167650WE | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 9167684WE | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 9167820WE | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 929G12S-03 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 929G12S-41 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 929G12S-43 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G04S-03 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 931G04S-41 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G04S-43 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G04SCN | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G04SCN1 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G06S-03 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G06S-41 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G06S-43 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G06S-AP | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G06SCN | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G06SCN1 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G08S-03 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G08S-41 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G08S-43 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 931G08S-44 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G04S-03 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G04S-41 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G04S-43 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G04S-AP | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G04SCN | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G04SCN1 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G05SCN | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G05SCN1 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G06S-03 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G06S-41 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G06S-43 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G06SCN | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932G06SCN1 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932P04 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932P05 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |
| 932P06 | | | | | | n.d. | Omnican® fine |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8700270 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700260-20 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8700260 | | | | | | n.d. | Infusomat® Plus Line SafeSet |
| 8722865 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8700410 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infusomat® Plus Line |
| 4182190SP | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4180639SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4180020SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8250918SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8251001SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8251002SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4182191SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4183900 | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8270058SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8252658SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8250358SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8250903SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4182653SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4187897 | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4184904SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4188063SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4180635SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4188166SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4189980SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4186524SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4189979SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4089340SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8250905SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4183911 | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4185489 | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4187769SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8251284SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4185308SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8250904SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4186486SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8700095SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8700110SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8270350SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8250710SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8250731SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8700131SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8250719SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 4183878SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4180633SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8250718SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8700098SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8701149SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8700130SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8700118SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8250720SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 4183918 | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4183910 | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4187789SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4185976SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4181558SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4089391SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8270597SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8270358SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 4187899 | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4183189SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4186940SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8700087SP-26 | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line |
| 8700087SP-01 | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line |
| 8251005SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8251004SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8251003SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4183950SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4180631SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4183901 | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4189981SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4187377 | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4182189SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8252659SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4185687 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4085129 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 8250803 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4183971 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4183970 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 8255504N | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8745919N | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722940 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723060CN | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8255253 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723024 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723023 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723026 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723025 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723021 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723020 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8250782 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 8250847 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 8722941 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722960 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8250146 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723060 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 4185595 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 8272565 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8255067 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722960-20 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8255504NCN | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722862-20 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8723060-20 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722862 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722935 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8255172 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8255059 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 4092933 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4092932 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 4092931 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 8722935CN | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722870N | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722820 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8722935-20 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 8255490 | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 4183969 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 0066088K | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 0066086H | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 4180441 | | | | | | n.d. | ProSet Original Perfusor® Line |
| 0066087J | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 0009483H | | | | | | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 4186850 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4186842SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 8700128SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |
| 8700127SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line |
| 8250437SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line |
| 8250438SP | | | | | | n.d. | Infusomat® Space Line SafeSet |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8252671SP | | | | | | n.d. | ProSet Infusomat® Space Line |
| 4050192 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Sangofix® |
| 4050192H | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4050193 | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4052013 | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4052013H | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4053710 | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4053710H | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4146492 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Sangofix® |
| 4034228 | | | | | | n.d. | Sangofix® Air |
| 4050151 | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4051998 | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4051998H | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4052005 | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4052005H | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4052218H | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4080187 | | | | | | n.d. | Sangofix® Air |
| 4100514 | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4117301 | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 4117549 | | | | | | n.d. | Sangofix® |
| 8723001 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Original Perfusor® Line |
| 4094000N | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Infuvalve® |
| 4495209 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Koreczek Combi |
| 4495101R | | | | | | n.d. | Koreczek Combi |
| 4097154N | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Zestaw przedłużający Safeflow |
| 4097145N | | | | | | n.d. | Zestaw przedłużający Safeflow |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4097154 | | | | | | n.d. | Zestaw przedłużający Safeflow |
| 409110H | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Safeflow |
| 409100CN | | | | | | n.d. | Safeflow |
| 409101H | | | | | | n.d. | Safeflow |
| 409100H | | | | | | n.d. | Safeflow |
| 4097148N | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Zestaw przedłużający Safeflow |
| 931A04E | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnican® fine |
| 9151117S | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnican® 50 |
| 9151125S | | | | | | n.d. | Omnican® 50 |
| 9151133S | | | | | | n.d. | Omnican® 100 |
| 9151141S | | | | | | n.d. | Omnican® 100 |
| 9151141SC | | | | | | n.d. | Omnican® 100 |
| 9161619S | | | | | | n.d. | Omnican® 20 |
| 9161627S | | | | | | n.d. | Omnican® 40 |
| 9161627SC | | | | | | n.d. | Omnican® 40 |
| 9161635S | | | | | | n.d. | Omnican® 40 |
| 9161502S | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnican® F |
| 9161530S | | | | | | n.d. | IBSA FSH/LH |
| 16441MS | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Igła Serofine™ |
| 16443MS | | | | | | n.d. | Igła Serofine™ |
| 16441EMD | | | | | | n.d. | Igła Serofine™ |
| 16441CA | | | | | | n.d. | Igła do penów B.Braun |
| P1400060 | | | | | | n.d. | Pencylcap™ |
| P1400061 | | | | | | n.d. | Pencylcap™ |
| P1400062 | | | | | | n.d. | Igła do penów B.Braun |
| U1244000 | | | | | | n.d. | Pencylcap™ |
| U1244100 | | | | | | n.d. | Pencylcap® |
| P1400062CA | | | | | | n.d. | Igła do penów B.Braun |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| U1244100CA | | | | | | n.d. | Igła do penów B.Braun |
| P1400075 | | | | | | n.d. | Igła do penów B. Braun F-Pen DS |
| 16443EMD | | | | | | n.d. | Igła Serofine® |
| 5523443 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Drainobag® Lock 600 K 14 |
| 5523444 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 600 K 14 |
| 5523460 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 600 K 16 |
| 5523461 | | | | | | n.d. | Drainobag® Lock 600 K 16 |
| 5523800 | | | | | | n.d. | Drainobag® 150 K 6 |
| 55238001 | | | | | | n.d. | Drainobag® 150 K 6 |
| 5523850 | | | | | | n.d. | Drainobag® 150 K 8 |
| 55238501 | | | | | | n.d. | Drainobag® 150 K 8 |
| 9161333V | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnifix® 40 Duo |
| 9161376C | | | | | | n.d. | Omnifix® 100 Duo |
| 9161376V | | | | | | n.d. | Omnifix® 100 Duo |
| 4643011C | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643100V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643102C | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643102V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643105V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643119C | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643119V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643127C | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643127V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643135C | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4643135V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 9161465V | | | | | | n.d. | Omnifix®-F Luer Duo |
| 4643161 | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Duo |
| 4617022V | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617022V-03 | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617029V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4617053V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617053V-03 | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617100CA | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617100V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617100V-03 | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617207V | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617207V-03 | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617304F | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617509F | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617509F-03 | | | | | | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4617510F-06 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnifix® Luer Lock Solo |
| 4670002S-01 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670005S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670008S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670008SBR | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670012S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670016S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670020S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670022S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670025S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670027S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670028S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670030S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670032S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670035S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670035SBR | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670040S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670040SBR | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670042S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4670045S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670045SBR | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670047S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670050S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670052S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670053S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670055S-01 | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670055SBR | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4650018 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Sterican® |
| 4650034 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657500 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657519 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657527 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657543 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657624 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657640 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657667 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657675 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657683 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657705 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657799 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4657853 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4660021 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665112 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665120 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665317 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665406 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665457 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665465 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665503 | | | | | | n.d. | Sterican® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4665511 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665600 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665635 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665643 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4665791 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4667093 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 4667123 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 9180109 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 9180117 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 9186158 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 9186166 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 9186174 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 9186182 | | | | | | n.d. | Sterican® |
| 9166297 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Injekt®-H Luer Duo |
| 4645022C | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645022UA | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645022V | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645057C | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645057UA | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645057V | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645065C | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645103C | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645103UA | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645103V | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645200C | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645200UA | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4645200V | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 4647220 | | | | | | n.d. | Injekt® Luer Duo |
| 9166033V | | | | | | n.d. | Injekt®-F Luer Duo |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4670030SBR | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4670053SBR | | | | | | n.d. | Igła Sterican® Safety |
| 4898323 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Contiplex® D |
| 4898325 | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4898305 | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4898308 | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4898311 | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4898335 | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4898305NR | | | | | | n.d. | Contiplex® D NRFit® |
| 4898335NR | | | | | | n.d. | Contiplex® D NRFit® |
| 4898311NR | | | | | | n.d. | Contiplex® D NRFit® |
| 4898323NR | | | | | | n.d. | Contiplex® D NRFit® |
| 4898325NR | | | | | | n.d. | Contiplex® D NRFit® |
| 4895819NCN | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4894235NCN | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4894391NCN | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4898205 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Contiplex® D |
| 4898211 | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4898235 | | | | | | n.d. | Contiplex® D |
| 4898115 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Contiplex® C |
| 4898130 | | | | | | n.d. | Contiplex® C |
| 4898115NR | | | | | | n.d. | Contiplex® C NRFit® |
| 4898130NR | | | | | | n.d. | Contiplex® C NRFit® |
| 4892603-01 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Ultraplex® 360 |
| 4892603CN | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 |
| 4892603NR-01 | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 NRFit® |
| 4892605-01 | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 |
| 4892605CN | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 |
| 4892605NR-01 | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 NRFit® |
| 4892608-01 | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 |
| 4892608CN | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4892608NR-01 | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 NRFit® |
| 4892610-01 | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 |
| 4892610CN | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 |
| 4892610NR-01 | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 NRFit® |
| 4892615-01 | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 |
| 4892615CN | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 |
| 4892615NR-01 | | | | | | n.d. | Ultraplex® 360 NRFit® |
| 4892105 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892105-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892105CN | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892105NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |
| 4892108 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892108-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892108CN | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892108NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |
| 4892112 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892112-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892112CN | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892112NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |
| 4892115 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892115-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892115NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |
| 4892134 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892134-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892134NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |
| 4892137 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892137-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892137NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |
| 4892153 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892153-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892153NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4892155 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892155-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892155NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |
| 4892205 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892205-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892205NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |
| 4892208 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892208-23 | | | | | | n.d. | Stimuplex® D |
| 4892208NR | | | | | | n.d. | Stimuplex® D NRFit® |
| 4892503-01 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892503-03 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892503-04 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892503-20 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892503CN | | | | | | n.d. | Stimuplex® 360® |
| 4892503NR-01 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® NRFit® |
| 4892505-01 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892505-03 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892505-04 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892505-20 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892505CN | | | | | | n.d. | Stimuplex® 360® |
| 4892505NR-01 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® NRFit® |
| 4892508-01 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892508-03 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892508-04 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892508-20 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892508CN | | | | | | n.d. | Stimuplex® 360® |
| 4892508NR-01 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® NRFit® |
| 4892510-01 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4892510-03 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892510-04 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892510-20 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892510CN | | | | | | n.d. | Stimuplex® 360® |
| 4892510NR-01 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® NRFit® |
| 4892515-01 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892515-03 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892515-04 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892515-20 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® |
| 4892515CN | | | | | | n.d. | Stimuplex® 360® |
| 4892515NR-01 | | | | | | n.d. | Stimuplex® Ultra 360® NRFit® |
| 4617003 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Omnifix® Lock |
| 4617014 | | | | | | n.d. | Omnifix® Lock |
| 4617021 | | | | | | n.d. | Omnifix® Lock |
| 4617508F-01 | | | | | | n.d. | Omnifix® Lock |
| 8728615 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 20 ml |
| 8728615C | | | | | | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 20 ml |
| 8728623 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 20 ml |
| 8728623C | | | | | | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 20 ml |
| 8728810F-04 | | | | | | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728810F | | | | | | 8728810F-06 | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728810F-20 | | | | | | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 8728844F-04 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728844F | | | | | | 8728844F-06 | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728844F-20 | | | | | | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728852F-04 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728852F-06 | | | | | | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728852F-20 | | | | | | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728861F-04 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728861F-06 | | | | | | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728861F-20 | | | | | | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 8728845F-01 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Strzykawka Original Perfusor® 50 ml |
| 4450100 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Cystofix® |
| 4450120 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450130 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450150 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450160 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450170 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450180 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450200 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Cystofix® |
| 4450220 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450410 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Cystofix® SG |
| 4450412 | | | | | | n.d. | Cystofix® SG |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 4450414 | | | | | | n.d. | Cystofix® SG |
| 4450416 | | | | | | n.d. | Cystofix® SG |
| 4450010 | G1 022239 0080 ver.03 NB0123 B.BRAUN MEDICAL SAS | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Cystofix® |
| 4450012 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450014 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450016 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450512 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450514 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450516 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450712 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450714 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450716 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450718 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 4450720 | | | | | | n.d. | Cystofix® |
| 6031510 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | n.d. | Vasco® OP pudrowane |
| 6031525 | | | | | | n.d. | Vasco® OP pudrowane |
| 6031532 | | | | | | n.d. | Vasco® OP pudrowane |
| 6031546 | | | | | | n.d. | Vasco® OP pudrowane |
| 6031553 | | | | | | n.d. | Vasco® OP pudrowane |
| 6031564 | | | | | | n.d. | Vasco® OP pudrowane |
| 6080990 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Sensitive |
| 6081002 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Sensitive |
| 6081010 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Sensitive |
| 6081029 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Sensitive |
| 6081037 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Sensitive |
| 6081045 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Sensitive |
| 6081053 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Sensitive |
| 6081060 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Sensitive |
| 6081199 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Underglove |
| 6081200 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Underglove |
| 6081218 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Underglove |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| 6081226 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Underglove |
| 6081234 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Underglove |
| 6081242 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Underglove |
| 6081259 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Underglove |
| 6081267 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Underglove |
| 6081308 | | | | | | n.d. | Vasco® OP eco |
| 6081316 | | | | | | n.d. | Vasco® OP eco |
| 6081324 | | | | | | n.d. | Vasco® OP eco |
| 6081332 | | | | | | n.d. | Vasco® OP eco |
| 6081340 | | | | | | n.d. | Vasco® OP eco |
| 6081359 | | | | | | n.d. | Vasco® OP eco |
| 6081367 | | | | | | n.d. | Vasco® OP eco |
| 6081375 | | | | | | n.d. | Vasco® OP eco |
| 6081409 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Grip |
| 6081417 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Grip |
| 6081425 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Grip |
| 6081433 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Grip |
| 6081441 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Grip |
| 6081450 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Grip |
| 6081468 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Grip |
| 6081476 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Grip |
| 9208291 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Free |
| 9208305 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Free |
| 9208313 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Free |
| 9208321 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Free |
| 9208330 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Free |
| 9208348 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Free |
| 9208356 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Free |
| 9208364 | | | | | | n.d. | Vasco® OP Free |

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

| Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy) | Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy) | Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy) | Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy) | Data zakończenia przedłużonego okresu ważności | Zamiennik (jeśli dotyczy) | Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR) |
|--|---|---|---|--|--|------------------------------|---|
| U2170701 | G1 012974 0607 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 5524913 | Dren łączący Drainobag® Bayonet |
| 4550404 | G2S 012974 0457 rev.02 NB0123 | 2024-05-26 | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123) | 2028-12-31 | 415040 | Igła z filtrem |
| 4551001 | | | | | | 418021 | Filtr |
| 4550200 | | | | | | 415020 | Filtr słomkowy |
| 4550250 | | | | | | 415021 | Filtr słomkowy |
| 4550200N | | | | | | 339171 | Filtr słomkowy Sterifix® 4" |
| 4550250N | | | | | | 339170 | Filtr słomkowy Sterifix® 1,75" |
| 4550404N | | | | | | 339169 | Igła z filtrem Sterifix® 1,5" |

Historia dokumentu

| Wersja | Opis zmian |
|--------|--|
| 1.0 | Pierwsze wydanie |
| 2.0 | Dodano numery przeglądów certyfikatów wydanych na zgodność z MDD |
| 3.0 | Usunięto kody BUDI, nazwy produktów przeniesiono na koniec tabeli, zmieniono numery katalogowe w celu identyfikacji wyrobu i jego zamiennika, dodano produkty 497429 i 931A04E |
| 4.0 | Zmieniono adres e-mail do kontaktu |

Tytuł: BBMAG_LM_oświadczenie_Rozporządzenie UE 2023/607_G10 Inicjator: Anja Mai

Niniejszy dokument został podpisany elektronicznie przez niżej wymienione osoby zgodnie z polityką i procedurami składania podpisów elektronicznych obowiązującymi w firmie B.Braun:

Nazwa użytkownika: Seidel, Stefan (seidstde)

Stanowisko: Wice Prezes ds. Regulatory Affairs Centrum kompetencyjne ds. Terapii infuzyjnych i Leczenia bólu

Data: środa, 31 lipiec 2024, 17:11 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: podpisanie dokumentu jako autor

Nazwa użytkownika: Seidel, Stefan (seidstde)

Stanowisko: Wice Prezes ds. Regulatory Affairs Centrum kompetencyjne ds. Terapii infuzyjnych i Leczenia bólu

Data: środa, 31 lipiec 2024, 17:20 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Buenger, Joachim (buenjode)

Stanowisko: Dyrektor ds. Zarządzania procesem Przygotowania i Składania Dokumentacji

Data: czwartek, 1 sierpień 2024, 06:59 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Ritz, Frank (ritzfrde)

Stanowisko: HC-QM DE08 Kierownik ds. Zarządzania Jakością Centrum Kompetencyjne ds. Farmaceutyków

Data: czwartek, 1 sierpień 2024, 08:50 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Brand, Thomas (brantode)

Stanowisko: HC-QM-DE08 Wice Prezes ds. Zarządzania Jakością dla nie aktywnych wyrobów medycznych

Data: czwartek, 1 sierpień 2024, 10:00 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Arico, Mareike (sommrde)

Stanowisko: HC-QM – Kierownik ds. Zarządzania Jakością aktywne wyroby medyczne / Kierownik ds. Regulatory Affairs Centrum Kompetencyjne ds. Automatycznych Systemów Infuzyjnych

Data: piątek, 2 sierpień 2024, 11:21 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Loh, Malte (lohmatde)

Stanowisko: HC-RA-DE08 Starszy Manager ds. Regulatory Affairs

Data: poniedziałek, 12 sierpień 2024, 10:45 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Meyer, Frank (meyefrde)

Stanowisko: HC-QM-DE08 Wice Prezes ds. Aplikacji Zarządzania Jakością Hospital Care

Data: środa, 14 sierpień 2024, 13:06 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: końcowe zwolnienie dokumentu
