

**Deklaracja zgodności**

My

**B. Braun Melsungen AG**  
**Carl-Braun-Straße 1**  
**34212 Melsungen**  
**Niemcy**

nieniejszym oświadczamy na własną odpowiedzialność, że produkt/y

**Arteriofix**

Igła do cewnikowania tętnic, Zestawy do cewnikowania tętnic  
(numery katalogowe – patrz załącznik I )

jest/są zgodne z następującą dyrektywą

Dyrektywa Rady 93/42/EEC z dnia 14 czerwca 1993 r.  
dotycząca Wyrobów Medycznych  
Zmieniona Dyrektywą 2007/47/WE

**Procedura Oceny Zgodności**

zgodnie z załącznikiem II ( z wyłączeniem sekcji 4) Dyrektywy Rady Wymienionej powyżej

**Klasyfikacja**

zgodnie z załącznikiem IX Dyrektywy Rady wymienionej powyżej  
Klasa IIa / Reguła 7

**Jednostka notyfikowana**

TÜV SÜD Product Service GmbH (Numer Identyfikacyjny 0123)  
Ridlerstraße 65, 80339 Monachium, Niemcy

**Wydany(e) certyfikat(y)**

G1 012974 0608 Zmiana 00

**Data pierwszego oznaczenia CE**

1996-06-13

**Ważne do**

2024-05-26

Berlin, 2020-05-19

B. Braun Melsungen AG

i. A.

Dr. S.Vogelbein

**Head of Quality Management CoE VS**

Berlin, 2020-05-19

B. Braun Melsungen AG

i. V.

Dr. H. Schlicht

**Head of Regulatory Affairs**

**Deklaracja zgodności****Załącznik I**

<b>Nr katalog.</b>	<b>Opis artykułu</b>	<b>Klasa</b>
5206316	Arteriofix 22G/80 mm	IIa
5206324	Arteriofix 20G/80 mm	IIa
5206332	Arteriofix 20G/160 mm	IIa
5206359	Arteriofix 18G/160 mm	IIa
5206345	Arteriofix 18G/80 mm	IIa