

Deklaracja zgodności WE

Gwarancja Jakości Produktu

Dyrektywa 93/42/EWG dotycząca wyrobów medycznych, Załącznik VI

Nr rejestracyjny: ED 1498802-1

Producent: Air Liquide Polska Sp. z o.o.
ul. Jasnogórska 9
31-358 Kraków
Polska

Produkty: Ciekły azot przeznaczony do stosowania w krioterapii,
kriochirurgii oraz krioprezerwacji MedLIN.

Zastępuje Deklarację Zgodności WE o numerze ED 60130389 0001

Jednostka notyfikowana niniejszym oświadcza, że wyszczególnione produkty spełniają wymogi Załącznika VI do Dyrektywy 93/42/EWG. Wyżej wymieniony producent wdrożył system zapewnienia jakości podlegający okresowemu nadzorowi, określone w Załączniku VI sekcja 4 wcześniej wspomnianej Dyrektywy. W przypadku wprowadzania do obrotu wyrobów klasy IIb objętych tym certyfikatem wymagane jest świadectwo badania typu WE zgodne z Załącznikiem III.

Nr raportu: 84952451-20
Data wejścia w życie: 17 maja 2021 r.
Data wygaśnięcia: 26 maja 2024 r.
Data wydania: 17 maja 2021 r.



Rafał Byczkowski
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 • 90431 Nürnberg • Niemcy

TÜV Rheinland LGA Products GmbH jest Jednostką Notyfikowaną o numerze identyfikacyjnym 0197 zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG dotyczącą wyrobów medycznych.