



## Prohlášení o shodě EU Medical Device Regulation (EU) 2017/745

Prohlašujeme

**NOBAMED Paul Danz AG**  
Höltkenstr. 1-5  
D-58300 Wetter

na naši výhradní odpovědnost, že produkt, kterého se toto prohlášení týká, je v souladu s následujícími postupy posuzování shody.

<b>SRN</b>	<input type="text"/>
<b>REF</b>	<input type="text"/>
<b>Produkt</b>	<input type="text"/>
<b>Basic UDI-DI</b>	<input type="text"/>
<b>Třída</b>	<input type="text"/>
<b>Pravidlo</b>	<input type="text"/>

**Class I Annex I, II, III**

**Třída I Příloha I, II, III**

**Class Is Annex XI, Part A**

**Třída je přílohou XI, část A**

**Class IIa, IIb, III Annex IX**

**Třída IIa, IIb, III, příloha IX**

v souladu s ustanoveními nařízení (EU) 2017/745 ze dne 5. dubna 2017.

Normativní požadavky, společné specifikace a čísla certifikátů ES najdete na stránce [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com) (vyhledejte pomocí čísla REF).

Naš oficiální sídlo je TÜV SÜD PS, Ridlerstr. 65, D-80339 Mnichov, 0123.

Odpovědná osoba za dodržování předpisů: Dr. A. Danz MBA, výkonná rada společnosti NOBAMED Paul Danz AG.  
Wetter/ Ruhr, data

[Podpis]