



## Déclaration de conformité

### Règlement (EU) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux

Nous,

**NOBAMED Paul Danz AG**

Höltkenstr. 1-5  
D-58300 Wetter

déclarons sous notre seule responsabilité que le produit auquel se réfère cette déclaration est conforme aux procédures d'évaluation de la conformité suivantes.

<b>SRN</b>	<input type="text"/>
<b>REF</b>	<input type="text"/>
<b>Produit</b>	<input type="text"/>
<b>Basic UDI-DI</b>	<input type="text"/> <input type="text"/>
<b>Classe</b>	<input type="text"/>
<b>Règle</b>	<input type="text"/>

**Classe I Annexe I, II, III**

**Classe Is Annexe XI, Partie A**

**Classe IIa, IIb, III Annexe IX**

conformément aux dispositions du Règlement (EU) 2017/745 du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux.

Pour les exigences normative, les spécifications communes et les numéros des certificats CE, voir [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com) (chercher le numéro REF).

Notre organisme notifié est TÜV SÜD PS, Ridlerstr. 65, D-80339 Munich, 0123.

Personne responsable pour le respect des mesures réglementaires : Dr. A. Danz MBA, Executive Board  
NOBAMED Paul Danz AG. Wetter/ Ruhr, date