



## Deklaracja zgodności Medical Device Regulation (EU) 2017/745

Oświadczamy

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

na własną odpowiedzialność, że produkt, którego dotyczy ta deklaracja, jest zgodny z poniższymi procedurami oceny zgodności.

<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>Klasa</b>	<input type="text"/>
<b>Zasada</b>	<input type="text"/>

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

**Class Is Annex XI, Part A**

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

**Klasa I załącznik I, II, III**

**Klasa Is załącznik XI, część A**

**Klasa IIa, IIb, III załącznik IX**

zgodnie z zasadami rozporządzenia (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r.

Wymagania normatywne, wspólne specyfikacje i numery certyfikatów EX patrz [www.nobamed.com](http://www.nobamed.com) (wyszukiwanie według numeru REF).

Naszą instytucją notyfikowaną jest TÜV SÜD PS, Ridlerstr. 65, D-80339 Monachium, 0123.

Osoba odpowiedzialna za przestrzeganie przepisów regulacyjnych: dr A Danz MBA, kierownictwo NOBAMED Paul Danz AG.  
Wetter/Ruhr, data

[podpis]