

Dichiarazione di conformità UE per prodotti medici

secondo
(EU) 2017/745, Allegato IV

Data di scadenza: 31 maggio 2023

SRN : DE-MF-000017408

Fabbricante : **HOLTSCH** Medizinprodukte GmbH
In den Faltern 13 DE 65232 Taunusstein GERMANIA
Tel.: +49 6128 917177
Fax.: +49 6128 44742
E-mail: info@holtsch-med.com
website: www.holtsch-med.com

Nome del prodotto : Laccio emostatico **Jetpull 2** (Standard)

UDI-DI di base : **42 6015 088 JPS 6N**

Codice articolo : 25722 (Gima25722-21001/20)
UDI DI : (01)04260150884202

Codice articolo : 25722 (Gima25722-21002/20)
UDI DI : (01)04260150884219

Codice articolo : 25724 (Gima25724-21004/20)
UDI DI : (01)04260150884226

Destinazione d'uso : Per restringere le vene

Classificazione per capitolo : V, EU 2017/745


Classe : **1** EU 2017/745, Allegato VIII, Capitolo III,
Regole di Classificazione 4., Prodotti non invasivi, 4.1 Regola 1

Etichettatura : **CE**

Confermiamo che i prodotti soddisfano i requisiti di base del nuovo regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 e della legge sui dispositivi medici.
HOLTSCH Medizinprodukte GmbH è l'unico responsabile per il rilascio della dichiarazione di conformità.

Luogo/Data

Taunusstein, 10 dicembre 2021


HOLTSCH
Medizinprodukte GmbH
In den Faltern 13, 65232 Taunusstein

Firma legalmente vincolante

Malte Hertzberg

Responsabile della sicurezza