

CE

CE

Deklaracja Zgodności
według Dyrektywy 98/79/WE
Wyroby Medyczne Używane do Diagnostyki In Vitro

Producent **Sheyang Huida Medical Products Co., Ltd.**

Adres: Qinfeng Industrial Park, Yandong, Sheyang,
Jiangsu 224300, Chiny

Oświadczamy na naszą wyłączną odpowiedzialność, że:

Urządzenie medyczne IVD: Nazwa produktu: Szkiełka mikroskopowe podstawowe,
szkiełka nakrywkowe

Typ/model, partia/numer

seryjny, ewentualnie

źródła i ilość pozycji: Różnego typu

Klasa: Zgodnie z dyrektywą 98/79/WE: Inne wyroby IVD

spełniają wszelkie wymagania dyrektywy 98/79/WE, które się do nich odnoszą.

Stosowane normy zharmonizowane, normy krajowe, lub inne dokumenty normatywne:	ISO 14971:2000+A1:2003	ISO 8037-2:1997	Poprawka
	EN 980:2003		Techniczna I
	ISO 8255-1:1986	ISO 8037-1:1986	
	ISO 8255-2:1997	ISO 8037-2:1997	

Procedura oceny zgodności IVDD 98/79/WE Załącznik III

Sheyang, 2006-6-15

/nieczytelny podpis/
Okrągła pieczęć z napisem w jęz. chińskim

Niniejszym poświadczam zgodność tłumaczenia z przedstawionym mi dokumentem w języku angielskim.

Pobrano opłatę zgodnie z Dz. Ustaw
Szczecin, 2007-12-04.



TLUMACZ PRZYSIĘGLY
języka angielskiego
mgr inż. Aleksander Swatler
tel.. (091) 48-707-23, 0-501-508-975
e-mail: alswat@poczta.fm
ul. Reymonta 61, 71-276 Szczecin