

## Deklaracja zgodności UE według dyrektywy w sprawie wyrobów medycznych 93/42/EOG i rozporządzenia o ŚOI (UE) 2016/425

Producent:

Ampri Handelsgesellschaft mbH

Benzstr. 16

21423 Winsen (Luhe)

Niemcy

oświadcza na wyłączną odpowiedzialność, że

art. nr.

**2911101 / 2911102 / 2911103 / 2911104 / 2911105 / 2911106 / 2911107**

**(22-037-G, -W, -P, -L, -SCH, -GRUEN, -WR) RUCK**

**ustnik typ IIR**

1) jest zgodny z wymogami według aneksu VII dyrektywy 93/42/EOG i zgodny z normami

EN 14683:2014			
---------------	--	--	--

Produkt ten jest wyrobem medycznym klasy 1 według klasyfikacji zgodnie z aneksem IX.

i

2) są zgodne z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425.

Produkt ten jest środkiem ochrony indywidualnej kategorii I według Załącznika I do Rozporządzenia.

Dla potwierdzenia występuje zgodna z wymogami dokumentacja techniczna.

Winsen, dnia 05.02.2020



w zastępstwie Stephan Welzin

Dyrekcja działu zarządzania jakością i zakupów operacyjnych

Ta deklaracja ważności jest ważna do dnia 25.12.2020