

MEDISEPT	Declarație de conformitate	F2-I10
		Vers. 2

Fabricant: MEDISEPT sp. z.o.o.
21-030 Motycz,
Konopnica 159c, Polonia

Declarăm pe propria responsabilitate că dispozitivul medical

Viruton Pulver – 20 g, 1 Kg, 5 Kg – Pulbere pentru curățarea și dezinfectarea instrumentelor, endoscoapelor, incubatoarelor și altor suprafețe ale dispozitivelor medicale

din clasa **IIb**; regula **15** conform Anexei IX la Directiva 93/42/CEE

susținut de Documentația tehnică TD PW – IIb, rev. 9, din data de 05.02.2018

îndeplinește toate prevederile directivei 93/42/CEE care i se aplică.

Toate standardele armonizate aplicabile cerute de directiva 93/42/CEE – lista detaliată în Documentația tehnică.

Procedura de evaluare a conformității: Anexa II cu excepția secțiunii 4 a Directivei 93/42/CEE.

Evaluare efectuată de organismul notificat:

TÜV Nord Polska Sp. z.o.o.
ul. Mickiewicza 29
40-085 KATOWICE/Polonia

Certificat nr.: TNP/MDD/0306/4125/2020

Data expirării: 16.02.2023

Konopnica, 03.02.2021

Waldemar Ferschke
Vicepreședinde consiliu

Semnătură indescifrabilă

CE 2274



Subsemnata DOMNIȚEI LILIANA, interpret și traducător autorizat pentru limbile străine: italiană, engleză, franceză, spaniolă și rusă, în temeiul Autorizației nr. 1804 din data de 19.09.2002, eliberată de Ministerul Justiției din România, certific exactitatea traducerii efectuate din limba engleză în limba română și că, prin traducere, înscrisului nu i-au fost denaturate conținutul și sensul.

INTERPRET ȘI TRADUCĂTOR AUTORIZAT
DOMNIȚEI LILIANA

