

Certyfikat EC
Dyrektywa 93/42/EEC Załącznik II, z wyłączeniem Sekcji 4
Pełny System Zapewnienia Jakości
dla Wyrobów Medycznych

Numer rejestracyjny: HD 60142610 0001

Numer raportu: 26300300 007

Wytwórca: ASCOR MED Sp. z o.o.
ul. Syta 177
02-987 Warszawa
Poland

Wyroby:

- Strzykawkowe pompy infuzyjne
- Objętościowe pompy infuzyjne

(lokalizacja objęta w załączniku)

Zastępuje Certyfikat EC, Numer rejestracyjny: HD 60103674 0001

Data ważności: 2020-07-14

Jednostka Notyfikowana niniejszym deklaruje, że wymagania Załącznika II, z wyłączeniem sekcji 4 dyrektywy 93/42/EEC zostały spełnione dla wymienionych wyrobów. Wyżej wymieniony wytwórca ustanowił i stosuje system zapewnienia jakości, który podlega okresowym audytom nadzorującym na podstawie Załącznika II, sekcja 5 wyżej wymienionej dyrektywy. Dla wprowadzenia do obrotu wyrobów klasy III objętych tym certyfikatem, wymagany jest certyfikat EC badania projektu według Załącznika II, sekcja 4.

Ważny od: 2019-09-06

Data: 2019-09-06



Jednostka Notyfikowana


Sebastian Mniszek

TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

TÜV Rheinland LGA Products GmbH jest Jednostką Notyfikowaną według Dyrektywy 93/42/EEC dla wyrobów medycznych z numerem identyfikacyjnym 0197.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Doc. 1/1, Rev. 0

**Załącznik do
Certyfikatu**

Numer rejestracyjny: HD 60142610 0001

Numer raportu: 26300300 007

Wytwórca: ASCOR MED Sp. z o.o.
ul. Syta 177
02-987 Warszawa
Poland

Lokalizacja objęta:

ASCOR MED Sp. z o.o.
ul. Mory 8
01-330 Warszawa
Poland

Działalność: Projektowanie, rozwój i produkcja pomp infuzyjnych

Data: 2019-09-06

Jednostka Notyfikowana



Sebastian Mniszek

