

**Do wszystkich zainteresowanych**

**Fresenius Kabi Polska  
Sp. z o.o.**

Al. Jerozolimskie 134  
02-305 Warszawa  
Polska  
T +48 (22) 345 67 89  
F +48 (22) 345 67 87  
[www.fresenius-kabi.pl](http://www.fresenius-kabi.pl)

Warszawa, 17.07.2024 r.

**Dotyczy: Wyrobu medycznego Freka Connect ENFit/ProNeo, nr. kat. 9000784**

W imieniu firmy Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o., będącej dystrybutorem wyrobu medycznego Freka Connect ENFit/ProNeo, nr. kat. 9000784, oświadczam niniejszym, że ww. wyrób spełnia wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) nr 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (EU) 2017/745 i (EU) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki *in vitro*.

W związku z powyższym Certyfikat CE o numerze G1 047402 0083 wydany przez jednostkę notyfikowaną o numerze identyfikacyjnym 0123, uznaje się za ważny do dnia 31.12.2028 r.

W przypadku pytań pozostajemy do Państwa dyspozycji.

Z poważaniem,

Dominika Gurba

Starszy Kierownik Działu Rejestracji