

# DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Według Artykułu 19 Rozporządzenia (UE) 2017/745 dotyczącego Wyrobów Medycznych

<b>Producent:</b>	Changzhou Jionkona Import & Export Co., Ltd.
<b>Adres:</b>	No. 2, North Rd, Luxi Industrial Zone, Wujin District, Changzhou, Jiangsu, Chiny
<b>SRN:</b>	CN-MF-000015344
<b>Reprezentant w Europie:</b>	SUNGO Europe B.V.
<b>SRN:</b>	NL-AR-000000247
<b>Adres:</b>	Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam, Holandia
<b>Nazwa Produktu:</b>	Kieliszek na Leki
<b>Model Produktu:</b>	30ML
<b>Kod CND:</b>	Y150915
<b>Basic UDI:</b>	697488749001SG
<b>Klasyfikacja według MDR Załącznik VIII:</b>	Klasa I Zasada: Według Zasady 1, Załącznik VIII, Rozporządzenie dotyczące Wyrobów Medycznych (UE) 2017/745
<b>Procedura badania zgodności:</b>	Załącznik VIII do MDR 2017/745

Changzhou, 2021.06.28

/podpis i pieczęć/

**Miejscowość, Data**

**Prawnie Wiążący Podpis**

Jako producent, na naszą odpowiedzialność niniejszym oświadczamy że w/w produkty spełniają wymogi Rozporządzenia (UE) 2017/745 dotyczącej wyrobów medycznych (MDR). Cała dokumentacja pomocnicza jest przechowywana w siedzibie producenta.