

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

**Numer rejestracyjny:** HD 60111776 0001

**Numer raportu:** 26300339 001

**Wytwórca:** KENDROMED Sp. z o.o.  
ul. Sołtysowicka 25 A  
51-168 Wrocław  
Polska

**Wyroby:** Zastępuje Certyfikat EC, Numer Rejestracyjny: HD 60039338 0001  
(Wyroby objęte wg załącznika)

**Data ważności:** 2021-05-26

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:** 2016-06-20

**Data:** 2016-06-20

Jednostka Notyfikowana



D. Swiatko



**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 60111776 0001

**Numer raportu:** 26300339 001


**Wytwórca:** **KENDROMED Sp. z o.o.**  
**ul. Sołtysowicka 25 A**  
**51-168 Wrocław**  
**Polska**

**Wyroby objęte:**

- Jednostki zaopatrzenia medycznego
- Punkty poboru do użycia ze sprężonymi gazami medycznymi i próżnią
- Panele monitorująco-alarmowe dla sprężonych gazów medycznych i próżni
- Strefowe moduły zaworowe, monitorujące i alarmowe

**Jednostka Notyfikowana**

**Data: 2016-06-20**

  
**D. Swiatko**

