



Add value.
Inspire trust.

TÜV SÜD Product Service GmbH · Masurenweg 1-3 · 30163 Hannover · Niemcy

ulrich GmbH & Co. KG
Buchbrunnenweg 12
89081 Ulm
Niemcy

Państwa znak/pismo z dn.	Nasz znak/nazwa	E-mail	Nr faksu	Data	Strona
11099	713316966 713315823	medical_devices@tuvsud.com	-	2024-04-11	1 z 31

**TÜV SÜD Product Service GmbH —
Potwierdzenie
CL 011099 0514 Rev. 00**

Znak: 713316966 | 713315823

Szanowni Państwo,

Potwierdzenie statusu formalnego wniosku, pisemnej umowy i odpowiedniego nadzoru w ramach rozporządzenia UE 2023/607 zmieniającego rozporządzenie (UE) 2017/745 (dalej zwanego rozporządzeniem MDR) w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.

Niniejszym pismem spółka TÜV SÜD Product Service GmbH, wyznaczona zgodnie z rozporządzeniem MDR i oznaczona numerem 0123 w NANDO, potwierdza otrzymanie formalnego wniosku zgodnie z punktem 4.3 akapit pierwszy załącznika VII do rozporządzenia MDR oraz podpisanie pisemnej umowy zgodnie z punktem 4.3 akapit drugi załącznika VII do rozporządzenia MDR z wyżej wymienionym producentem o następującym numerze SRN:

Numer SRN: DE-MF-000006411

Wyroby objęte formalnym wnioskiem i pisemną umową, o których mowa powyżej, określono w poniższych tabelach.

- Tabela 1 identyfikuje wyroby, w odniesieniu do których otrzymano wniosek zgodnie z rozporządzeniem MDR oraz zawarto pisemną umowę i w zakresie których spółka TÜV SÜD Product Service GmbH jest odpowiedzialna za odpowiedni nadzór zgodnie z obowiązującą dyrektywą.

Siedziba spółki: Monachium
Rejestr handlowy Monachium HRB 85 742
UniCredit Bank AG - BIC HYVEDEMMXXX
IBAN DE13 7002 0270 0048 8522 11
Nr VAT: DE129484267
Informacje zgodnie z § 2 [1] DL-InfoV
(Niemcy) dostępne są na stronie:
tuvsud.com/imprint

Rada Nadzorcza: Holger
Lindner (Prezes) **Zarząd:**
Dr Peter Havel (Dyrektor
Generalny) Patrick van
Weli

TÜV SÜD Product Service GmbH
Osteo- and Orthopaedic Implants
Masurenweg 1-3
30163 Hanower
Niemcy

tuvsud.com/ps
Infolinia: +49 89 50084-747





- Tabela 2 identyfikuje wyroby, w odniesieniu do których otrzymano wnioszek zgodnie z rozporządzeniem MDR i zawarto pisemną umowę, ale w przypadku których spółka TÜV SÜD Product Service GmbH nie przyjęła jeszcze na siebie odpowiedzialności za odpowiedni nadzór zgodnie z obowiązującą dyrektywą.

W przypadku wyrobów objętych certyfikatami wydanymi na podstawie dyrektywy 90/385/EWG (AIMDD) lub dyrektywy 93/42/EWG (MDD), które wygasły po 26 maja 2021 r. i przed 20 marca 2023 r., ale nie zostały wycofane, niniejsze pismo potwierdza również, że

- producent zawarł pisemną umowę zgodnie z rozporządzeniem MDR przed datą wygaśnięcia certyfikatu wydanego na podstawie dyrektywy MDD/AIMDD; lub
- dostarczył dowód, że właściwy organ państwa członkowskiego przyznał odstępstwo lub zwolnienie z obowiązującej procedury oceny zgodności odpowiednio zgodnie z art. 59 ust. 1 lub art. 97 ust. 1 rozporządzenia MDR.

Poniżej przedstawiono harmonogramy przejścia zgodnie z art. 120 ust. 3 rozporządzenia MDR, które mają zastosowanie do wyrobów objętych niniejszym pismem, z zastrzeżeniem zachowania przez producenta ciągłej zgodności z innymi warunkami określonymi w art. 120 ust. 3c tegoż rozporządzenia:

- 26.05.2026 r. w przypadku wykonanych na zamówienie wyrobów do implantacji klasy III,
- 31.12.2027 r. w przypadku wyrobów klasy III i wyrobów do implantacji klasy IIb (z wyjątkiem szwów, zszywek, wypełnień dentystycznych, aparatów ortodontycznych, koron zębowych, śrub, klinów, płytek, drutów, gwoździ, klamer i łączników),
- 31.12.2028 r. w przypadku innych wyrobów klasy IIb, klasy IIa lub klasy I, gdy wyroby te są wprowadzane do obrotu w stanie sterylnym lub mają funkcję pomiarową,
- 31.12.2028 r. w przypadku wyrobów niewymagających zaangażowania jednostki notyfikowanej zgodnie z dyrektywą MDD, ale wymagających takiego zaangażowania zgodnie z rozporządzeniem MDR (np. wyroby klasy I, które są narzędziami chirurgicznymi wielokrotnego użytku).

Zastrzegamy sobie prawo do fakturowania wszelkich wydań, kopii, poprawek i / lub zmian listu potwierdzającego w zależności od nakładu pracy.

Informacje na temat ważności potwierdzenia można znaleźć pod adresem: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:CL_011099_0514_Rev_00

Wszelkie zapytania prosimy przysyłać na adres: medical_devices@tuvsud.com.

W imieniu jednostki notyfikowanej TÜV SÜD Product Service GmbH, 2024-04-11

TÜV SÜD Product Service GmbH
Medical and Health Services

TÜV SÜD Product Service GmbH
Medical and Health Services

Sabine Koeberlein
Sabine Koeberlein (11 kwietnia 2024 14:14 GMT+2)

Sabine Köberlein
Osoba odpowiedzialna za ocenę zgodności (CARE)

Michael Mauermeir
Michael Mauermeir (11 kwietnia 2024 13:21 GMT+2)

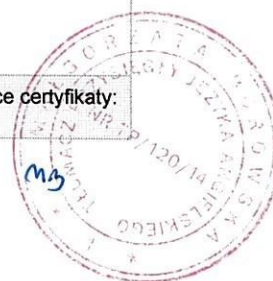
Michael
Mauermeir
Osoba
rozpatrująca
wnioszek





Tabela 1: Wyroby objęte niniejszym pismem, w przypadku których spółka TÜV SÜD Product Service GmbH jest również odpowiedzialna za odpowiedni nadzór zgodnie z obowiązującą dyrektywą:

Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
4052536000007PS: CS 3843-01 CS 3843-02 CS 3843-03 CS 3843-04 CS 3843-05 CS 3843-06 CS 3843-07 CS 3843-08	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIa	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000008PU: CS 3850-01 CS 3850-02 E02971-01 E02971-02	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIa	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
40525360000039Q7: XD 10701 XD 10702 XD 10703 XD 10707 XD 2035 XD 2037 XD 2040 XD 2042 XD 2045 XD 2047	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIa	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
40525360000040PQ: XD 10704 XD 10705 XD 10706 XD 10710 XD 10711 XD 10712 XD 10713 XD 10716 XD 10717	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIa	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
40525360000041PS: XD 2020 XD 8002 XD 8003 XD 8132 XD 8151	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIa	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
40525360000061PY: CS 1482-30 CS 3922-410 CS 3922-530 CS 3926-03 CS 3927-03 CS 3951-03 CS 3951-04	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIa	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
40525360000079QK: CS 7175-075	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIa	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty:





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 7175-075-01 CS 7175-085 CS 7175-085-01 CS 7175-100 CS 7175-100-01			G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000080Q4 CS 3962-01	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIa	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000044PY: XD 8000	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000043PW: XD 10130 XD 10160	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000159QJ: CS 2605	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123 G7 011099 0507 Rev. 00, NB 0123
4052536000160Q3: CS 2608-040 CS 2608-050 CS 2608-060 CS 2608-070 CS 2608-080 CS 2608-090 CS 2608-100 CS 2608-110 CS 2608-120 CS 2608-200	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123 G7 011099 0507 Rev. 00, NB 0123
405253600000PC: CS 3801-01-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000001PE: CS 3801-02-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000077QF: CS 7170-075-040-S CS 7170-075-050-S CS 7170-075-060-S CS 7170-075-070-S CS 7170-075-080-S CS 7170-085-060-S CS 7170-085-070-S CS 7170-085-080-S CS 7170-085-090-S CS 7170-085-100-S CS 7170-085-110-S CS 7170-085-120-S CS 7170-100-080-S CS 7170-100-090-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 7170-100-100-S CS 7170-100-110-S CS 7170-100-120-S CS 7170-100-130-S CS 7170-100-140-S			
4052536000078QH: CS 7171-06-01-S CS 7171-06-02-S CS 7171-06-03-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000082Q8: CS 3807-030-S CS 3807-035-S CS 3807-040-S CS 3807-045-S CS 3807-050-S CS 3807-055-S CS 3807-060-S CS 3807-065-S CS 3807-070-S CS 3807-075-S CS 3807-080-S CS 3807-085-S CS 3807-090-S CS 3807-095-S CS 3807-100-S CS 3807-110-S CS 3807-120-S CS 3807-132-S CS 3807-144-S CS 3807-156-S CS 3807-168-S CS 3807-180-S CS 3807-200-S CS 3807-300-S CS 3807-400-S CS 3807-500-S CS 3808-030-S CS 3808-035-S CS 3808-040-S CS 3808-045-S CS 3808-050-S CS 3808-055-S CS 3808-060-S CS 3808-065-S CS 3808-070-S CS 3808-075-S CS 3808-080-S CS 3808-085-S CS 3808-090-S CS 3808-095-S CS 3808-100-S CS 3808-110-S CS 3808-120-S CS 3808-132-S CS 3808-144-S CS 3808-156-S CS 3808-168-S CS 3808-180-S CS 3808-200-S CS 3808-300-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3808-400-S CS 3808-500-S CS 3809-030-S CS 3809-035-S CS 3809-040-S CS 3809-045-S CS 3809-050-S CS 3809-055-S CS 3809-060-S CS 3809-065-S CS 3809-070-S CS 3809-075-S CS 3809-080-S CS 3812-400-S			
4052536000083QA: CS 3802-045-025 CS 3802-045-030 CS 3802-045-035 CS 3802-045-040 CS 3802-045-045 CS 3802-045-050 CS 3802-055-025 CS 3802-055-030 CS 3802-055-035 CS 3802-055-040 CS 3802-055-045 CS 3802-055-050 CS 3802-055-055 CS 3802-065-030 CS 3802-065-035 CS 3802-065-040 CS 3802-065-045 CS 3802-065-050 CS 3802-065-055 CS 3802-065-060 CS 3802-075-035 CS 3802-075-040 CS 3802-075-045 CS 3802-075-050 CS 3802-075-055 CS 3802-075-060 CS 3802-085-035 CS 3802-085-040 CS 3802-085-045 CS 3802-085-050 CS 3802-085-055 CS 3802-085-060 CS 3802-100-045 CS 3802-100-050 CS 3802-100-055 CS 3802-100-060 CS 3872-055-025 CS 3872-055-030 CS 3872-055-035 CS 3872-055-040 CS 3872-055-045 CS 3872-055-050 CS 3872-055-055 CS 3872-065-030 CS 3872-065-035	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zapropozowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3872-065-040 CS 3872-065-045 CS 3872-065-050 CS 3872-065-055 CS 3872-065-060 CS 3872-075-035 CS 3872-075-040 CS 3872-075-045 CS 3872-075-050 CS 3872-075-055 CS 3872-075-060 CS 3872-085-035 CS 3872-085-040 CS 3872-085-045 CS 3872-085-050 CS 3872-085-055 CS 3872-085-060 CS 3872-100-045 CS 3872-100-050 CS 3872-100-055 CS 3872-100-060			
4052536000084QC: CS 3803-045-025 CS 3803-045-030 CS 3803-045-035 CS 3803-045-040 CS 3803-045-045 CS 3803-045-050 CS 3803-055-025 CS 3803-055-030 CS 3803-055-035 CS 3803-055-040 CS 3803-055-045 CS 3803-055-050 CS 3803-055-055 CS 3803-065-030 CS 3803-065-035 CS 3803-065-040 CS 3803-065-045 CS 3803-065-050 CS 3803-065-055 CS 3803-065-060 CS 3803-075-035 CS 3803-075-040 CS 3803-075-045 CS 3803-075-050 CS 3803-075-055 CS 3803-075-060 CS 3803-085-035 CS 3803-085-040 CS 3803-085-045 CS 3803-085-050 CS 3803-085-055 CS 3803-085-060 CS 3803-100-045 CS 3803-100-050 CS 3803-100-055 CS 3803-100-060 CS 3873-055-025 CS 3873-055-030	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3873-055-035 CS 3873-055-040 CS 3873-055-045 CS 3873-055-050 CS 3873-055-055 CS 3873-065-030 CS 3873-065-035 CS 3873-065-040 CS 3873-065-045 CS 3873-065-050 CS 3873-065-055 CS 3873-065-060 CS 3873-075-035 CS 3873-075-040 CS 3873-075-045 CS 3873-075-050 CS 3873-075-055 CS 3873-075-060 CS 3873-085-035 CS 3873-085-040 CS 3873-085-045 CS 3873-085-050 CS 3873-085-055 CS 3873-085-060 CS 3873-100-045 CS 3873-100-050 CS 3873-100-055 CS 3873-100-060			
4052536000085QE: CS 3804-045-025 CS 3804-045-030 CS 3804-045-035 CS 3804-045-040 CS 3804-045-045 CS 3804-045-050 CS 3804-055-025 CS 3804-055-030 CS 3804-055-035 CS 3804-055-040 CS 3804-055-045 CS 3804-055-050 CS 3804-055-055 CS 3804-065-030 CS 3804-065-035 CS 3804-065-040 CS 3804-065-045 CS 3804-065-050 CS 3804-065-055 CS 3804-065-060 CS 3804-075-035 CS 3804-075-040 CS 3804-075-045 CS 3804-075-050 CS 3804-075-055 CS 3804-075-060 CS 3804-085-035 CS 3804-085-040 CS 3804-085-045 CS 3804-085-050 CS 3804-085-055	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3804-085-060 CS 3804-100-045 CS 3804-100-050 CS 3804-100-055 CS 3804-100-060 CS 3874-055-025 CS 3874-055-030 CS 3874-055-035 CS 3874-055-040 CS 3874-055-045 CS 3874-055-050 CS 3874-055-055 CS 3874-065-030 CS 3874-065-035 CS 3874-065-040 CS 3874-065-045 CS 3874-065-050 CS 3874-065-055 CS 3874-065-060 CS 3874-075-035 CS 3874-075-040 CS 3874-075-045 CS 3874-075-050 CS 3874-075-055 CS 3874-075-060 CS 3874-085-035 CS 3874-085-040 CS 3874-085-045 CS 3874-085-050 CS 3874-085-055 CS 3874-085-060 CS 3874-100-045 CS 3874-100-050 CS 3874-100-055 CS 3874-100-060			
4052536000086QG: CS 3805-055-025 CS 3805-055-030 CS 3805-055-035 CS 3805-055-040 CS 3805-055-045 CS 3805-055-050 CS 3805-055-055 CS 3805-065-030 CS 3805-065-035 CS 3805-065-040 CS 3805-065-045 CS 3805-065-050 CS 3805-065-055 CS 3805-065-060 CS 3805-075-035 CS 3805-075-040 CS 3805-075-045 CS 3805-075-050 CS 3805-075-055 CS 3805-075-060 CS 3805-085-035 CS 3805-085-040 CS 3805-085-045 CS 3805-085-050	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3805-085-055 CS 3805-085-060 CS 3875-055-025 CS 3875-055-030 CS 3875-055-035 CS 3875-055-040 CS 3875-055-045 CS 3875-055-050 CS 3875-055-055 CS 3875-065-030 CS 3875-065-035 CS 3875-065-040 CS 3875-065-045 CS 3875-065-050 CS 3875-065-055 CS 3875-065-060 CS 3875-075-035 CS 3875-075-040 CS 3875-075-045 CS 3875-075-050 CS 3875-075-055 CS 3875-075-060 CS 3875-085-035 CS 3875-085-040 CS 3875-085-045 CS 3875-085-050 CS 3875-085-055 CS 3875-085-060			
4052536000087QJ: CS 3882-045-025 CS 3882-045-030 CS 3882-045-035 CS 3882-045-040 CS 3882-045-045 CS 3882-045-050 CS 3882-055-025 CS 3882-055-030 CS 3882-055-035 CS 3882-055-040 CS 3882-055-045 CS 3882-055-050 CS 3882-055-055 CS 3882-065-030 CS 3882-065-035 CS 3882-065-040 CS 3882-065-045 CS 3882-065-050 CS 3882-065-055 CS 3882-065-060 CS 3882-075-035 CS 3882-075-040 CS 3882-075-045 CS 3882-075-050 CS 3882-075-055 CS 3882-075-060 CS 3882-085-035 CS 3882-085-040 CS 3882-085-045 CS 3882-085-050 CS 3882-085-055	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3882-085-060 CS 3882-100-045 CS 3882-100-050 CS 3882-100-055 CS 3882-100-060			
4052536000088QL: CS 3883-045-025 CS 3883-045-030 CS 3883-045-035 CS 3883-045-040 CS 3883-045-045 CS 3883-045-050 CS 3883-055-025 CS 3883-055-030 CS 3883-055-035 CS 3883-055-040 CS 3883-055-045 CS 3883-055-050 CS 3883-055-055 CS 3883-065-030 CS 3883-065-035 CS 3883-065-040 CS 3883-065-045 CS 3883-065-050 CS 3883-065-055 CS 3883-065-060 CS 3883-075-035 CS 3883-075-040 CS 3883-075-045 CS 3883-075-050 CS 3883-075-055 CS 3883-075-060 CS 3883-085-035 CS 3883-085-040 CS 3883-085-045 CS 3883-085-050 CS 3883-085-055 CS 3883-085-060 CS 3883-100-045 CS 3883-100-050 CS 3883-100-055 CS 3883-100-060	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000089QN: CS 3884-045-025 CS 3884-045-030 CS 3884-045-035 CS 3884-045-040 CS 3884-045-045 CS 3884-045-050 CS 3884-055-025 CS 3884-055-030 CS 3884-055-035 CS 3884-055-040 CS 3884-055-045 CS 3884-055-050 CS 3884-055-055 CS 3884-065-030 CS 3884-065-035 CS 3884-065-040 CS 3884-065-045	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3884-065-050 CS 3884-065-055 CS 3884-065-060 CS 3884-075-035 CS 3884-075-040 CS 3884-075-045 CS 3884-075-050 CS 3884-075-055 CS 3884-075-060 CS 3884-085-035 CS 3884-085-040 CS 3884-085-045 CS 3884-085-050 CS 3884-085-055 CS 3884-085-060 CS 3884-100-045 CS 3884-100-050 CS 3884-100-055 CS 3884-100-060			
4052536000090Q7: CS 3885-055-025 CS 3885-055-030 CS 3885-055-035 CS 3885-055-040 CS 3885-055-045 CS 3885-055-050 CS 3885-055-055 CS 3885-065-030 CS 3885-065-035 CS 3885-065-040 CS 3885-065-045 CS 3885-065-050 CS 3885-065-055 CS 3885-065-060 CS 3885-075-035 CS 3885-075-040 CS 3885-075-045 CS 3885-075-050 CS 3885-075-055 CS 3885-075-060 CS 3885-085-035 CS 3885-085-040 CS 3885-085-045 CS 3885-085-050 CS 3885-085-055 CS 3885-085-060	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000091Q9: CS 3810-00-S CS 3810-01-S CS 3810-02-S CS 3810-03-S CS 3810-04-S CS 3810-05-S CS 3810-10-S CS 3810-11-S CS 3810-12-S CS 3810-13-S CS 3810-14-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123



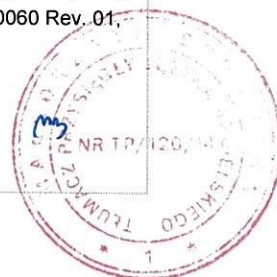


Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
4052536000093QD: CS 3882-045-025-S CS 3882-045-030-S CS 3882-045-035-S CS 3882-045-040-S CS 3882-045-045-S CS 3882-045-050-S CS 3882-055-025-S CS 3882-055-030-S CS 3882-055-035-S CS 3882-055-040-S CS 3882-055-045-S CS 3882-055-050-S CS 3882-055-055-S CS 3882-065-030-S CS 3882-065-035-S CS 3882-065-040-S CS 3882-065-045-S CS 3882-065-050-S CS 3882-065-055-S CS 3882-065-060-S CS 3882-075-035-S CS 3882-075-040-S CS 3882-075-045-S CS 3882-075-050-S CS 3882-075-055-S CS 3882-075-060-S CS 3882-085-035-S CS 3882-085-040-S CS 3882-085-045-S CS 3882-085-050-S CS 3882-085-055-S CS 3882-085-060-S CS 3882-100-045-S CS 3882-100-050-S CS 3882-100-055-S CS 3882-100-060-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000094QF: CS 3883-045-025-S CS 3883-045-030-S CS 3883-045-035-S CS 3883-045-040-S CS 3883-045-045-S CS 3883-045-050-S CS 3883-055-025-S CS 3883-055-030-S CS 3883-055-035-S CS 3883-055-040-S CS 3883-055-045-S CS 3883-055-050-S CS 3883-055-055-S CS 3883-065-030-S CS 3883-065-035-S CS 3883-065-040-S CS 3883-065-045-S CS 3883-065-050-S CS 3883-065-055-S CS 3883-065-060-S CS 3883-075-035-S CS 3883-075-040-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3883-075-045-S CS 3883-075-050-S CS 3883-075-055-S CS 3883-075-060-S CS 3883-085-035-S CS 3883-085-040-S CS 3883-085-045-S CS 3883-085-050-S CS 3883-085-055-S CS 3883-085-060-S CS 3883-100-045-S CS 3883-100-050-S CS 3883-100-055-S CS 3883-100-060-S			
4052536000095QH: CS 3884-045-025-S CS 3884-045-030-S CS 3884-045-035-S CS 3884-045-040-S CS 3884-045-045-S CS 3884-045-050-S CS 3884-055-025-S CS 3884-055-030-S CS 3884-055-035-S CS 3884-055-040-S CS 3884-055-045-S CS 3884-055-050-S CS 3884-055-055-S CS 3884-065-030-S CS 3884-065-035-S CS 3884-065-040-S CS 3884-065-045-S CS 3884-065-050-S CS 3884-065-055-S CS 3884-065-060-S CS 3884-075-035-S CS 3884-075-040-S CS 3884-075-045-S CS 3884-075-050-S CS 3884-075-055-S CS 3884-075-060-S CS 3884-085-035-S CS 3884-085-040-S CS 3884-085-045-S CS 3884-085-050-S CS 3884-085-055-S CS 3884-085-060-S CS 3884-100-045-S CS 3884-100-050-S CS 3884-100-055-S CS 3884-100-060-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000096QK: CS 3885-055-025-S CS 3885-055-030-S CS 3885-055-035-S CS 3885-055-040-S CS 3885-055-045-S CS 3885-055-050-S CS 3885-055-055-S CS 3885-065-030-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3885-065-035-S CS 3885-065-040-S CS 3885-065-045-S CS 3885-065-050-S CS 3885-065-055-S CS 3885-065-060-S CS 3885-075-035-S CS 3885-075-040-S CS 3885-075-045-S CS 3885-075-050-S CS 3885-075-055-S CS 3885-075-060-S CS 3885-085-035-S CS 3885-085-040-S CS 3885-085-045-S CS 3885-085-050-S CS 3885-085-055-S CS 3885-085-060-S			
4052536000097QM: CS 3802-045-025-S CS 3802-045-030-S CS 3802-045-035-S CS 3802-045-040-S CS 3802-045-045-S CS 3802-045-050-S CS 3802-055-025-S CS 3802-055-030-S CS 3802-055-035-S CS 3802-055-040-S CS 3802-055-045-S CS 3802-055-050-S CS 3802-055-055-S CS 3802-065-030-S CS 3802-065-035-S CS 3802-065-040-S CS 3802-065-045-S CS 3802-065-050-S CS 3802-065-055-S CS 3802-065-060-S CS 3802-075-035-S CS 3802-075-040-S CS 3802-075-045-S CS 3802-075-050-S CS 3802-075-055-S CS 3802-075-060-S CS 3802-085-035-S CS 3802-085-040-S CS 3802-085-045-S CS 3802-085-050-S CS 3802-085-055-S CS 3802-085-060-S CS 3802-100-045-S CS 3802-100-050-S CS 3802-100-055-S CS 3802-100-060-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000098QP: CS 3803-045-025-S CS 3803-045-030-S CS 3803-045-035-S CS 3803-045-040-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





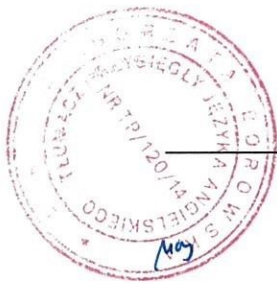
Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3803-045-045-S CS 3803-045-050-S CS 3803-055-025-S CS 3803-055-030-S CS 3803-055-035-S CS 3803-055-040-S CS 3803-055-045-S CS 3803-055-050-S CS 3803-055-055-S CS 3803-065-030-S CS 3803-065-035-S CS 3803-065-040-S CS 3803-065-045-S CS 3803-065-050-S CS 3803-065-055-S CS 3803-065-060-S CS 3803-075-035-S CS 3803-075-040-S CS 3803-075-045-S CS 3803-075-050-S CS 3803-075-055-S CS 3803-075-060-S CS 3803-085-035-S CS 3803-085-040-S CS 3803-085-045-S CS 3803-085-050-S CS 3803-085-055-S CS 3803-085-060-S CS 3803-100-045-S CS 3803-100-050-S CS 3803-100-055-S CS 3803-100-060-S			
4052536000099QR: CS 3804-045-025-S CS 3804-045-030-S CS 3804-045-035-S CS 3804-045-040-S CS 3804-045-045-S CS 3804-045-050-S CS 3804-055-025-S CS 3804-055-030-S CS 3804-055-035-S CS 3804-055-040-S CS 3804-055-045-S CS 3804-055-050-S CS 3804-055-055-S CS 3804-065-030-S CS 3804-065-035-S CS 3804-065-040-S CS 3804-065-045-S CS 3804-065-050-S CS 3804-065-055-S CS 3804-065-060-S CS 3804-075-035-S CS 3804-075-040-S CS 3804-075-045-S CS 3804-075-050-S CS 3804-075-055-S CS 3804-075-060-S CS 3804-085-035-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3804-085-040-S CS 3804-085-045-S CS 3804-085-050-S CS 3804-085-055-S CS 3804-085-060-S CS 3804-100-045-S CS 3804-100-050-S CS 3804-100-055-S CS 3804-100-060-S			
4052536000100PH: CS 3805-055-025-S CS 3805-055-030-S CS 3805-055-035-S CS 3805-055-040-S CS 3805-055-045-S CS 3805-055-050-S CS 3805-055-055-S CS 3805-065-030-S CS 3805-065-035-S CS 3805-065-040-S CS 3805-065-045-S CS 3805-065-050-S CS 3805-065-055-S CS 3805-065-060-S CS 3805-075-035-S CS 3805-075-040-S CS 3805-075-045-S CS 3805-075-050-S CS 3805-075-055-S CS 3805-075-060-S CS 3805-085-035-S CS 3805-085-040-S CS 3805-085-045-S CS 3805-085-050-S CS 3805-085-055-S CS 3805-085-060-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000101PK: CS 3812-01-015-S CS 3812-01-030-S CS 3812-01-060-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000105PT: CS 3902-35-10 CS 3902-35-12 CS 3902-35-14 CS 3902-35-16 CS 3902-35-18 CS 3902-35-20 CS 3902-35-22 CS 3902-35-24 CS 3902-35-26 CS 3902-35-28 CS 3903-40-10 CS 3903-40-12 CS 3903-40-14 CS 3903-40-16 CS 3903-40-18 CS 3903-40-20 CS 3904-40-26 CS 3904-40-28	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





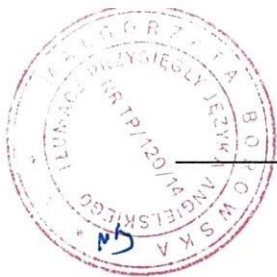
Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3904-40-30 CS 3904-40-32 CS 3904-40-34 CS 3904-40-36 CS 3904-40-38 CS 3904-40-40			
4052536000106PV: CS 3905-40-20 CS 3905-40-22 CS 3905-40-24 CS 3905-40-26 CS 3905-40-28 CS 3905-40-30 CS 3905-40-32 CS 3905-40-34 CS 3905-40-36 CS 3907-45-25 CS 3907-45-30 CS 3907-45-35 CS 3907-45-40 CS 3907-45-45 CS 3907-45-50 CS 3907-55-25 CS 3907-55-30 CS 3907-55-35 CS 3907-55-40 CS 3907-55-45 CS 3907-55-50 CS 3907-55-55	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000107PX: CS 3906-40-20 CS 3906-40-22 CS 3906-40-24 CS 3906-40-26 CS 3906-40-28 CS 3906-40-30 CS 3906-40-32 CS 3906-40-34 CS 3906-40-36 CS 3909-40-34 CS 3909-40-36 CS 3909-40-38 CS 3909-40-40 CS 3909-40-42 CS 3909-40-44 CS 3909-40-46 CS 3909-40-48 CS 3909-40-50	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000109Q3: CS 1400-34T CS 1400-36T CS 1400-38T CS 1400-40T CS 1400-42T CS 1400-44T CS 1400-46T CS 1400-48T CS 1400-50T CS 1401-20T	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





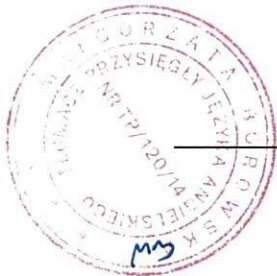
Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 1401-22T CS 1401-24T CS 1401-26T CS 1401-28T CS 1401-30T CS 1401-32T CS 1401-34T CS 1401-36T CS 1401-38T			
4052536000115PW: CS 3913-06 CS 3913-07 CS 3913-08 CS 3913-09	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000134Q2: CS 3918-05-01 CS 3918-05-02 CS 3918-05-03	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000135Q4: CS 1409-01T	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000136Q6: CS 1411-3T CS 1413	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000137Q8: CS 1411-4T	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000138QA: CS 1412-2T CS 1412-4T	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000152Q4: CS 7171-04-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000174QE: CS 3801-01	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000175QG CS 3801-02	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000176QJ: CS 3807-030 CS 3807-035 CS 3807-040 CS 3807-045 CS 3807-050 CS 3807-055 CS 3807-060 CS 3807-065 CS 3807-070	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zapropionowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3807-075 CS 3807-080 CS 3807-085 CS 3807-090 CS 3807-095 CS 3807-100 CS 3807-110 CS 3807-120 CS 3807-132 CS 3807-144 CS 3807-156 CS 3807-168 CS 3807-180 CS 3807-200 CS 3807-300 CS 3807-400 CS 3807-500 CS 3808-030 CS 3808-035 CS 3808-040 CS 3808-045 CS 3808-050 CS 3808-055 CS 3808-060 CS 3808-065 CS 3808-070 CS 3808-075 CS 3808-080 CS 3808-085 CS 3808-090 CS 3808-095 CS 3808-100 CS 3808-110 CS 3808-120 CS 3808-132 CS 3808-144 CS 3808-156 CS 3808-168 CS 3808-180 CS 3808-200 CS 3808-300 CS 3808-400 CS 3808-500 CS 3809-030 CS 3809-035 CS 3809-040 CS 3809-045 CS 3809-050 CS 3809-055 CS 3809-060 CS 3809-065 CS 3809-070 CS 3809-075 CS 3809-080 CS 3812-400			
4052536000177QL: CS 3810-00 CS 3810-01 CS 3810-02 CS 3810-03	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3810-04 CS 3810-05 CS 3810-10 CS 3810-11 CS 3810-12 CS 3810-13 CS 3810-14			
4052536000178QN: CS 3812-01-015 CS 3812-01-030 CS 3812-01-060	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000186QM: CS 3901-01 CS 3917-12	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000187QP: CS 3913-04	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000188QR: CS 3910-01-025 CS 3910-01-030 CS 3910-01-035 CS 3910-01-040 CS 3910-01-045 CS 3910-01-050 CS 3910-01-055 CS 3910-01-060 CS 3910-01-070 CS 3910-01-080 CS 3910-01-090 CS 3910-01-100 CS 3910-01-110 CS 3910-01-120 CS 3910-020 CS 3910-025 CS 3910-030 CS 3910-035 CS 3910-040 CS 3910-045 CS 3910-050 CS 3910-055 CS 3910-060 CS 3910-065 CS 3910-070 CS 3910-075 CS 3910-080 CS 3910-085 CS 3910-090 CS 3910-095 CS 3910-100 CS 3910-120 CS 3910-140 CS 3910-160 CS 3910-200 CS 3910-240 CS 3911-240 CS 3911-400 CS 3912-200	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 7106-200 CS 7106-400			
4052536000189QT: CS 3913-10	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000190QC: CS 3912-240 CS 3913-40-03 CS 3913-40-04 CS 3913-40-05	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000191QE: CS 3913-55-06 CS 3913-55-08 CS 3913-55-10 CS 3913-55-12 CS 3913-55-14 CS 3913-55-16 CS 3914-50-06 CS 3914-50-08 CS 3914-50-10 CS 3914-50-12 CS 3914-50-14 CS 3914-50-16	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000192QG: CS 3913-05	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000193QJ: CS 3917-05 CS 3917-06 CS 3917-07 CS 3917-21 CS 3917-22 CS 3917-23	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000194QL: CS 3917-08 CS 3917-09 CS 3917-10	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000195QN: CS 3917-11	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000196QQ: CS 3919-02	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000197QS: CS 3918-01	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000198QU: CS 3918-02-02 CS 3918-02-03 CS 3918-06-07	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3918-06-09			
4052536000199QW: CS 3919-01 CS 7104-01	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000200PN: CS 1417-1T	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000201PQ: CS 1417-3T	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000202PS: CS 3913-11	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000203PU: CS 7104-12 CS 7104-16	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000204PV: CS 3918-06-11 CS 3918-06-14 CS 3918-06-17 CS 3918-06-20 CS 3918-07-07 CS 3918-07-09 CS 3918-07-11 CS 3918-07-14 CS 3918-07-17 CS 3918-07-20	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000211PT: CS 7170-075-040 CS 7170-075-050 CS 7170-075-060 CS 7170-075-070 CS 7170-075-080 CS 7170-085-060 CS 7170-085-070 CS 7170-085-080 CS 7170-085-090 CS 7170-085-100 CS 7170-085-110 CS 7170-085-120 CS 7170-100-080 CS 7170-100-090 CS 7170-100-100 CS 7170-100-110 CS 7170-100-120 CS 7170-100-130 CS 7170-100-140	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000212PV: CS 7171-06-01 CS 7171-06-02 CS 7171-06-03	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
4052536000213PX: CS 7171-01	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000214PZ: CS 7171-02	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000215Q3: CS 7171-03	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123
4052536000218Q9: CS 3814-30-S	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa IIb / Klasa IIb do implantacji (wyłączone)	<input checked="" type="checkbox"/> Identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD CS 3006-01 Indywidualny numer wyrobu:	<input checked="" type="checkbox"/> Następujące certyfikaty: G1 011099 0060 Rev. 01, NB 0123

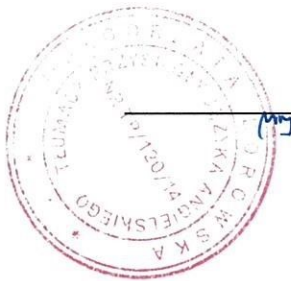




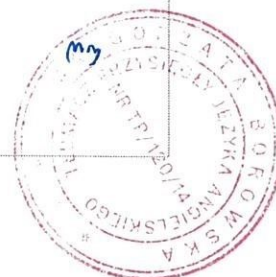
Tabela 2: Wyroby objęte niniejszym pismem, w przypadku których spółka TÜV SÜD Product Service GmbH NIE jest odpowiedzialna za odpowiedni nadzór zgodnie z obowiązującą dyrektywą:

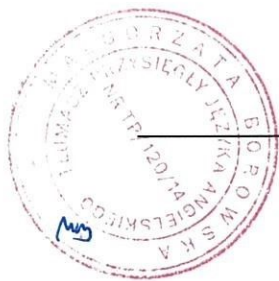
Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB				
4052536000002PG: CS 2624 CS 3031-150 CS 3822-01 CS 3822-02 CS 3830-01 CS 3830-02 CS 3830-04 CS 3830-05 CS 3830-10 CS 3836 CS 3836-01 CS 3846 CS 3846-01 CS 3846-02 CS 3849 CS 3849-01 CS 3849-02 CS 3850-03	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną				
4052536000003PJ: CS 7129-01 CS 7129-02 CS 7129-03 CS 7138 CS 7139 CS 7140 CS 7144 CS 7145 CS 7146 CS 7148	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> Identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD Indywidualny numer wyrobu: <table><tr><td>Artykuł MDR</td><td>Artykuł MDD</td></tr><tr><td>CS 7148</td><td>CS 2828-20</td></tr></table>	Artykuł MDR	Artykuł MDD	CS 7148	CS 2828-20	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
Artykuł MDR	Artykuł MDD						
CS 7148	CS 2828-20						
4052536000004PL: CS 3020-01 CS 3024 CS 3825-01 CS 3825-02 CS 3825-03 CS 3826 CS 3826-01 CS 3827 CS 3827-01 CS 3831 CS 3831-01 CS 3832 CS 3832-01 CS 3833 CS 3833-01 CS 3834-01 CS 3834-02 CS 3834-03 CS 3835 CS 3835-01 CS 3847 CS 3847-01 CS 3848 CS 3851-01	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> Identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD <table><tr><td>Artykuł MDR</td><td>Artykuł MDD</td></tr><tr><td>CS 3848</td><td>CS 2828-21</td></tr></table>	Artykuł MDR	Artykuł MDD	CS 3848	CS 2828-21	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
Artykuł MDR	Artykuł MDD						
CS 3848	CS 2828-21						





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3851-02 CS 3851-03 CS 3853-01 CS 3853-02 CS 3853-03 CS 3855 CS 3856-01 CS 3856-02 CS 3856-03 CS 3857 CS 3863 CS 3864 CS 5788 CS 7128-01 CS 7128-02 CS 7128-03 CS 7158-01 CS 7158-02 CS 8032-01 CS 8032-02 CS 8037 CS 8045 E02854 E03122 E03123 UT 1639-29			
4052536000005PN: CS 3018-04 CS 3018-05 CS 3018-06 CS 3018-07 CS 3033 CS 3041 CS 3041-01 CS 3041-02 CS 3041-03 CS 3041-04 CS 3041-05 CS 3820-01 CS 3820-02 CS 3820-03 CS 3820-04 CS 3821-01 CS 3821-02 CS 3823-100 CS 3824-045 CS 3824-045-01 CS 3824-045-02 CS 3824-055 CS 3824-055-01 CS 3824-055-02 CS 3824-065 CS 3824-065-01 CS 3824-065-02 CS 3824-075 CS 3824-075-01 CS 3824-075-02 CS 3824-085 CS 3824-085-01	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3824-085-02 CS 3824-100 CS 3824-100-01 CS 3824-100-02 CS 3824-115-01 CS 3828-01 CS 3860 CS 3861 CS 7127-02 CS 7127-03 CS 7127-04 CS 7127-05 CS 7127-055 CS 7127-06 CS 7127-065 CS 7127-07 CS 7127-075 CS 7127-08 CS 7127-085 CS 7127-100 CS 7128-045 CS 7128-055 CS 7128-065 CS 7128-075 CS 7128-085 CS 7128-100 CS 7128-115 CS 7129-04 CS 7129-05 CS 7129-06 CS 7129-07 CS 7129-08 CS 8023 CS 8024 CS 8024-01 E02923 UL 8522-27 UL 8525-23 UL 8526-23 UL 8527-23 UL 8527-24			
4052536000006PQ: CS 3032-00 CS 3032-01 CS 3032-02 CS 3032-05 CS 3032-07 CS 3032-08 CS 3032-09 CS 3032-10 CS 3829 CS 3829-01 CS 3837 CS 3838-01 CS 3838-02 CS 3838-04 CS 3838-05 CS 3838-06 CS 3839	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3840 CS 3841-01 CS 3841-03 CS 3841-04 CS 3841-10 CS 3843-20 CS 3843-21 CS 3843-30 CS 3844-01 CS 3844-02 CS 3844-03 CS 3844-04 CS 3844-05 CS 3844-06 CS 3845-01 CS 3845-02 CS 3852-01 CS 3852-02 CS 8038			
4052536000017PV: CS 2626-03 CS 2626-04 CS 2633-01 CS 2633-03 CS 2633-08 CS 2645-02 CS 2645-03 E02335-01 E02335-02	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
4052536000019PZ: CS 2628 CS 2632 CS 2632-01 CS 2633-02 CS 2633-04 CS 2633-05 CS 2633-06 CS 2633-07 CS 2634-04 CS 2634-05 CS 2634-06 CS 2634-07 CS 2636 CS 2638 CS 2640 CS 2642 CS 2645-01 CS 2760-150 CS 2764-01 CS 2764-02 CS 2764-03	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
4052536000020PJ: CS 2620-06 CS 2620-07 CS 2622 CS 2626-01 CS 2626-02 CS 2630-05	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 2630-06 CS 2630-07 E02172 E02362-02 E02362-03			
4052536000021PL: CS 2791 UT 1641-29	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
4052536000022PN: CS 1450 CS 3923-01 CS 3923-02 CS 3924-410 CS 3924-530 CS 3926-04 CS 3926-05 CS 3927-04 CS 3928-04 CS 3928-05 CS 3929-02 CS 3929-04 CS 3929-05 CS 3929-06 CS 3945-01 CS 3950-05 CS 3950-06 CS 3950-07	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
4052536000023PQ: CS 7150 CS 7152 CS 7154 CS 7155	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
4052536000024PS: CS 1448 CS 1454 CS 1459 CS 1461 CS 1462-1 CS 1462-2 CS 1463-1 CS 1463-2 CS 1463-3 CS 1970-00-12 CS 1970-45-12 CS 3930 CS 3932-02 CS 3932-04 CS 3932-05 CS 3932-06 CS 3932-07 CS 3933 CS 3934 CS 3936-01 CS 3940-01 CS 3944-02 CS 3944-03 CS 3946	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 3954-01 CS 3954-03 CS 3955-02 CS 3957-01 CS 3961			
4052536000025PU: CS 1466 CS 3920-01 CS 3921-01 CS 3921-02 CS 3925-01 CS 3925-02 CS 3925-03 CS 3925-04 CS 3925-05 CS 3931 CS 3952-01 CS 3952-02	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
4052536000026PW: CS 3937-03 CS 3937-04 CS 3938-03 CS 3938-04 CS 3938-05 CS 3938-06 CS 3938-07 CS 3938-08 CS 3938-09 CS 3939-01 CS 3941 CS 3942 CS 3943-03 CS 3943-04	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
4052536000034PV: CS 7173-580 CS 7173-750 CS 7174-085-01 CS 7174-100-01 CS 7175-01 CS 7175-02 CS 7175-03 CS 7175-04 CS 7179	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
4052536000035PX: CS 7174-02	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną
4052536000036PZ: CS 7128-04 CS 7128-05 CS 7177-01-01 CS 7177-01-02 CS 7177-01-03 CS 7177-02 CS 7177-10 CS 7177-11 CS 7178-01	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną





Nazwa wyrobu lub kod Basic UDI-DI (w ramach stosowania rozporządzenia MDR)	Klasyfikacja wyrobu zgodnie z rozporządzeniem MDR (zaproponowana przez producenta i zweryfikowana podczas rozpatrywania wniosku)	Jeśli wyrób MDR jest wyrobem zastępczym, identyfikacja odpowiedniego wyrobu zgodnie z dyrektywą MDD/AIMDD	Numer lub numery referencyjne certyfikatu MDD/AIMDD dla wyrobów objętych rozporządzeniem MDR oraz numer identyfikacyjny NB
CS 7178-02 CS 7178-03			
4052536000037Q3: CS 7127-075-01 CS 7127-085-01 CS 7127-100-01 CS 7174-01 CS 7174-03 CS 7174-04 CS 7174-075 CS 7174-085 CS 7174-100 CS 7174-20 CS 7174-21 CS 7176-075 CS 7176-085 CS 7176-100	<input checked="" type="checkbox"/> Klasa Ir narzędzia chirurgiczne wielokrotnego użytku	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY	<input checked="" type="checkbox"/> NIE DOTYCZY — zgodnie z dyrektywami wyrób nie wymagał certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną

Potwierdzenie — historia zmian

Data	Wewnętrzny nr ref. spółki TÜV SÜD Product Service GmbH powiązany z daną wersją potwierdzenia	Działanie
2024-04-11	713316966 713315823	Wydanie pierwsze

Ja, niżej podpisana, Małgorzata Borowska, tłumacz przysięgły języka angielskiego, wpisana na listę tłumaczy przysięgłych prowadzoną przez Ministra Sprawiedliwości pod numerem TP/120/14, zaświadczam niniejszym zgodność powyższego tłumaczenia z okazanym mi dokumentem elektronicznym w języku angielskim.
Katowice, 13 maja 2024
Nr rep.: 621/24



Małgorzata Borowska