

DEKLARACJA PRODUCENTA

w związku z rozporządzeniem (UE) 2023/607 zmieniającym rozporządzenia (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, w szczególności w odniesieniu do

- ważność certyfikatów wydanych na mocy dyrektywy Rady 90/385/EWG w sprawie wyrobów medycznych aktywnego osadzania (AIMDD) lub dyrektywy Rady 93/42/EWG w sprawie wyrobów medycznych (MDD) (certyfikaty dyrektywy) i/lub¹
- zgodności wyrobów i nas jako ich producenta z warunkami dalszego wprowadzania do obrotu i oddawania do użytku

Nazwa producenta	B.Braun Melsungen AG
Adres producenta i dane kontaktowe	Carl-Braun—Strasse 1 34212 Melsungen Niemcy
Niepowtarzalny numer rejestracyjny (SRN) (jeśli dostępny)	DE-MF-000000201

Nazwa upoważnionego przedstawiciela w UE (jeśli dotyczy)	N/A
Adres upoważnionego przedstawiciela w UE i dane kontaktowe	N/A
Niepowtarzalny numer rejestracyjny (SRN) (jeśli dostępny)	N/A

¹ Pierwszy warunek nie ma zastosowania w przypadku wyrobów, dla których procedura oceny zgodności zgodnie z MDD nie wymagała udziału jednostki notyfikowanej, dla których deklaracja zgodności została sporządzona przed dniem 26 maja 2021 r. i dla których procedura oceny zgodności zgodnie z niniejszym rozporządzeniem wymaga udziału jednostki notyfikowanej.

Nazwa jednostki notyfikowanej (jeśli dotyczy)	TÜV SÜD Product Service GmbH	<input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz
Numer jednostki notyfikowanej (jeśli dotyczy)	0123	<input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz
Numer(y) certyfikatu wydanego zgodnie z dyrektywą, którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	(1) G1 012974 0607; (2) G1 019717 0032; (3) G1 022239 0080; (4) G2S 012974 0457	<input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz
Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie dyrektywy przed przedłużeniem ważności (jeśli dotyczy)	(1) 2024-05-26; (2) 2024-05-26; (3) 2024-05-26; (4) 2024-05-26	<input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz
Data zakończenia przedłużonego okresu ważności/okresu przejściowego	2028-12-31	<input checked="" type="checkbox"/> Patrz załączony wykaz

My, jako producent, oświadczamy na naszą wyłączną odpowiedzialność, że:

- dla wyżej wymienionego **certyfikatu** (jeśli oświadczenie dotyczy wielu certyfikatów, patrz załączony wykaz) spełnione są warunki prawnego przedłużenia ważności zgodnie z wymogami art. 120.2² MDR i/lub
- wyroby** wymienione w załączonym wykazie i my jako ich producent spełniamy warunki wymienione w art. 120.3c MDR dotyczące dalszego wprowadzania do obrotu i wprowadzania do użytkowania,

a dokładniej poprzez spełnienie następujących warunków:

- Certyfikat wymieniony powyżej lub w załączonym wykazie
 - Certyfikaty obejmujące wyroby wskazane w wykazie zostały wydane po 25 maja 2017 r., były ważne w dniu 26 maja 2021 r. i nie zostały później wycofane.

² Pierwszy warunek nie ma zastosowania w przypadku wyrobów, dla których procedura oceny zgodności zgodnie z MDD nie wymagała udziału jednostki notyfikowanej, dla których deklaracja zgodności została sporządzona przed dniem 26 maja 2021 r. i dla których procedura oceny zgodności zgodnie z niniejszym rozporządzeniem wymaga udziału jednostki notyfikowanej.

Wybierz odpowiednie oświadczenia:

- ☐ Wygaś przed 20 marca 2023:
- ☐ Przed pierwotną datą wygaśnięcia wskazaną w certyfikatach podpisaliśmy z jednostką notyfikowaną pisemne porozumienie zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII do niniejszego rozporządzenia w sprawie oceny zgodności w odniesieniu do wyrobów objętych wygaśniętymi certyfikatami lub w odniesieniu do wyrobów mających zastąpić te wyroby, lub
 - ☐ Właściwy organ kompetentny przyznał odstępstwo od obowiązującej procedury oceny zgodności zgodnie z art. 59 ust. 1 MDR (może zostać udostępnione na żądanie), lub
 - ☐ Właściwy organ kompetentny zażądał od producenta, zgodnie z art. 97 ust. 1 MDR, przeprowadzenia stosownej procedury oceny zgodności (może zostać udostępniona na żądanie).

Wybierz jedno z poniższych stwierdzeń tylko wtedy, gdy właściwy organ przyznał odstępstwo zgodnie z art. 59(1) lub wymóg zgodnie z art. 97(1):

- ☐ Formalny wniosek do jednostki notyfikowanej zgodnie z sekcją 4.3 akapit pierwszy załącznika VII MDR o ocenę zgodności został lub zostanie przez nas złożony do jednostki notyfikowanej nie później niż 26 maja 2024 dla wyrobów wymienionych w załączonym wykazie lub ich zamienników, a podpisana pisemna umowa (podpisane pisemne umowy) została (zostaną) zawarta (zawarte) zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII MDR przed 26 września 2024 r..
- ☐ Nie zamierzamy złożyć wniosku o ocenę zgodności do 26 maja 2024, dlatego okres przejściowy zakończy się z dniem 26 maj 2024

☒ Wygaś po dniu 20 marzec 2023:

Wybierz odpowiednie oświadczenie:

- ☒ Formalny wniosek do jednostki notyfikowanej zgodnie z sekcją 4.3 akapit pierwszy załącznika VII MDR o ocenę zgodności został lub zostanie przez nas złożony do jednostki notyfikowanej nie później niż 26 maja 2024 r. dla wyrobów wymienionych w załączonym wykazie lub ich zamienników, a podpisana pisemna umowa została zawarta zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII MDR przed 26 września 2024r.
- ☐ Nie zamierzamy złożyć wniosku o ocenę zgodności do 26 maja 2024 r., dlatego okres przejściowy zakończy się 2 z dniem 6 maj 2024

➤ Wyroby zaklasyfikowane do klasy wyższej

W przypadku wyrobów, dla których procedura oceny zgodności zgodnie z MDD nie wymagała zaangażowania jednostki notyfikowanej, dla których deklaracja zgodności została sporządzona przed dniem 26 maja 2021 i dla których procedura oceny zgodności zgodnie z niniejszym rozporządzeniem wymaga zaangażowania jednostki notyfikowanej:

Wybierz odpowiednie oświadczenie:

- ☐ Formalny wniosek do jednostki notyfikowanej zgodnie z sekcją 4.3 akapit pierwszy załącznika VII MDR o ocenę zgodności został złożony lub zostanie przez nas złożony do jednostki notyfikowanej nie później niż 26 maja 2024 w odniesieniu do wyrobów wymienionych w załączonym wykazie lub ich zamienników, a podpisana pisemna umowa została zawarta zgodnie z sekcją 4.3 akapit drugi załącznika VII MDR przed 26 września 2024
- ☐ Nie zamierzamy składać wniosku o ocenę zgodności do dnia 26 maja 2024, dlatego okres przejściowy zakończy się z dniem 26 maj 2024

➤ **System zarządzania jakością (SZJ)**

Wybierz odpowiednie oświadczenie:

- ☐ System zarządzania jakością zgodnie z art. 10 ust. 9 MDR zostanie wdrożony nie później niż 26 maja 2024
- ☐ Wdrożono system zarządzania jakością zgodnie z art. 10 ust. 9 MDR
- ☒ Jednostka notyfikowana wydała załączony certyfikat dla SZJ zgodnego z MDR.

➤ **Wyroby wymienione w załączonym wykazie**

- Wyroby nadal spełniają wymogi dyrektywy AIMDD lub MDD
- Nie ma znaczących zmian w projekcie i zamierzonym celu.
- Wyrób lub wyroby nie stanowią niedopuszczalnego zagrożenia dla zdrowia lub bezpieczeństwa pacjentów, użytkowników lub innych osób, ani dla innych aspektów ochrony zdrowia publicznego.

Podpisano w imieniu i na rzecz producenta:

	Dział Zarządzania Jakością	Dział Regulatory Affairs
Pełna nazwa firmy	B. Braun Melsungen AG	B. Braun Melsungen AG
Miejsce i data	Melsungen, 2024-04-15	Melsungen, 2024-04-15
Podpis	Patrz strona z podpisami	Patrz strona z podpisami
Nazwisko	(1) Thomas Brand; (2) Mareike Arico; (3) Dr Franz Ritz	(4) Dr Stefan Seidel; (5) Malte Loh; (6) Dr Joachim Buenger
Stanowisko	(1) Wice Prezes ds. Zarządzania Jakością dla nie-aktywnych wyrobów medycznych; (2) Kierownik ds. Zarządzania Jakością dla Aktywnych Wyrobów Medycznych / Kierownik ds. Regulatory Affairs Centrum Kompetencyjne ds. Aktywnych Systemów Infuzyjnych; (3) Wice Prezes ds. Zarządzania Jakością Pharma; Dywizja Hospital Care	(4) Kierownik ds. Regulatory Affairs Centrum Kompetencyjne ds. Terapii Infuzyjnych i Leczenia Bólu; (5) Starszy Manager ds. Regulatory Affairs; (6) Dyrektor ds. Przygotowywania i Składania Dokumentacji Mgmt
Dane do kontaktu (przynajmniej e-mail)	BBMAG-HC@bbraun.com	BBMAG-HC@bbraun.com
Wersja dokumentu	Wersja 1.0	

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) ³ (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Perfusor® compact plus	8717030	4039239000000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® compact plus	8717050	40392390000005352B	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
OnlineSuite	876100	40392390000005552H	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Spaceplus Perfusor®	8719030	40392390000007562V	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Spaceplus Infusomat®	8719050	40392390000007552T	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® compactplus P	8717070	40392390000007492Y	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Sangofix® Air	4116011F	4039239000000039ZP	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnifix® Lock	4617006	4039239000000044ZG	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnican fine	932M04SE	40392390000018743B	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnican fine	931M08SE							n.d.
Drainobag® 600 V	5523606	40392390000007973B	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.

³ w przypadku wyrobów z certyfikatem (certyfikatami) AIMDD/MDD identyfikacja powinna być taka, jak w certyfikacie, a tylko jeśli certyfikat ma zakres ogólny, powinien być taki, jak zdefiniowano powyżej).

Wykaz wyrobów

Powyzsza deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Drug Library Manager Spaceplus	876203	4039239000000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Drug Library Manager Spaceplus	876209	403923900000169539	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
GLYCINE 1,5% B.BRAUN	FR29914	403923900000249638	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
GLYCINE 1,5% B.BRAUN	FREU914							n.d.
GLYCINE 1,5% B.BRAUN	FREU934							n.d.
GLYCINE 1,5% B.BRAUN	FREU954							n.d.
GLYCINE 1,5% B.BRAUN	FREU974							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	FREU850	403923900000250128	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	FREU910							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	FREU930							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	FREU950							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	FREU970							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570100	40392390000026312N	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3637006							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	0069414E							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3521360							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570120							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570130							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570140							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	0066570E							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3521370							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570150							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570160							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570170							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	0066569E							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570110							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Vitulia	450268	40392390000025022A	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Vitulia	450272							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570300							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570301							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570310							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570330							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	391858							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570350							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570360							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570340							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3637010							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	391859							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570370							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570380							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570390							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	391860							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570410							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570420							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570460	40392390000026302L	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570470							n.d.
NaCl 0,9 % B.BRAUN	3570480							n.d.
RINGER B.BRAUN	FREU864	40392390000025062J	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
RINGER B.BRAUN	FREU924							FREU920
RINGER B.BRAUN	FREU944							n.d.
RINGER B.BRAUN	FREU964							n.d.
RINGER B.BRAUN	FREU984							n.d.
RINGER B.BRAUN	3570000	40392390000026342U	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
RINGER B.BRAUN	3570010							n.d.
RINGER B.BRAUN	3570020							n.d.
RINGER B.BRAUN	3570030							n.d.
RINGER B.BRAUN	3570040							n.d.
RINGER B.BRAUN	3570050							n.d.
RINGER B.BRAUN	3570060							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
RINGER B.BRAUN	3570611	40392390000026322Q	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	3570490
RINGER B.BRAUN	3570610							3570500
RINGER B.BRAUN	3570614							3570510
RINGER B.BRAUN	3570612							3570520
RINGER B.BRAUN	3570613	40392390000026332S	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	3570530
Aqua B. Braun	FREU812	40392390000024973A	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Aqua B. Braun	FREU852							n.d.
Aqua B. Braun	FREU912							n.d.
Aqua B. Braun	FREU932							n.d.
Aqua B. Braun	387872	40392390000026272X	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Aqua B. Braun	387873							n.d.
Aqua B. Braun	387874							n.d.
Aqua B. Braun	442464							n.d.
Aqua B. Braun	442465							n.d.
Aqua B. Braun	442466							n.d.
Sterylna woda do przeptkiwania	3637011							n.d.
Aqua B. Braun	3521380	403923900000262933	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Aqua B. Braun	3521390							n.d.
Aqua B. Braun	3553949							n.d.
Aqua B. Braun	3553957							n.d.
Aqua B. Braun	0065729E							n.d.
Aqua B. Braun	0066571E							n.d.
Aqua B. Braun	0069415E							n.d.
Aqua B. Braun	0082423E							n.d.
Aqua B. Braun	0082479E							n.d.
Sterylna woda do przeptkiwania	3637007							n.d.
Łącznik cewnika Perifix®	4513800	403923900000238732	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Łącznik cewnika Perifix®	4513801							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Łącznik cewnika Perifix® NRFit	4513800N-01							n.d.
Łącznik cewnika Perifix® NRFit	4513801N-01							n.d.
Infusomat® Space	8713050	40392390000007462S	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Space P	8713070	4039239000000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Perfusor® Space	8713030	40392390000007482W	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Enteroport® plus	8710355	40392390000007452Q	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700200	40392390000008622V	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700200-20							n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700210							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700310							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700310-20							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700310CN							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® Space	8250414SP	40392390000007832Y	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Cyto-Set® Infusomat® Space	8250817SP							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® Space	8250820SP							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Cyto-Set® Infusomat® Space	8250917SP							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® Space	8250920SP							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® Space	835414SP							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® Space	835817SP							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® Space	835820SP							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® Space	835917SP							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® Space	835920SP							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® plus	8700420							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® plus	8700430							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® plus	8700440							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® plus	8700450							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® plus	8700460							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® plus	8700470							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® plus	8700480							n.d.
Cyto-Set® Infusomat® plus	8700490							n.d.
Cyto-Set® Line	A2581NF	40392390000078432	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Cyto-Set® Line	A2582NF							n.d.
Cyto-Set® Mix	A2900N							n.d.
Cyto-Set® Mix	A2903N							n.d.
Cyto-Set® Mix	A2906N							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Cyto-Set® Mix	A2907N	40392390000008602R	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Cyto-Set® Mix	A2908N							n.d.
Stimuplex® A	4894251							n.d.
Stimuplex® A	4894539							n.d.
Stimuplex® A	4894367							n.d.
Stimuplex® A	4894502							n.d.
Stimuplex® A	4894375							n.d.
Stimuplex® A	4894260							n.d.
Stimuplex® A	4894278							n.d.
Stimuplex® A	4894278NR							n.d.
Stimuplex® A	4894375NR							n.d.
Stimuplex® A	4894260NR							n.d.
Stimuplex® A	4894367NR							n.d.
Stimuplex® A	4894539NR							n.d.
Stimuplex® A	4894502NR							n.d.
Stimuplex® A	4894251NR							n.d.
Easypump® II LT 60-12	4540002	40392390000023452J	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Easypump® II LT 60-12	4540002-07							n.d.
Easypump® II LT 60-12	4540002-20							n.d.
Easypump® II LT 500-12.5	4540003							n.d.
Easypump® II LT 500-12.5	4540003-07							n.d.
Easypump® II LT 500-12.5	4540003-20							n.d.
Easypump® II LT 80-16	4540004							n.d.
Easypump® II LT 80-16	4540004-07							n.d.
Easypump® II LT 80-16	4540004-20							n.d.
Easypump® II LT 125-25	4540006							n.d.
Easypump® II LT 125-25	4540006-07							n.d.
Easypump® II LT 125-25	4540006-20							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Easypump® II LT 270-27	4540008							n.d.
Easypump® II LT 270-27	4540008-07							n.d.
Easypump® II LT 270-27	4540008-20							n.d.
Easypump® II LT 60-30	4540010							n.d.
Easypump® II LT 60-30	4540010-07							n.d.
Easypump® II LT 60-30	4540010-20							n.d.
Easypump® II LT 120-30	4540012							n.d.
Easypump® II LT 120-30	4540012-07							n.d.
Easypump® II LT 120-30	4540012-20							n.d.
Easypump® II LT 400-40	4540014							n.d.
Easypump® II LT 400-40	4540014-07							n.d.
Easypump® II LT 400-40	4540014-20							n.d.
Easypump® II LT 100-50	4540016							n.d.
Easypump® II LT 100-50	4540016-07							n.d.
Easypump® II LT 100-50	4540016-20							n.d.
Easypump® II LT 270-54	4540018							n.d.
Easypump® II LT 270-54	4540018-07							n.d.
Easypump® II LT 270-54	4540018-20							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Easypump® II LT 400-80	4540022							n.d.
Easypump® II LT 400-80	4540022-07							n.d.
Easypump® II LT 400-80	4540022-20							n.d.
Easypump® II LT 270-68	4540026							n.d.
Easypump® II LT 270-68	4540026-07							n.d.
Easypump® II LT 270-68	4540026-20							n.d.
Easypump® II LT 400-100	4540028							n.d.
Easypump® II LT 400-100	4540028-07							n.d.
Easypump® II LT 400-100	4540028-20							n.d.
Easypump® II LT 270-135	4540032							n.d.
Easypump® II LT 270-135	4540032-07							n.d.
Easypump® II LT 270-135	4540032-20							n.d.
Easypump® II ST 100-0,5	4540040							n.d.
Easypump® II ST 100-0,5	4540040-07							n.d.
Easypump® II ST 100-0,5	4540040-20							n.d.
Easypump® II ST 250-0,5	4540042							n.d.
Easypump® II ST 250-0,5	4540042-07							n.d.
Easypump® II ST 250-0,5	4540042-20							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Easypump® II ST 50-1	4540044							n.d.
Easypump® II ST 50-1	4540044-20							n.d.
Easypump® II ST 100-1	4540046							n.d.
Easypump® II ST 100-1	4540046-07							n.d.
Easypump® II ST 100-1	4540046-20							n.d.
Easypump® II ST 250-1	4540048							n.d.
Easypump® II ST 250-1	4540048-07							n.d.
Easypump® II ST 250-1	4540048-20							n.d.
Easypump® II ST 250-1,5	4540050							n.d.
Easypump® II ST 250-1,5	4540050-07							n.d.
Easypump® II ST 250-1,5	4540050-20							n.d.
Easypump® II ST 400-2	4540052							n.d.
Easypump® II ST 400-2	4540052-07							n.d.
Easypump® II ST 400-2	4540052-20							n.d.
Easypump® II ST 500-2	4540054							n.d.
Easypump® II ST 500-2	4540054-07							n.d.
Easypump® II ST 500-2	4540054-20							n.d.
Easypump® II ST 100-2	4540056							n.d.
Easypump® II ST 100-2	4540056-07							n.d.
Easypump® II ST 100-2	4540056-20							n.d.
Easypump® II ST 400-4	4540058							n.d.
Easypump® II ST 400-4	4540058-07							n.d.
Easypump® II ST 400-4	4540058-20							n.d.
Prowadnik kręgosłupowy	4505000-13	403923900000085836	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	4505000
Prowadnik kręgosłupowy	4500059-13							4500059
Contiplex® S 360	4898650CN	40392390000008542W	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Contiplex® S 360	4898610CN							n.d.
Contiplex® S 360	4898615CN							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Contiplex® S Ultra 360®	4898650-01							n.d.
Contiplex® S Ultra 360®	4898610-01							n.d.
Contiplex® S Ultra 360®	4898615-01							n.d.
Contiplex® S Ultra 360®	4898650-27							n.d.
Contiplex® S Ultra 360®	4898610-27							n.d.
Contiplex® S Ultra 360®	4898615-27							n.d.
Filtr Perifix®	4515501	403923900000238834	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Filtr Perifix® NRFit	4515501N-01							n.d.
Contiplex® S Ultra 360® NRFit®	4898650NR-27	4039239000000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Contiplex® S Ultra 360® NRFit®	4898610NR-27							n.d.
Contiplex® S Ultra 360® NRFit®	4898615NR-27							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360® NRFit®	4898704NR-01							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360® NRFit®	4898705NR-01							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360® NRFit®	4898710NR-01							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360® NRFit®	4898715NR-01							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360®	4898704-01							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360®	4898705-01							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Contiplex® Tuohy Ultra 360®	4898710-01							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360®	4898715-01							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360®	4898704-27							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360®	4898705-27							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360®	4898710-27							n.d.
Contiplex® Tuohy Ultra 360®	4898715-27							n.d.
Discofix®	4099117	40392390000007582Z	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Discofix®	4095111							n.d.
Discofix®	4095120							n.d.
Discofix®	4095146							n.d.
Discofix®	4095111IN							n.d.
Discofix®	409511CN							n.d.
Discofix®	409512CN							n.d.
Discofix®	16466							n.d.
Discofix®	4098102							n.d.
Discofix®	409810CN							n.d.
Discofix®	4098218							n.d.
Discofix®	409821CN							n.d.
Discofix®	4098501							n.d.
Discofix®	4098234							n.d.
Discofix®	4098080							n.d.
Discofix®	4055150							n.d.
Discofix®	4055145							n.d.
Discofix®	4055146							n.d.
Discofix®	4055149							n.d.
Discofix®	4055147							n.d.
Discofix®	4055148							n.d.
Discofix®	4099010							n.d.
Discofix®	4095210							15809

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Nutritub® ENFit® intestinal	9246605	40392390000029463J	G1 019717 0032 NB0123 B. Braun Avitum Italy S.p.A.	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	9246584 9246584
Nutritub® ENFit® intestinal	9246604							9246576 9246578
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246603	40392390000008172Q	G1 019717 0032 NB0123 B. Braun Avitum Italy S.p.A.	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	9246519
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246602							9246518
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246601							9246516 9246550
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246600							9246515 9246592
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246599							9246514
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246598							9246513
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246597							9246541 9246543
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246596							9246512
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246595							9246517 9246525 9246533 9246535
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246594							9246509 9246511
Nutritub® Gastral Basic ENFit®	9246593							9246508
Infusomat® Space Line	8250832SP	403923900000086839	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	8250833SP
Infusomat® Space Line	8250834SP							8250835SP
Koreczek IN	4238010	40392390000028583L	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Koreczek IN	4238011							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Koreczek Combi	4495101	40392390000008112C	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Koreczek Combi	4495152							n.d.
Adapter Combifix	5206634	40392390000008122E	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Adapter Combifix	5206642							n.d.
Original Perfusor® Line	87229910	40392390000008702U	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Pleurofix® nr 1	4461002	40392390000007902V	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Pleurofix® nr 2	4461037							n.d.
Igła Seldingera	4206096	40392390000007442N	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Igła Seldingera	4206100							n.d.
Injekt® 40 Duo	9166432C	4039239000000121823	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Injekt® 40 Duo	9166432V							n.d.
Introcan Safety® 3	4251127-01	40392390000007652W	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Introcan Safety® 3	4251127-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251127-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251127IN							n.d.
Introcan Safety® 3	4251127JP							n.d.
Introcan Safety® 3	4251128-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251128-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251128-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251128IN							n.d.
Introcan Safety® 3	4251128JP							n.d.
Introcan Safety® 3	4251129-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251129-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251129-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251129-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251129JP							n.d.
Introcan Safety® 3	4251130-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251130-03							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Introcan Safety® 3	4251130-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251130IN							n.d.
Introcan Safety® 3	4251130JP							n.d.
Introcan Safety® 3	4251131-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251131-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251131-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251131JP							n.d.
Introcan Safety® 3	4251132-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251132-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251132-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251132IN							n.d.
Introcan Safety® 3	4251133-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251133-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251133-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251134-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251134-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251134-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251135-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251135-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251135-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251136-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251136-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251136-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251137-01							n.d.
Introcan Safety® 3	4251137-03							n.d.
Introcan Safety® 3	4251137-04							n.d.
Introcan Safety® 3	4251144-01							n.d.
Infusomat® Space Line	8700036SP	40392390000086737	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Space Line	8700435SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8701148SP							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Infusomat® Space Line	8270066SP-01	403923900000086635	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	8270066SP
Infusomat® Space Line	8270066SP-26							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700350-01	403923900000086533	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Plus Line	8700350-26							n.d.
Enteroport® ENFit® Set	8721739	403923900000263732	G1 019717 0032 NB0123 B. Braun Avitum Italy S.p.A.	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	8721748
								8721749
								8721750
								8721688
								8721726
								8721734
								8721735
								8721736
								8721737
								8721742
Enteroport® ENFit® Set	8721738							8721744
								8721745
								8721746
								8721747
Adapter z podwójnym kolcem	4054032	40392390000007883A	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Linia przedłużająca, Typ: Alargadera	4094603							n.d.
Dren do dostrzykiwania	4247116							n.d.
Łącznik LS-3	4053753	403923900000078738	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Łącznik LS-2	4097122							n.d.
Łącznik LS-4	4097149							n.d.
Łącznik LS-5	4097157							n.d.
Dren przedłużający Original-Kucher	4887441							n.d.
Łącznik LS-2	9500103							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Cyto-Set®	8250266	403923900000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Cyto-Set®	8250366							n.d.
ProSet Cyto-Set®	8250370							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250455SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250650SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250655SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250818SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250866SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250915SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250966SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250970SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250980SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250991SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250992SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250993SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8250994SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8251055SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8350866SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8350966SP							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8351655SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8352055SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8352074SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Infusomat® Space	8352075SP							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182700	403923900000078432	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182701							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182702							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182705							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182706							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182708							n.d.
ProSet Cyto-Set® Line	4182709							n.d.
ProSet Cyto-Set® Line	4182710							n.d.
ProSet Cyto-Set® Line	4182711							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182726							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182727							n.d.
ProSet Cyto-Set® Line	4182728							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182729							n.d.
ProSet Cyto-Set® Line	4182734							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4182817							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4188090							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4188091							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4188092							n.d.
ProSet Cyto-Set® Line	4188093							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4188925							n.d.
ProSet Cyto-Set® Mix	4188926							n.d.
Adapter do pompy ProSet Cyto-Set®	4182704	403923900000078534	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Adapter do pompy Cyto-Set®	A1673SO							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Dosifix®	4037011	40392390000008192U	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Dosifix®	4037012							n.d.
Dosifix®	4037013							n.d.
Dosifix®	4037032							n.d.
Dosifix®	4037031	40392390000008202D	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4033809	403923900000078636	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4034589							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4038703							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4055128							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4055136							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4097130							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4097173							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4097190							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4097262							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4097290							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4097291							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4097300							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4097408							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Introcan® Certo	4055764	40392390000007612N	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Introcan® Certo	4251300							n.d.
Introcan® Certo	4251318							n.d.
Introcan® Certo	4251326							n.d.
Introcan® Certo	4251334							n.d.
Introcan® Certo	4251342							n.d.
Introcan® Certo	4251350							n.d.
Introcan® Certo	4251369							n.d.
Introcan®	4252071B							n.d.
Introcan®	4252098B							n.d.
Introcan®	4252110B							n.d.
Introcan®	4252136B							n.d.
Introcan®	4252160B							n.d.
Introcan®	4252217B							n.d.
Introcan®	4252322B							n.d.
Introcan®-W Certo	4253302							n.d.
Introcan®-W Certo	4253310							n.d.
Introcan®-W Certo	4253329							n.d.
Introcan®-W Certo	4253337							n.d.
Introcan®-W Certo	4253345							n.d.
Introcan®-W Certo	4253353							n.d.
Introcan®-W Certo	4253361							n.d.
Introcan®-W	4254074B							n.d.
Introcan®-W	4254090B							n.d.
Introcan®-W	4254112B							n.d.
Introcan®-W	4254139B							n.d.
Introcan®-W	4254171B							n.d.
Introcan®-W	4254210B							n.d.
Introcan®-W	4254325B							n.d.
Discofix® C Safeflow	16494CCN	40392390000007602L	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Discofix® C Safeflow	16495CCN							n.d.
Discofix® C Safeflow	16501CCN							n.d.
Discofix® C Safeflow	16500CCN							n.d.
Discofix® C Safeflow	16540CCN							n.d.
Discofix® C Safeflow	16520CCN							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Intrapur®-Neonat	4099451	4039239000008082P	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Intrapur®	4093216							n.d.
Sterifix®	4184637							n.d.
Sterifix®	4099354							n.d.
Sterifix®	4099303							n.d.
Sterifix® Neonat	4099257							n.d.
Intrapur®	4099713							4099753
Intrapur® Lipid	4099703							4099850
Intrapur®	4183916							n.d.
Intrapur®	4099800							n.d.
Intrapur®	4099702							n.d.
Intrapur® Neonat Lipid	4099460							n.d.
Discofix® C	16500CSF-1	40392390000075933	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Discofix® C	16540C							n.d.
Discofix® C	16494C							n.d.
Discofix® C	16801C							n.d.
Discofix® C	16494CSF							n.d.
Discofix® C	16800C							n.d.
Discofix® C	16504C							n.d.
Discofix® C	16501C							n.d.
Discofix® C	16760C							n.d.
Discofix® C	16495CSF							n.d.
Discofix® C	16613C							n.d.
Discofix® C	16609C							n.d.
Discofix® C	16503C							n.d.
Discofix® C	16605C							n.d.
Discofix® C	16751C							n.d.
Discofix® C	16502C							n.d.
Discofix® C	16612C							n.d.
Discofix® C	16740C							n.d.
Discofix® C	16551CSF							n.d.
Discofix® C	16497C							n.d.
Discofix® C	16610C							n.d.
Discofix® C	16540CSF							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Discofix® C	16720C							n.d.
Discofix® C	16520CSF							n.d.
Discofix® C	16520C							n.d.
Discofix® C	16701C							n.d.
Discofix® C	16496C							n.d.
Discofix® C	16501CSF-1							n.d.
Discofix® C	RU16496C							n.d.
Discofix® C	RU16495C							n.d.
Discofix® C	CN16496C							n.d.
Discofix® C	RU16494C							n.d.
Discofix® C	EC16494C							n.d.
Discofix® C	CN16494C							n.d.
Discofix® C	16611C							n.d.
Discofix® C	16608C							n.d.
Discofix® C	16600C							n.d.
Discofix® C	16501CSF							n.d.
Pleuracan®	4462556	40392390000007922Z	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Pleuracan® B	4462505							n.d.
Zawór zwrotny Pleuracan®	4462564	403923900000079333	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Drainobag® Lock 600	5523682	4039239000000281736	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Discofix® C	16700C	403923900000075933	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Discofix® C	16500C							n.d.
Discofix® C	16495C							n.d.
Discofix® C	16560CSF							n.d.
Discofix® C	16901C							n.d.
Discofix® C	16615C							n.d.
Discofix® C	16560C							n.d.
Discofix® C	16494C-01							n.d.
Discofix® C	16500CSF							n.d.
Discofix® C	16551C							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Discofix® C	16900C							n.d.
Discofix® C	BR16496C							n.d.
Discofix® C	16614C							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4052145	40392390000026953G	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4052197							n.d.
Dren przedłużający Heidelberger	4052197H							n.d.
Introcan Safety®	4251601-01	40392390000007632S	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Introcan Safety®	4251601-03							n.d.
Introcan Safety®	4251601-04							n.d.
Introcan Safety®	4251601JP							n.d.
Introcan Safety®	4251607-01							n.d.
Introcan Safety®	4251607-03							n.d.
Introcan Safety®	4251607-04							n.d.
Introcan Safety®	4251607JP							n.d.
Introcan Safety®	4251614-01							n.d.
Introcan Safety®	4251614-03							n.d.
Introcan Safety®	4251614-04							n.d.
Introcan Safety®	4251614JP							n.d.
Introcan Safety®	4251620-01							n.d.
Introcan Safety®	4251621-01							n.d.
Introcan Safety®	4251622-01							n.d.
Introcan Safety®	4251623-01							n.d.
Introcan Safety®	4251628-01							n.d.
Introcan Safety®	4251628-03							n.d.
Introcan Safety®	4251628-04							n.d.
Introcan Safety®	4251628JP							n.d.
Introcan Safety®	4251644-01							n.d.
Introcan Safety®	4251644-03							n.d.
Introcan Safety®	4251644-04							n.d.
Introcan Safety®	4251644JP							n.d.
Introcan Safety®	4251652-01							n.d.
Introcan Safety®								n.d.

Wykaz wyrobów4251652-03

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Introcan Safety®	4251652-04							n.d.
Introcan Safety®	4251652JP							n.d.
Introcan Safety®	4251679-01							n.d.
Introcan Safety®	4251679-03							n.d.
Introcan Safety®	4251679-04							n.d.
Introcan Safety®	4251679JP							n.d.
Introcan Safety®	4251687-01							n.d.
Introcan Safety®	4251687-03							n.d.
Introcan Safety®	4251687-04							n.d.
Introcan Safety®	4251687JP							n.d.
Introcan Safety®	4251695-01							n.d.
Introcan Safety®	4251695-03							n.d.
Introcan Safety®	4251695-04							n.d.
Introcan Safety®	4251695JP							n.d.
Introcan Safety®	4251709-01							n.d.
Introcan Safety®	4251709-03							n.d.
Introcan Safety®	4251709-04							n.d.
Introcan Safety®	4251709JP							n.d.
Introcan Safety®	4251717-01							n.d.
Introcan Safety®	4251717-03							n.d.
Introcan Safety®	4251717-04							n.d.
Introcan Safety®	4251890-01							n.d.
Introcan Safety®	4251890-03							n.d.
Introcan Safety®	4251890-04							n.d.
Introcan Safety®	4252500-01							n.d.
Introcan Safety®	4252500-03							n.d.
Introcan Safety®	4252500-04							n.d.
Introcan Safety®	4252519-01							n.d.
Introcan Safety®	4252519-03							n.d.
Introcan Safety®	4252519-04							n.d.
Introcan Safety®	4252520-01							n.d.
Introcan Safety®	4252527-01							n.d.
Introcan Safety®	4252527-03							n.d.
Introcan Safety®	4252535-01							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Introcan Safety®	4252535-03							n.d.
Introcan Safety®	4252535-04							n.d.
Introcan Safety®	4252543-01							n.d.
Introcan Safety®	4252551-01							n.d.
Introcan Safety®	4252551-03							n.d.
Introcan Safety®	4252551-04							n.d.
Introcan Safety®	4252560-01							n.d.
Introcan Safety®	4252560-03							n.d.
Introcan Safety®	4252560-04							n.d.
Introcan Safety®	4252578-01							n.d.
Introcan Safety®	4252578-03							n.d.
Introcan Safety®	4252578-04							n.d.
Introcan Safety®	4252586-01							n.d.
Introcan Safety®	4252586-04							n.d.
Introcan Safety®	4252594-01							n.d.
Introcan Safety®	4252594-03							n.d.
Introcan Safety®	4252594-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4253523-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4253523-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4253523-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4253523JP							n.d.
Introcan Safety®-W	4253540-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4253540-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4253540-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4253540JP							n.d.
Introcan Safety®-W	4253566-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4253566-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4253566-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4253566JP							n.d.
Introcan Safety®-W	4253574-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4253574-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4253574-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4253574JP							n.d.
Introcan Safety®-W	4253590-01							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Introcan Safety®-W	4253590-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4253590-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4253604-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4253604-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4253604-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4253604JP							n.d.
Introcan Safety®-W	4253612-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4253612-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4253612-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4253639-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4253639-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4253639JP							n.d.
Introcan Safety®-W	4253639-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4254503-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4254503-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4254503-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4254511-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4254511-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4254511-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4254538-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4254538-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4254538-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4254546-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4254546-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4254554-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4254554-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4254554-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4254562-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4254562-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4254562-04							n.d.
Introcan Safety®-W	4254570-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4254570-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4254570-04							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Introcan Safety®-W	4254597-01							n.d.
Introcan Safety®-W	4254597-03							n.d.
Introcan Safety®-W	4254597-04							n.d.
ProSet Intrapur®	4183913	4039239000008082P	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Intrapur®	4183925							n.d.
ProSet Intrapur®	4183926							n.d.
ProSet Intrapur®	4183927							n.d.
ProSet Intrapur®	4183948							n.d.
ProSet Intrapur®	4183949							n.d.
ProSet Intrapur®	4184004							n.d.
ProSet Intrapur®	4184006							n.d.
ProSet Intrapur®	4184007							n.d.
ProSet Intrapur®	4184008							n.d.
ProSet Intrapur®	4098725							n.d.
ProSet Intrapur®	4081002							n.d.
ProSet Sterifix® Neonat	4099265							n.d.
ProSet Intrapur®	4187822							n.d.
ProSet Intrapur®	4184001							n.d.
ProSet Intrapur®	4183255							n.d.
ProSet Intrapur®	4183245							n.d.
ProSet Intrapur®	4183240							n.d.
ProSet Intrapur®	4180351							n.d.
ProSet Intrapur®	4180350							n.d.
ProSet Discofix® C	4188960	40392390000075933	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Discofix® C	4188959							n.d.
ProSet Discofix® C	4188957							n.d.
ProSet Discofix® C	4188105							n.d.
ProSet Discofix® C	4188071							n.d.
ProSet Discofix® C	4187954							n.d.
ProSet Discofix® C	4187826							n.d.
ProSet Discofix® C	4187202							n.d.
ProSet Discofix® C	4187199							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Discofix® C	4187032							n.d.
ProSet Discofix® C	4184963							n.d.
ProSet Discofix® C	4184491							n.d.
ProSet Discofix® C	4184246							n.d.
ProSet Discofix® C	4184030							n.d.
ProSet Discofix® C	4184022							n.d.
ProSet Discofix® C	4182635							n.d.
ProSet Discofix® C	4181234							n.d.
ProSet Discofix® C	4180965							n.d.
ProSet Discofix® C	4086481							n.d.
ProSet Discofix® C	4085230							n.d.
ProSet Discofix® C	4085213							n.d.
ProSet Discofix® C	4187203							n.d.
ProSet Discofix® C	4182308							n.d.
ProSet Discofix® C	4187527							n.d.
ProSet Discofix® C	4180437							n.d.
ProSet Discofix® C	4183088							n.d.
ProSet Discofix® C	4088698							n.d.
ProSet Discofix® C	4084792							n.d.
ProSet Discofix® C	4085300SF							n.d.
ProSet Discofix® C	4085086							n.d.
ProSet Discofix® C	4181027							n.d.
ProSet Discofix® C	4184005							n.d.
ProSet Discofix® C	4187291							n.d.
ProSet Discofix® C	4183312							n.d.
ProSet Discofix® C	4185366							n.d.
ProSet Discofix® C	4185927							n.d.
ProSet Discofix® C	4188188							n.d.
ProSet Discofix® C	4086482							n.d.
ProSet Discofix® C	4184327							n.d.
ProSet Discofix® C	4180439							n.d.
ProSet Discofix® C	4180306							n.d.
ProSet Discofix® C	4182944							n.d.
ProSet Discofix® C	4083255							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Discofix® C	4187911							n.d.
ProSet Discofix® C	4187823							n.d.
ProSet Discofix® C	4187878							n.d.
ProSet Discofix® C	4085168							n.d.
ProSet Discofix® C	4189821							n.d.
ProSet Discofix® C	4188958							n.d.
ProSet Discofix® C	4187213							n.d.
ProSet Discofix® C	4187880							n.d.
ProSet Discofix® C	4083254							n.d.
ProSet Discofix® C	4189847							n.d.
ProSet Discofix® C	4188198							n.d.
ProSet Discofix® C	4183510							n.d.
ProSet Discofix® C	4187033							n.d.
ProSet Discofix® C	4188072							n.d.
ProSet Discofix® C	4183787							n.d.
ProSet Discofix® C	4180678							n.d.
ProSet Discofix® C	4180679							n.d.
ProSet Discofix® C	4187879							n.d.
ProSet Discofix® C	4185928							n.d.
ProSet Discofix® C	4086879							n.d.
ProSet Discofix® C	4188047							n.d.
ProSet Discofix® C	4189839							n.d.
ProSet Discofix® C	4183852							n.d.
ProSet Discofix® C	4185985							n.d.
ProSet Discofix® C	4085450SF							n.d.
ProSet Discofix® C	4089464							n.d.
ProSet Discofix® C	4182737							n.d.
ProSet Discofix® C	4180300							n.d.
ProSet Discofix® C	4183777							n.d.
ProSet Discofix® C	4185972							n.d.
ProSet Discofix® C	4184521							n.d.
ProSet Discofix® C	4182652							n.d.
ProSet Discofix® C	4184483							n.d.
ProSet Discofix® C	4087930							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Discofix® C	4184817							n.d.
ProSet Discofix® C	4187391							n.d.
ProSet Discofix® C	4182720							n.d.
ProSet Discofix® C	4185821N							n.d.
ProSet Discofix® C	4085434SF							n.d.
ProSet Discofix® C	4188225							n.d.
ProSet Discofix® C	4186580							n.d.
ProSet Discofix® C	4186579							n.d.
ProSet Discofix® C	4085500SF							n.d.
ProSet Discofix® C	4181778							n.d.
ProSet Discofix® C	4180459							n.d.
ProSet Discofix® C	4188510							n.d.
ProSet Discofix® C	4180438							n.d.
ProSet Discofix® C	4086945							n.d.
ProSet Discofix® C	4187898							n.d.
ProSet Discofix® C	4185021							n.d.
ProSet Discofix® C	4187529							n.d.
ProSet Discofix® C	4088520							n.d.
ProSet Discofix® C	4181028							n.d.
ProSet Discofix® C	4182638							n.d.
ProSet Discofix® C	4088699							n.d.
ProSet Discofix® C	4180120							n.d.
ProSet Discofix® C	4180677							n.d.
ProSet Discofix® C	4182633							n.d.
ProSet Discofix® C	4182639							n.d.
ProSet Discofix® C	4187838							n.d.
ProSet Discofix® C	4084510							n.d.
ProSet Discofix® C	4182651							n.d.
ProSet Discofix® C	4187834							n.d.
ProSet Discofix® C	4180445							n.d.
ProSet Discofix® C	4083777							n.d.
ProSet Discofix® C	4187308							n.d.
ProSet Discofix® C	4184424							n.d.
ProSet Discofix® C	4182182							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Vasofix® Braunüle®	4268091B	40392390000007622Q	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Vasofix® Braunüle®	4268113B							n.d.
Vasofix® Braunüle®	4268130B							n.d.
Vasofix® Braunüle®	4268156B							n.d.
Vasofix® Braunüle®	4268172B							n.d.
Vasofix® Braunüle®	4268210B							n.d.
Vasofix® Braunüle®	4268334B							n.d.
Vasofix® Certo	4269071							n.d.
Vasofix® Certo	4269098							n.d.
Vasofix® Certo	4269110							n.d.
Vasofix® Certo	4269136							n.d.
Vasofix® Certo	4269152							n.d.
Vasofix® Certo	4269179							n.d.
Vasofix® Certo	4269217							n.d.
Vasofix® Certo	4269225							n.d.
Vasofix® Certo	4269330							n.d.
Linia przedłużająca	4051807	40392390000007893C	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Linia przedłużająca	4054393							n.d.
Linia przedłużająca	4054394							n.d.
Linia przedłużająca	4055137							n.d.
Linia przedłużająca	4055138							n.d.
Linia przedłużająca	4055139							n.d.
Linia przedłużająca	4055140							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4090144							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4090365							n.d.
ProSet linia spiralna	4090373							n.d.
ProSet linia spiralna	4090381							n.d.
ProSet linia spiralna	4090383							n.d.
ProSet linia spiralna	4090390							n.d.
ProSet linia spiralna	4090438							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4091621							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet linia przedłużająca	4091622							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4091660							n.d.
Vasofix® Safety	4268091S-01	40392390000007642U	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Vasofix® Safety	4268091S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4268113S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4268113S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4268130S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4268130S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4268156S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4268156S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4268172S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4268172S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4268210S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4268210S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4268334S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4268334S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269071S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4269071S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269071SIN							n.d.
Vasofix® Safety	4269071S-20							n.d.
Vasofix® Safety	4269098S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4269098S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269098SIN							n.d.
Vasofix® Safety	4269098S-20							n.d.
Vasofix® Safety	4269110S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4269110S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269110SIN							n.d.
Vasofix® Safety	4269110S-20							n.d.
Vasofix® Safety	4269136S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4269136S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269136SIN							n.d.
Vasofix® Safety	4269136S-20							n.d.
Vasofix® Safety	4269152S-01							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Vasofix® Safety	4269152S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269152S-20							n.d.
Vasofix® Safety	4269179S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4269179S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269179SIN							n.d.
Vasofix® Safety	4269179S-20							n.d.
Vasofix® Safety	4269217S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4269217S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269217S-20							n.d.
Vasofix® Safety	4269225S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4269225S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269225S-20							n.d.
Vasofix® Safety	4269330S-01							n.d.
Vasofix® Safety	4269330S-03							n.d.
Vasofix® Safety	4269330S-20							n.d.
ProSet linia spiralna	4091728	40392390000007893C	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet linia spiralna	4091736							n.d.
ProSet linia spiralna	4091740							n.d.
ProSet linia spiralna	4091752							n.d.
ProSet linia spiralna	4092539							n.d.
ProSet linia spiralna	4092937							n.d.
ProSet linia spiralna	4092945							n.d.
ProSet linia spiralna	4092953							n.d.
ProSet linia spiralna	4092961							n.d.
ProSet linia spiralna	4092970							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4093054							n.d.
ProSet linia spiralna	4093115							n.d.
ProSet linia spiralna	4093130							n.d.
ProSet linia spiralna	4093150							n.d.
ProSet linia spiralna	4093170							n.d.
ProSet linia spiralna	4093185							n.d.
ProSet linia spiralna	4093215							n.d.
ProSet linia spiralna	4093230							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet linia spiralna	4093250							n.d.
ProSet linia spiralna	4093270							n.d.
ProSet linia spiralna	4093285							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4093402							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4093437							n.d.
ProSet linia spiralna	4093585							n.d.
ProSet linia spiralna	4093607							n.d.
ProSet linia spiralna	4093830							n.d.
ProSet linia spiralna	4093850							n.d.
ProSet linia spiralna	4093870							n.d.
ProSet linia spiralna	4093885							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4095251							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4097531							n.d.
Linia przedłużająca	4097572							n.d.
ProSet linia spiralna	4099362							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4185841							n.d.
ProSet linia przedłużająca	4185842							n.d.
ProSet linia spiralna	4187466							n.d.
ProSet linia spiralna	4187467							n.d.
ProSet linia spiralna	4187468							n.d.
ProSet linia spiralna	4187469							n.d.
ProSet linia spiralna	4188080							n.d.
Linia przedłużająca	9500049							n.d.
Linia przedłużająca	9500057							n.d.
Linia przedłużająca	9500065							n.d.
Infusomat® plus Line SafeSet	8700390	40392390000014782X	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® plus Line SafeSet	8700391							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Infusomat® plus Line SafeSet	8700392	403923900000259235	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8700140SP	4039239000000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8700141SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8700142SP	403923900000259133	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Intrafix® Primeline	4060369L	40392390000007812U	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Intrafix® Primeline	4060407							n.d.
Intrafix® Primeline	4062158							n.d.
Intrafix® Primeline	4062158C							n.d.
Intrafix® Primeline	4062182							n.d.
Intrafix® Air	4062955							n.d.
Intrafix® Primeline	4062957E							n.d.
Intrafix® Primeline	4062981L							n.d.
Intrafix® Primeline	4062982L							n.d.
Intrafix® Primeline	4062983L							n.d.
Intrafix® SafeSet	4063000							n.d.
Intrafix® SafeSet	4063001							n.d.
Intrafix® SafeSet	4063003							n.d.
Intrafix® SafeSet	4063004							n.d.
Intrafix® SafeSet	4063004C							n.d.
Intrafix® SafeSet	4063004M							n.d.
Intrafix® SafeSet	4063005							n.d.
Intrafix® SafeSet	4063006							n.d.
Drainobag® Basse Pression	5524237	403923900000281736	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Drainobag® Lock 300	5522390							n.d.
Drainobag® 150	5523753							n.d.
Drainobag® Lock 150	5523761							n.d.
Drainobag® Lock 150	55237611							n.d.
Drainobag® Lock 400	5523602							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Drainobag® 600 V	5523605	40392390000007973B	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Drainobag® Lock 600 V	5523648							n.d.
Drainobag® Lock 600 V	5523649							n.d.
Drainobag® Basse Pression TL	5524210							n.d.
Drainobag® 300 V	5522322							n.d.
Drainobag® Lock 300 V	5522340							n.d.
Drainobag® Lock 300 V	55223401							n.d.
Drainobag® 150 V	5523702							n.d.
Drainobag® 150 VL	5523710							n.d.
Drainobag® Lock 150 V	5523729							n.d.
Drainobag® Lock 150 VL	5523737							n.d.
Drainobag® Lock 150 VL	55237371							n.d.
Drainobag® 400 V	5523601							U2000500
Drainobag® Lock 400 V	5523603							U2000700
Drainobag® Lock 600 K 10	5523400	40392390000028193A	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Drainobag® Lock 600 K 10	5523401							n.d.
Drainobag® Lock 600 K 12	5523427							n.d.
Drainobag® Lock 600 K 12	5523428							n.d.
Intrafix® SafeSet	4063144	40392390000007812U	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Intrafix® SafeSet	4063148							n.d.
Intrafix® Primeline	4063287							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Intrafix® Primeline	4088549							n.d.
Intrafix® SafeSet	4110000							n.d.
Intrafix® SafeSet	4110010							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4180038							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4182001A							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4182002A							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4182097							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4182098							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4182111							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4182179							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4182409							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4183450							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4183455							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4183665							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4183791							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4184321							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4186097							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4186109							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4186110							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Intrafix® Primeline	4186168							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4186320							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4186711							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4186950							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4186980							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4186981							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4187005							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4187006							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4187007							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4187008							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4187009							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4187010							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4187011							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4187113							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4187172							n.d.
ProSet Intrafix®	4187176							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4187334							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4187555							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Intrafix® Primeline	4187946							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4187989							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4188020							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188030							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188110							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188113							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188114							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188115							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188116							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188117							n.d.
ProSet Intrafix® Primeline	4187105							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188120							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188136							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188137							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188140							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188155							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188159							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188170							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Intrafix® SafeSet	4188530							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188531							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188540							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188550							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4189109							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4189582							n.d.
ProSet Intrafix® SafeSet	4188119							n.d.
Intrafix® Primeline	4062877	40392390000014832Q	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Intrafix® SafeSet	4062878							n.d.
Intrafix® Primeline	4110001							n.d.
Intrafix® Primeline	4110002							n.d.
ProSet Intrafix®	4186914							n.d.
Intrafix® Primeline	4060563	40392390000014822N	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
SafeSet	4063000A	40392390000007822W	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
SafeSet	4063001CN							n.d.
SafeSet	4063003CN							n.d.
SafeSet	4063004CN							n.d.
SafeSet	4063004SFCN							n.d.
SafeSet	4063005CN							n.d.
SafeSet	4063006CN							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700340CN	40392390000008622V	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Plus Line	8700330CN							n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700240-20							n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700280							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700300							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700340							n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700250							n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700240							n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700220							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700330							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700320							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4092930	40392390000014802J	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183945							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183943							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183941							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183938							n.d.
Original Perfusor® Line	8723017CN							n.d.
Original Perfusor® Line	8722919							n.d.
Original Perfusor® Line	8723017							n.d.
Original Perfusor® Line	8722919-20							n.d.
Original Perfusor® Line	8723017-20							n.d.
Original Perfusor® Line	8723018							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183968							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Original Perfusor® Line	4093000							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183937							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183942							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183947							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183930							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183933							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183935							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183936							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700350CN	403923900000086533	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Plus Line	8700350-20							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700360							n.d.
Infusomat® Space Line	8700132SP	40392390000008693B	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Space Line	8270074SP	403923900000086635	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250908SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250902SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250900SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250077SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4182586SP							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Infusomat® Space Line	4181557SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250958SP							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700370CN	4039239000000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Plus Line	8700400							n.d.
Infusomat® Plus Line	8700370							n.d.
Omnican® fine	9167641WE	4039239000001006ZF	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnican® fine	9167650WE							n.d.
Omnican® fine	9167684WE							n.d.
Omnican® fine	9167820WE							n.d.
Omnican® fine	929G12S-03							n.d.
Omnican® fine	929G12S-41							n.d.
Omnican® fine	929G12S-43							n.d.
Omnican® fine	931G04S-03							n.d.
Omnican® fine	931G04S-41							n.d.
Omnican® fine	931G04S-43							n.d.
Omnican® fine	931G04SCN							n.d.
Omnican® fine	931G04SCN1							n.d.
Omnican® fine	931G06S-03							n.d.
Omnican® fine	931G06S-41							n.d.
Omnican® fine	931G06S-43							n.d.
Omnican® fine	931G06S-AP							n.d.
Omnican® fine	931G06SCN							n.d.
Omnican® fine	931G06SCN1							n.d.
Omnican® fine	931G08S-03							n.d.
Omnican® fine	931G08S-41							n.d.
Omnican® fine	931G08S-43							n.d.
Omnican® fine	931G08S-44							n.d.
Omnican® fine	932G04S-03							n.d.
Omnican® fine	932G04S-41							n.d.
Omnican® fine	932G04S-43							n.d.
Omnican® fine	932G04S-AP							n.d.
Omnican® fine	932G04SCN							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Omnican® fine	932G04SCN1							n.d.
Omnican® fine	932G05SCN							n.d.
Omnican® fine	932G05SCN1							n.d.
Omnican® fine	932G06S-03							n.d.
Omnican® fine	932G06S-41							n.d.
Omnican® fine	932G06S-43							n.d.
Omnican® fine	932G06SCN							n.d.
Omnican® fine	932G06SCN1							n.d.
Omnican® fine	932P04							n.d.
Omnican® fine	932P05							n.d.
Omnican® fine	932P06							n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700270	40392390000020742A	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700260-20							n.d.
Infusomat® Plus Line SafeSet	8700260							n.d.
Original Perfusor® Line	8722865	40392390000008722Y	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infusomat® Plus Line	8700410	40392390000008642Z	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4182190SP	403923900000086737	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4180639SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4180020SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250918SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8251001SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8251002SP							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Infusomat® Space Line	4182191SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4182191SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4183900							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8270058SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8252658SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250358SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250903SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4182653SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4187897							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4184904SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4188063SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4180635SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4188166SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4189980SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4186524SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4189979SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4089340SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250905SP							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Infusomat® Space Line	4183911							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4185489							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4187769SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8251284SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4185308SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8250904SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4186486SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8700095SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8700110SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8270350SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8250710SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8250731SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8700131SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8250719SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4183878SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4180633SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8250718SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8700098SP							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Infusomat® Space Line SafeSet	8701149SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8700130SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8700118SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8250720SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4183918							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4183910							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4187789SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4185976SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4181558SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4089391SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8270597SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8270358SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4187899							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4183189SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4186940SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8700087SP-26							n.d.
Infusomat® Space Line	8700087SP-01							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8251005SP							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
ProSet Infusomat® Space Line	8251004SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8251003SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4183950SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4180631SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4183901							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4189981SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4187377							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4182189SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8252659SP							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4185687	4039239000008712W	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4085129							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	8250803							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183971							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183970							n.d.
Original Perfusor® Line	8255504N							n.d.
Original Perfusor® Line	8745919N							n.d.
Original Perfusor® Line	8722940							n.d.
Original Perfusor® Line	8723060CN							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Original Perfusor® Line	8255253							n.d.
Original Perfusor® Line	8723024							n.d.
Original Perfusor® Line	8723023							n.d.
Original Perfusor® Line	8723026							n.d.
Original Perfusor® Line	8723025							n.d.
Original Perfusor® Line	8723021							n.d.
Original Perfusor® Line	8723020							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	8250782							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	8250847							n.d.
Original Perfusor® Line	8722941							n.d.
Original Perfusor® Line	8722960							n.d.
Original Perfusor® Line	8250146							n.d.
Original Perfusor® Line	8723060							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4185595							n.d.
Original Perfusor® Line	8272565							n.d.
Original Perfusor® Line	8255067							n.d.
Original Perfusor® Line	8722960-20							n.d.
Original Perfusor® Line	8255504NCN							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Original Perfusor® Line	8722862-20							n.d.
Original Perfusor® Line	8723060-20							n.d.
Original Perfusor® Line	8722862							n.d.
Original Perfusor® Line	8722935							n.d.
Original Perfusor® Line	8255172							n.d.
Original Perfusor® Line	8255059							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4092933							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4092932							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4092931							n.d.
Original Perfusor® Line	8722935CN							n.d.
Original Perfusor® Line	8722870N							n.d.
Original Perfusor® Line	8722820							n.d.
Original Perfusor® Line	8722935-20							n.d.
Original Perfusor® Line	8255490							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4183969							n.d.
Original Perfusor® Line	0066088K							n.d.
Original Perfusor® Line	0066086H							n.d.
ProSet Original Perfusor® Line	4180441							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Original Perfusor® Line	0066087J							n.d.
Original Perfusor® Line	0009483H							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4186850	40392390000014792Z	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	4186842SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8700128SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8700127SP							n.d.
Infusomat® Space Line	8250437SP							n.d.
Infusomat® Space Line SafeSet	8250438SP							n.d.
ProSet Infusomat® Space Line	8252671SP							n.d.
Sangofix®	4050192	40392390000027342Z	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Sangofix®	4050192H							n.d.
Sangofix®	4050193							n.d.
Sangofix®	4052013							n.d.
Sangofix®	4052013H							n.d.
Sangofix®	4053710							n.d.
Sangofix®	4053710H							n.d.
Sangofix®	4146492							n.d.
Sangofix®	4034228	4039239000000039ZP	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Sangofix® Air	4050151							n.d.
Sangofix®	4051998							n.d.
Sangofix®	4051998H							n.d.
Sangofix®	4052005							n.d.
Sangofix®	4052005H							n.d.
Sangofix®	4052218H							n.d.
Sangofix® Air	4080187							n.d.
Sangofix®	4100514							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Sangofix®	4117301							n.d.
Sangofix®	4117549							n.d.
Original Perfusor® Line	8723001	40392390000027242W	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Infuvalve®	4094000N	40392390000008102A	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Koreczek Combi	4495209	4039239000000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Koreczek Combi	4495101R							n.d.
Zestaw przedłużający Safeflow	4097154N	40392390000008152L	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Zestaw przedłużający Safeflow	4097145N							n.d.
Zestaw przedłużający Safeflow	4097154							n.d.
Safeflow	409110H	40392390000008162N	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Safeflow	409100CN							n.d.
Safeflow	409101H							n.d.
Safeflow	409100H							n.d.
Zestaw przedłużający Safeflow	4097148N	40392390000027222S	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnican® 50	9151117S	4039239000000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnican® 50	9151125S							n.d.
Omnican® 100	9151133S							n.d.
Omnican® 100	9151141S							n.d.
Omnican® 100	9151141SC							n.d.
Omnican® 20	9161619S							n.d.
Omnican® 40	9161627S							n.d.
Omnican® 40	9161627SC							n.d.
Omnican® 40	9161635S							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Omnican® F	9161502S	403923900000093937	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
IBSA FSH/LH	9161530S							n.d.
Igła Serofine™	16441MS	4039239000001007ZH	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Igła Serofine™	16443MS							n.d.
Igła Serofine™	16441EMD							n.d.
Igła do penów B.Braun	16441CA							n.d.
Pencylcap™	P1400060							n.d.
Pencylcap™	P1400061							n.d.
Igła do penów B.Braun	P1400062							n.d.
Pencylcap™	U1244000							n.d.
Pencylcap®	U1244100							n.d.
Igła do penów B.Braun	P1400062CA							n.d.
Igła do penów B.Braun	U1244100CA							n.d.
Igła do penów B. Braun F-Pen DS	P1400075							n.d.
Igła Serofine®	16443EMD							n.d.
Drainobag® Lock 600 K 14	5523443	403923900000038ZM	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Drainobag® Lock 600 K 14	5523444							n.d.
Drainobag® Lock 600 K 16	5523460							n.d.
Drainobag® Lock 600 K 16	5523461							n.d.
Drainobag® 150 K 6	5523800							n.d.
Drainobag® 150 K 6	55238001							n.d.
Drainobag® 150 K 8	5523850							n.d.
Drainobag® 150 K 8	55238501							n.d.
Omnifix® 40 Duo	9161333V	4039239000001217ZW	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnifix® 100 Duo	9161376C							n.d.
Omnifix® 100 Duo	9161376V							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Omnifix® Luer Duo	4643011C	403923900000077633	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643100V							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643102C							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643102V							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643105V							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643119C							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643119V							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643127C							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643127V							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643135C							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643135V							n.d.
Omnifix®-F Luer Duo	9161465V							n.d.
Omnifix® Luer Duo	4643161							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617022V	403923900000077735	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617022V-03							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617029V							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617053V							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617053V-03							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617100CA							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617100V							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617100V-03							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617207V							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617207V-03							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617304F							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Omnifix® Luer Lock Solo	4617509F							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617509F-03							n.d.
Omnifix® Luer Lock Solo	4617510F-06	403923900000207022	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Igła Sterican® Safety	4670002S-01	403923900000076936	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Igła Sterican® Safety	4670005S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670008S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670008SBR							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670012S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670016S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670020S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670022S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670025S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670027S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670028S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670030S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670032S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670035S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670035SBR							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670040S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670040SBR							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670042S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670045S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670045SBR							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670047S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670050S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670052S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670053S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670055S-01							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670055SBR							n.d.
Sterican®	4650018	403923900000076834	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Sterican®	4650034							n.d.
Sterican®	4657500							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Sterican®	4657519							n.d.
Sterican®	4657527							n.d.
Sterican®	4657543							n.d.
Sterican®	4657624							n.d.
Sterican®	4657640							n.d.
Sterican®	4657667							n.d.
Sterican®	4657675							n.d.
Sterican®	4657683							n.d.
Sterican®	4657705							n.d.
Sterican®	4657799							n.d.
Sterican®	4657853							n.d.
Sterican®	4660021							n.d.
Sterican®	4665112							n.d.
Sterican®	4665120							n.d.
Sterican®	4665317							n.d.
Sterican®	4665406							n.d.
Sterican®	4665457							n.d.
Sterican®	4665465							n.d.
Sterican®	4665503							n.d.
Sterican®	4665511							n.d.
Sterican®	4665600							n.d.
Sterican®	4665635							n.d.
Sterican®	4665643							n.d.
Sterican®	4665791							n.d.
Sterican®	4667093							n.d.
Sterican®	4667123							n.d.
Sterican®	9180109							n.d.
Sterican®	9180117							n.d.
Sterican®	9186158							n.d.
Sterican®	9186166							n.d.
Sterican®	9186174							n.d.
Sterican®	9186182							n.d.
Injekt®-H Luer Duo	9166297	40392390000007742X	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Injekt® Luer Duo	4645022C	40392390000007752Z	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Injekt® Luer Duo	4645022UA							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645022V							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645057C							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645057UA							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645057V							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645065C							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645103C							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645103UA							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645103V							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645200C							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645200UA							n.d.
Injekt® Luer Duo	4645200V							n.d.
Injekt® Luer Duo	4647220							n.d.
Injekt®-F Luer Duo	9166033V							n.d.
Igła Sterican® Safety	4670030SBR	403923900000076936	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Igła Sterican® Safety	4670053SBR							n.d.
Contiplex® D	4898323	40392390000008522S	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Contiplex® D	4898325							n.d.
Contiplex® D	4898305							n.d.
Contiplex® D	4898308							n.d.
Contiplex® D	4898311							n.d.
Contiplex® D	4898335							n.d.
Contiplex® D NRFit®	4898305NR							n.d.
Contiplex® D NRFit®	4898335NR							n.d.
Contiplex® D NRFit®	4898311NR							n.d.
Contiplex® D NRFit®	4898323NR							n.d.
Contiplex® D NRFit®	4898325NR							n.d.
Contiplex® D	4895819NCN							n.d.
Contiplex® D	4894235NCN							n.d.
Contiplex® D	4894391NCN							n.d.
Contiplex® D	4898205	40392390000008532U	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Contiplex® D	4898211							n.d.
Contiplex® D	4898235							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Contiplex® C	4898115	403923900000085000	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Contiplex® C	4898130							n.d.
Contiplex® C NRFit®	4898115NR							n.d.
Contiplex® C NRFit®	4898130NR							n.d.
Ultraplex® 360	4892603-01	40392390000008552Y	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Ultraplex® 360	4892603CN							n.d.
Ultraplex® 360 NRFit®	4892603NR-01							n.d.
Ultraplex® 360	4892605-01							n.d.
Ultraplex® 360	4892605CN							n.d.
Ultraplex® 360 NRFit®	4892605NR-01							n.d.
Ultraplex® 360	4892608-01							n.d.
Ultraplex® 360	4892608CN							n.d.
Ultraplex® 360 NRFit®	4892608NR-01							n.d.
Ultraplex® 360	4892610-01							n.d.
Ultraplex® 360	4892610CN							n.d.
Ultraplex® 360 NRFit®	4892610NR-01							n.d.
Ultraplex® 360	4892615-01							n.d.
Ultraplex® 360	4892615CN							n.d.
Ultraplex® 360 NRFit®	4892615NR-01							n.d.
Stimuplex® D	4892105	40392390000008502N	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Stimuplex® D	4892105-23							n.d.
Stimuplex® D	4892105CN							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892105NR							n.d.
Stimuplex® D	4892108							n.d.
Stimuplex® D	4892108-23							n.d.
Stimuplex® D	4892108CN							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892108NR							n.d.
Stimuplex® D	4892112							n.d.
Stimuplex® D	4892112-23							n.d.
Stimuplex® D	4892112CN							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892112NR							n.d.
Stimuplex® D	4892115							n.d.
Stimuplex® D	4892115-23							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892115NR							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Stimuplex® D	4892134							n.d.
Stimuplex® D	4892134-23							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892134NR							n.d.
Stimuplex® D	4892137							n.d.
Stimuplex® D	4892137-23							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892137NR							n.d.
Stimuplex® D	4892153							n.d.
Stimuplex® D	4892153-23							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892153NR							n.d.
Stimuplex® D	4892155							n.d.
Stimuplex® D	4892155-23							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892155NR							n.d.
Stimuplex® D	4892205							n.d.
Stimuplex® D	4892205-23							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892205NR							n.d.
Stimuplex® D	4892208							n.d.
Stimuplex® D	4892208-23							n.d.
Stimuplex® D NRFit®	4892208NR							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892503-01	4039239000008512Q	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892503-03							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892503-04							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892503-20							n.d.
Stimuplex® 360®	4892503CN							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892503NR-01 NRFit®							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892505-01							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892505-03							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892505-04							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892505-20							n.d.
Stimuplex® 360®	4892505CN							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892505NR-01 NRFit®							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892508-01							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892508-03							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892508-04							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Stimuplex® Ultra 360®	4892508-20							n.d.
Stimuplex® 360®	4892508CN							n.d.
Stimuplex® Ultra 360® NRFit®	4892508NR-01							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892510-01							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892510-03							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892510-04							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892510-20							n.d.
Stimuplex® 360®	4892510CN							n.d.
Stimuplex® Ultra 360® NRFit®	4892510NR-01							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892515-01							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892515-03							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892515-04							n.d.
Stimuplex® Ultra 360®	4892515-20							n.d.
Stimuplex® 360®	4892515CN							n.d.
Stimuplex® Ultra 360® NRFit®	4892515NR-01							n.d.
Omnifix® Lock	4617003	403923900000044ZG	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Omnifix® Lock	4617014							n.d.
Omnifix® Lock	4617021							n.d.
Omnifix® Lock	4617508F-01							n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 20 ml	8728615	403923900000077939	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 20 ml	8728615C							n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 20 ml	8728623	40392390000029923R	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 20 ml	8728623C							n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728810F-04							n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728810F-06							8728810F
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728810F-20							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728844F-04	403923900000077939	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728844F-06							8728844F
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728844F-20							n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728852F-04	40392390000029923R	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728852F-06							n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728852F-20							n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728861F-04	403923900000207124	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728861F-06							n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728861F-20							n.d.
Strzykawka Original Perfusor® 50 ml	8728845F-01	40392390000007802S	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Cystofix®	4450100	40392390000009993R	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Cystofix®	4450120							n.d.
Cystofix®	4450130							n.d.
Cystofix®	4450150							n.d.
Cystofix®	4450160							n.d.
Cystofix®	4450170							n.d.
Cystofix®	4450180							n.d.
Cystofix®	4450200	403923900000100023	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Cystofix®	4450220							n.d.
Cystofix® SG	4450410	4039239000001002Z7	G1 022239 0080 NB0123 B.BRAUN MEDICAL SAS	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Cystofix® SG	4450412							n.d.
Cystofix® SG	4450414							n.d.
Cystofix® SG	4450416							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Cystofix®	4450010	403923900000100125	G1 022239 0080 NB0123 B.BRAUN MEDICAL SAS	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Cystofix®	4450012							n.d.
Cystofix®	4450014							n.d.
Cystofix®	4450016							n.d.
Cystofix®	4450512							n.d.
Cystofix®	4450514							n.d.
Cystofix®	4450516							n.d.
Cystofix®	4450712							n.d.
Cystofix®	4450714							n.d.
Cystofix®	4450716							n.d.
Cystofix®	4450718							n.d.
Cystofix®	4450720							n.d.
Vasco® OP pudrowane	6031510	40392390000009272Y	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.
Vasco® OP pudrowane	6031525							n.d.
Vasco® OP pudrowane	6031532							n.d.
Vasco® OP pudrowane	6031546							n.d.
Vasco® OP pudrowane	6031553							n.d.
Vasco® OP pudrowane	6031564							n.d.
Vasco® OP Sensitive	6080990							n.d.
Vasco® OP Sensitive	6081002							n.d.
Vasco® OP Sensitive	6081010							n.d.
Vasco® OP Sensitive	6081029							n.d.
Vasco® OP Sensitive	6081037							n.d.
Vasco® OP Sensitive	6081045							n.d.
Vasco® OP Sensitive	6081053							n.d.
Vasco® OP Sensitive	6081060							n.d.
Vasco® OP Underglove	6081199							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Vasco® OP Underglove	6081200							n.d.
Vasco® OP Underglove	6081218							n.d.
Vasco® OP Underglove	6081226							n.d.
Vasco® OP Underglove	6081234							n.d.
Vasco® OP Underglove	6081242							n.d.
Vasco® OP Underglove	6081259							n.d.
Vasco® OP Underglove	6081267							n.d.
Vasco® OP eco	6081308							n.d.
Vasco® OP eco	6081316							n.d.
Vasco® OP eco	6081324							n.d.
Vasco® OP eco	6081332							n.d.
Vasco® OP eco	6081340							n.d.
Vasco® OP eco	6081359							n.d.
Vasco® OP eco	6081367							n.d.
Vasco® OP eco	6081375							n.d.
Vasco® OP Grip	6081409							n.d.
Vasco® OP Grip	6081417							n.d.
Vasco® OP Grip	6081425							n.d.
Vasco® OP Grip	6081433							n.d.
Vasco® OP Grip	6081441							n.d.
Vasco® OP Grip	6081450							n.d.
Vasco® OP Grip	6081468							n.d.
Vasco® OP Grip	6081476							n.d.
Vasco® OP Free	9208291							n.d.
Vasco® OP Free	9208305							n.d.
Vasco® OP Free	9208313							n.d.
Vasco® OP Free	9208321							n.d.
Vasco® OP Free	9208330							n.d.

Wykaz wyrobów

Powyższa deklaracja producenta dotyczy następujących wyrobów:

Identyfikacja wyrobu(ów) (np. nazwa wyrobu, nazwa rodziny/grupy, model wyrobu lub numer katalogowy)			Numer(y) certyfikatu dyrektywy którego dotyczy niniejsze potwierdzenie (jeśli dotyczy)	Pierwotna data wygaśnięcia wskazana w certyfikacie (certyfikatach) przed przedłużeniem	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)
Numer katalogowy	Numer kat. (zgodnie z wnioskiem MDR)	Kod Basic UDI-DI (zgodnie z wnioskiem MDR)						
Vasco® OP Free	9208348							n.d.
Vasco® OP Free	9208356							n.d.
Vasco® OP Free	9208364							n.d.
Dren łączący Drainobag® Bayonet	5524913	4039239000008052H	G1 012974 0607 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	U2170701
Igła z filtrem	415040	403923900000290000	G2S 012974 0457 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	4550404
Filtr	418021							4551001
Filtr słomkowy	415020							4550200
Filtr słomkowy	415021							4550250
Filtr słomkowy Sterifix® 4"	339171							4550200N
Filtr słomkowy Sterifix® 1,75"	339170							4550250N
Igła z filtrem Sterifix® 1,5"	339169							4550404N

Historia dokumentu

Wersja	Opis zmian
1.0	

Tytuł: BBMAG_LM_oświadczenie_Rozporządzenie UE 2023/607_G10 Inicjator: Anja Mai

Niniejszy dokument został podpisany elektronicznie przez niżej wymienione osoby zgodnie z polityką i procedurami składania podpisów elektronicznych obowiązującymi w firmie B.Braun:

Nazwa użytkownika: Voelske, Rebecca (voelrede)
Stanowisko: Kierownik ds. RA Zarządzanie Produktem Terapie Infuzyjne
Data: środa, 15 maj 2024, 15:10 czasu zachodnioeuropejskiego
Powód: podpisanie dokumentu jako autor

Nazwa użytkownika: Buenger, Joachim (buenjode)
Stanowisko: Dyrektor ds. Zarządzania procesem Przygotowania i Składania Dokumentacji
Data: środa, 15 maj 2024, 15:25 czasu zachodnioeuropejskiego
Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Seidel, Stefan (seidstde)
Stanowisko: Kierownik ds. Regulatory Affairs Centrum kompetencyjne ds. Terapii infuzyjnych i Leczenia bólu
Data: środa, 15 maj 2024, 16:49 czasu zachodnioeuropejskiego
Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Brand, Thomas (brantode)
Stanowisko: HC-QM-DE08 Wice Prezes ds. Zarządzania Jakością dla nie aktywnych wyrobów medycznych
Data: środa, 15 maj 2024, 17:22 czasu zachodnioeuropejskiego
Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Arico, Mareike (sommrde)
Stanowisko: HC-QM – Kierownik ds. Zarządzania Jakością aktywne wyroby medyczne / Kierownik ds. Regulatory Affairs Centrum Kompetencyjne ds. Automatycznych Systemów Infuzyjnych
Data: środa, 15 maj 2024, 21:34 czasu zachodnioeuropejskiego
Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Loh, Malte (lohmatde)
Stanowisko: HC-RA-DE08 Starszy Manager ds. Regulatory Affairs
Data: czwartek, 16 maj 2024, 07:36 czasu zachodnioeuropejskiego
Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Ritz, Frank (ritzfrde)
Stanowisko: HC-QM DE08 Kierownik ds. Zarządzania Jakością Centrum Kompetencyjne ds. Farmaceutyków
Data: czwartek, 16 maj 2024, 08:19 czasu zachodnioeuropejskiego
Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Meyer, Frank (meyefrde)
Stanowisko: HC-QM-DE08 Wice Prezes ds. Aplikacji Zarządzania Jakością President Hospital Care
Data: czwartek, 16 maj 2024, 09:09 czasu zachodnioeuropejskiego
Powód: końcowe zwolnienie dokumentu
