

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 rew.02; (2) G1 019717 0032 rev.00; (3) G1 022239 0080 rev.03; (4) G2S 012974 0457 rev.02	<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 wrzesień 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, 2024-07-25	Melsungen, 2024-07-25
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 4.0	

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8717030	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Perfusor® compact plus
8717050	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Infusomat® compact plus
876100	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	OnlineSuite
8719030	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Spaceplus Perfusor®
8719050	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Spaceplus Infusomat®
8717070	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Infusomat® compactplus P
4116011F	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Sangofix® Air
4617006	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Omnifix® Lock
932M04SE	G1 012974 0607 rev.02 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.	Omnican fine
5523606	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Drainobag® 600 V
876203	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 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

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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
FR29914	G1 012974 0607 rev.02 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
FREU954						n.d.	GLYCINE 1,5% B.BRAUN
FREU974						n.d.	GLYCINE 1,5% B.BRAUN
FREU850	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 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.	NaCl 0,9 % B.BRAUN
450268	G1 012974 0607 rev.02 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.	Vitulia
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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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
497429						n.d.	NaCl 0.9% <i>Solution d'irrigation</i>
3570460	G1 012974 0607 rev.02 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.	NaCl 0,9 % B.BRAUN
FREU864	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	RINGER B.BRAUN
FREU920						FREU924	RINGER B.BRAUN
FREU944						n.d.	RINGER B.BRAUN
FREU964						n.d.	RINGER B.BRAUN
FREU984						n.d.	RINGER B.BRAUN
3570000	G1 012974 0607 rev.02 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.	RINGER B.BRAUN

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
3570490	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	3570611	RINGER B.BRAUN
3570500						3570610	RINGER B.BRAUN
3570510						3570614	RINGER B.BRAUN
3570520						3570612	RINGER B.BRAUN
3570530	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	3570613	RINGER B.BRAUN
FREU812	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 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.	Aqua B. Braun
3637011						n.d.	Sterylna woda do przepłukiwania
3521380	G1 012974 0607 rev.02 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.	Aqua B. Braun
3637007						n.d.	Sterylna woda do przepłukiwania

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4513800	G1 012974 0607 rev.02 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.	Łącznik cewnika Perifix®
4513800N-01						n.d.	Łącznik cewnika Perifix® NRFit
4513801N-01						n.d.	Łącznik cewnika Perifix® NRFit
8713050	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Infusomat® Space
8713070	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Infusomat® Space P
8713030	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Perfusor® Space
8710355	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Enteroport® plus
8700200	G1 012974 0607 rev.02 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 SafeSet
8700310						n.d.	Infusomat® Plus Line
8700310-20						n.d.	Infusomat® Plus Line
8700310CN						n.d.	Infusomat® Plus Line
8250414SP	G1 012974 0607 rev.02 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.	Cyto-Set® Infusomat® Space
8250917SP						n.d.	Cyto-Set® Infusomat® Space

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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® Space
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® Infusomat® plus
A2581NF	G1 012974 0607 rev.02 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® Line
A2900N						n.d.	Cyto-Set® Mix
A2903N						n.d.	Cyto-Set® Mix
A2906N						n.d.	Cyto-Set® Mix
A2907N						n.d.	Cyto-Set® Mix
A2908N						n.d.	Cyto-Set® Mix
4894251	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Stimuplex® A
4894539						n.d.	Stimuplex® A
4894367						n.d.	Stimuplex® A

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	Stimuplex® A
4540002	G1 012974 0607 rev.02 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 60-12
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 500-12.5
4540004						n.d.	Easypump® II LT 80-16
4540004-07						n.d.	Easypump® II LT 80-16
4540004-20						n.d.	Easypump® II LT 80-16
4540006						n.d.	Easypump® II LT 125-25
4540006-07						n.d.	Easypump® II LT 125-25
4540006-20						n.d.	Easypump® II LT 125-25
4540008						n.d.	Easypump® II LT 270-27
4540008-07						n.d.	Easypump® II LT 270-27
4540008-20						n.d.	Easypump® II LT 270-27
4540010						n.d.	Easypump® II LT 60-30
4540010-07						n.d.	Easypump® II LT 60-30
4540010-20						n.d.	Easypump® II LT 60-30

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4540012						n.d.	Easypump® II LT 120-30
4540012-07						n.d.	Easypump® II LT 120-30
4540012-20						n.d.	Easypump® II LT 120-30
4540014						n.d.	Easypump® II LT 400-40
4540014-07						n.d.	Easypump® II LT 400-40
4540014-20						n.d.	Easypump® II LT 400-40
4540016						n.d.	Easypump® II LT 100-50
4540016-07						n.d.	Easypump® II LT 100-50
4540016-20						n.d.	Easypump® II LT 100-50
4540018						n.d.	Easypump® II LT 270-54
4540018-07						n.d.	Easypump® II LT 270-54
4540018-20						n.d.	Easypump® II LT 270-54
4540022						n.d.	Easypump® II LT 400-80
4540022-07						n.d.	Easypump® II LT 400-80
4540022-20						n.d.	Easypump® II LT 400-80
4540026						n.d.	Easypump® II LT 270-68
4540026-07						n.d.	Easypump® II LT 270-68
4540026-20						n.d.	Easypump® II LT 270-68
4540028						n.d.	Easypump® II LT 400-100
4540028-07						n.d.	Easypump® II LT 400-100
4540028-20						n.d.	Easypump® II LT 400-100
4540032						n.d.	Easypump® II LT 270-135
4540032-07						n.d.	Easypump® II LT 270-135
4540032-20						n.d.	Easypump® II LT 270-135
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 100-0,5
4540042						n.d.	Easypump® II ST 250-0,5
4540042-07						n.d.	Easypump® II ST 250-0,5
4540042-20						n.d.	Easypump® II ST 250-0,5

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4540044						n.d.	Easypump® II ST 50-1
4540044-07						n.d.	Easypump® II ST 50-1
4540044-20						n.d.	Easypump® II ST 50-1
4540046						n.d.	Easypump® II ST 100-1
4540046-07						n.d.	Easypump® II ST 100-1
4540046-20						n.d.	Easypump® II ST 100-1
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
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 250-1,5
4540052						n.d.	Easypump® II ST 400-2
4540052-07						n.d.	Easypump® II ST 400-2
4540052-20						n.d.	Easypump® II ST 400-2
4540054						n.d.	Easypump® II ST 500-2
4540054-07						n.d.	Easypump® II ST 500-2
4540054-20						n.d.	Easypump® II ST 500-2
4540056						n.d.	Easypump® II ST 100-2
4540056-07						n.d.	Easypump® II ST 100-2
4540056-20						n.d.	Easypump® II ST 100-2
4540058						n.d.	Easypump® II ST 400-4
4540058-07						n.d.	Easypump® II ST 400-4
4540058-20						n.d.	Easypump® II ST 400-4
4505000	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	4505000-13	Prowadnik kręgosłupowy
4500059						4500059-13	Prowadnik kręgosłupowy
4898650CN	G1 012974 0607 rev.02 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.	Contiplex® S 360

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	Contiplex® S Ultra 360®
4515501	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Filtr Perifix®
4515501N-01						n.d.	Filtr Perifix® NRFit
4898650NR-27	G1 012974 0607 rev.02 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® S 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® NRFit®
4898704-01						n.d.	Contiplex® Tuohy Ultra 360®
4898705-01						n.d.	Contiplex® Tuohy Ultra 360®
4898710-01						n.d.	Contiplex® Tuohy Ultra 360®
4898715-01						n.d.	Contiplex® Tuohy Ultra 360®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	Contiplex® Tuohy Ultra 360®
4099117	G1 012974 0607 rev.02 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®
15809						4095210	Discofix®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
9246584	G1 019717 0032 rev.00 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	9246605	Nutritub® ENFit® intestinal
9246586						9246604	Nutritub® ENFit® intestinal
9246576							
9246578							
9246519	G1 019717 0032 rev.00 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	9246603	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246518						9246602	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246516						9246601	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246550						9246600	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246515						9246599	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246592						9246598	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246514						9246597	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246513						9246596	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246541						9246595	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246543						9246594	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246512							
9246517						9246593	Nutritub® Gastral Basic ENFit®
9246525							
9246533							
9246535							
9246509							
9246511							
9246508							

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8250833SP	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	8250832SP	Infusomat® Space Line
8250835SP						8250834SP	Infusomat® Space Line
4238010	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	IN-Stopper (Koreczek)
4238011						n.d.	IN-Stopper (Koreczek)
4495101	G1 012974 0607 rev.02 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.	Koreczek Combi
5206634	G1 012974 0607 rev.02 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.	Adapter Combifix
87229910	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Original Perfusor® Line
4461002	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Pleurofix® nr 1
4461037						n.d.	Pleurofix® nr 2
4206096	G1 012974 0607 rev.02 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.	Igła Seldingera
9166432C	G1 012974 0607 rev.02 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.	Injekt® 40 Duo
4251127-01	G1 012974 0607 rev.02 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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4251130-01						n.d.	Introcan Safety® 3
4251130-03						n.d.	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.	Introcan Safety® 3

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8700036SP	G1 012974 0607 rev.02 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
8701148SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
8270066SP	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	8270066SP-01	Infusomat® Space Line
8270066SP-26						n.d.	Infusomat® Space Line
8700350-01	G1 012974 0607 rev.02 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.	Infusomat® Plus Line
8721748 8721749 8721750 8721688 8721726 8721734 8721735 8721736 8721737 8721742	G1 019717 0032 rev.00 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	8721739	Enteroport® ENFit® Set
8721744 8721745 8721746 8721747						8721738	Enteroport® ENFit® Set
4054032	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Adapter z podwójnym kolcem
4094603						n.d.	Linia przedłużająca, Typ: Alargadera
4247116						n.d.	Dren do dostrzykiwania

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4053753	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Łącznik LS-3
4097122						n.d.	Łącznik LS-2
4097149						n.d.	Łącznik LS-4
4097157						n.d.	Łącznik LS-5
4887441						n.d.	Dren przedłużający Original-Kucher
9500103	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Łącznik LS-2
8250266						n.d.	ProSet Cyto-Set®
8250366						n.d.	ProSet Cyto-Set®
8250370						n.d.	ProSet Cyto-Set®
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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	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® Infusomat® Space
4182700	G1 012974 0607 rev.02 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® Mix
4182709						n.d.	ProSet Cyto-Set® Line
4182710						n.d.	ProSet Cyto-Set® Line
4182711						n.d.	ProSet Cyto-Set® Line
4182726						n.d.	ProSet Cyto-Set® Mix
4182727						n.d.	ProSet Cyto-Set® Mix
4182728						n.d.	ProSet Cyto-Set® Line

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4182729						n.d.	ProSet Cyto-Set® Mix
4182734						n.d.	ProSet Cyto-Set® Line
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® Mix
4188093						n.d.	ProSet Cyto-Set® Line
4188925						n.d.	ProSet Cyto-Set® Mix
4188926						n.d.	ProSet Cyto-Set® Mix
4182704	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Adapter do pompy ProSet Cyto-Set®
A167350						n.d.	Adapter do pompy Cyto-Set®
4037011	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Dosifix®
4033809	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4034589						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4038703						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4055128						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4055136						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4097130						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4097173						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4097190						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4097262						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4097290						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4097291						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4097300						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4097408						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4055764	G1 012974 0607 rev.02 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® Certo
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®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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 Certo
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.	Introcan®-W
16494CCN	G1 012974 0607 rev.02 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.	Discofix® C Safeflow
4099451	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Intrapur®-Neonat
4093216						n.d.	Intrapur®
4184637						n.d.	Sterifix®
4099354						n.d.	Sterifix®
4099303						n.d.	Sterifix®
4099257						n.d.	Sterifix® Neonat
4099753						4099713	Intrapur®
4099850						4099703	Intrapur® Lipid
4183916						n.d.	Intrapur®
4099800						n.d.	Intrapur®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4099702						n.d.	Intrapur®
4099460						n.d.	Intrapur® Neonat Lipid
16500CSF-1	G1 012974 0607 rev.02 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.	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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	Discofix® C
4462556	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Pleuracan®
4462505						n.d.	Pleuracan® B
4462564	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Zawór zwrotny Pleuracan®
5523682	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Drainobag® Lock 600
16700C	G1 012974 0607 rev.02 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.	Discofix® C
16900C						n.d.	Discofix® C
BR16496C						n.d.	Discofix® C
16614C						n.d.	Discofix® C

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4052145	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4052197						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4052197H						n.d.	Dren przedłużający Heidelberg
4251601-01	G1 012974 0607 rev.02 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®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4251652-01						n.d.	Introcan Safety®
4251652-03						n.d.	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®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	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®
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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	Introcan Safety®-W
4254597-01						n.d.	Introcan Safety®-W
4254597-03						n.d.	Introcan Safety®-W
4254597-04						n.d.	Introcan Safety®-W
4183913	G1 012974 0607 rev.02 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 Intrapur®
4099265						n.d.	ProSet Sterifix® Neonat
4187822						n.d.	ProSet Intrapur®
4184001						n.d.	ProSet Intrapur®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4183255						n.d.	ProSet Intrapur®
4183245						n.d.	ProSet Intrapur®
4183240						n.d.	ProSet Intrapur®
4180351						n.d.	ProSet Intrapur®
4180350						n.d.	ProSet Intrapur®
4188960	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	ProSet Discifix® C
4188959						n.d.	ProSet Discifix® C
4188957						n.d.	ProSet Discifix® C
4188105						n.d.	ProSet Discifix® C
4188071						n.d.	ProSet Discifix® C
4187954						n.d.	ProSet Discifix® C
4187826						n.d.	ProSet Discifix® C
4187202						n.d.	ProSet Discifix® C
4187199						n.d.	ProSet Discifix® C
4187032						n.d.	ProSet Discifix® C
4184963						n.d.	ProSet Discifix® C
4184491						n.d.	ProSet Discifix® C
4184246						n.d.	ProSet Discifix® C
4184030						n.d.	ProSet Discifix® C
4184022						n.d.	ProSet Discifix® C
4182635						n.d.	ProSet Discifix® C
4181234						n.d.	ProSet Discifix® C
4180965						n.d.	ProSet Discifix® C
4086481						n.d.	ProSet Discifix® C
4085230						n.d.	ProSet Discifix® C
4085213						n.d.	ProSet Discifix® C
4187203						n.d.	ProSet Discifix® C
4182308						n.d.	ProSet Discifix® C
4187527						n.d.	ProSet Discifix® C
4180437						n.d.	ProSet Discifix® C

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	ProSet Discofix® C
4268091B	G1 012974 0607 rev.02 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®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4268172B						n.d.	Vasofix® Braunüle®
4268210B						n.d.	Vasofix® Braunüle®
4268334B						n.d.	Vasofix® Braunüle®
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.	Vasofix® Certo
4051807	G1 012974 0607 rev.02 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.	Linia przedłużająca
4090144						n.d.	ProSet linia przedłużająca
4090365						n.d.	ProSet linia przedłużająca
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 spiralna
4091621						n.d.	ProSet linia przedłużająca
4091622						n.d.	ProSet linia przedłużająca
4091660						n.d.	ProSet linia przedłużająca

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4268091S-01	G1 012974 0607 rev.02 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.	Vasofix® Safety

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	Vasofix® Safety
4091728	G1 012974 0607 rev.02 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 spiralna
4093054						n.d.	ProSet linia przedłużająca
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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4093215						n.d.	ProSet linia spiralna
4093230						n.d.	ProSet linia spiralna
4093250						n.d.	ProSet linia spiralna
4093270						n.d.	ProSet linia spiralna
4093285						n.d.	ProSet linia spiralna
4093402						n.d.	ProSet linia przedłużająca
4093437						n.d.	ProSet linia przedłużająca
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 spiralna
4095251						n.d.	ProSet linia przedłużająca
4097531						n.d.	ProSet linia przedłużająca
4097572						n.d.	Linia przedłużająca
4099362						n.d.	ProSet linia spiralna
4185841						n.d.	ProSet linia przedłużająca
4185842						n.d.	ProSet linia przedłużająca
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.	ProSet linia spiralna
9500049						n.d.	Linia przedłużająca
9500057						n.d.	Linia przedłużająca
9500065						n.d.	Linia przedłużająca
8700390	G1 012974 0607 rev.02 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.	Infusomat® plus Line SafeSet

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8700392	G1 012974 0607 rev.02 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
8700140SP	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 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
4060369L	G1 012974 0607 rev.02 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® Primeline
4062955						n.d.	Intrafix® Air
4062957E						n.d.	Intrafix® Primeline
4062981L						n.d.	Intrafix® Primeline
4062982L						n.d.	Intrafix® Primeline
4062983L						n.d.	Intrafix® Primeline
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.	Intrafix® SafeSet
5524237	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Drainobag® Basse Pression
5522390						n.d.	Drainobag® Lock 300
5523753						n.d.	Drainobag® 150
5523761						n.d.	Drainobag® Lock 150

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
55237611	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Drainobag® Lock 150
5523602						n.d.	Drainobag® Lock 400
5523605						n.d.	Drainobag® 600 V
5523648						n.d.	Drainobag® Lock 600 V
5523649						n.d.	Drainobag® Lock 600 V
5524210						n.d.	Drainobag® Basse Pression TL
5522322						n.d.	Drainobag® 300 V
5522340						n.d.	Drainobag® Lock 300 V
55223401						n.d.	Drainobag® Lock 300 V
5523702						n.d.	Drainobag® 150 V
5523710						n.d.	Drainobag® 150 VL
5523729						n.d.	Drainobag® Lock 150 V
5523737						n.d.	Drainobag® Lock 150 VL
55237371						n.d.	Drainobag® Lock 150 VL
U2000500						5523601	Drainobag® 400 V
U2000700						5523603	Drainobag® Lock 400 V
5523400	G1 012974 0607 rev.02 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 10
5523427						n.d.	Drainobag® Lock 600 K 12
5523428						n.d.	Drainobag® Lock 600 K 12
4063144	G1 012974 0607 rev.02 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® SafeSet
4063287						n.d.	Intrafix® Primeline
4088549						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4110000						n.d.	Intrafix® SafeSet
4110010						n.d.	Intrafix® SafeSet
4180038						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4182001A						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4182002A						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4182097						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4182098						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4182111						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
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® SafeSet
4183791						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4184321						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4186097						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4186109						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4186110						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4186168						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4186320						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4186711						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4186950						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4186980						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4186981						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4187005						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4187006						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4187007						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4187008						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4187009						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4187010						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4187011						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4187113						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4187172						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4187176						n.d.	ProSet Intrafix®
4187334						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4187555						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4187946						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4187989						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
4188020						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4188030						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
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® SafeSet
4187105						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4188120						n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4188136						n.d.	ProSet Intrafix® Primeline
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.	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	G2S 012974 0457 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	ProSet Intrafix® SafeSet
4062877	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Intrafix® Primeline
4062878						n.d.	Intrafix® SafeSet
4110001						n.d.	Intrafix® Primeline
4110002						n.d.	Intrafix® Primeline
4186914						n.d.	ProSet Intrafix®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4060563	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Intrafix® Primeline
4063000A	G1 012974 0607 rev.02 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.	SafeSet
8700340CN	G1 012974 0607 rev.02 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
8700240-20						n.d.	Infusomat® Plus Line SafeSet
8700280						n.d.	Infusomat® Plus Line SafeSet
8700300						n.d.	Infusomat® Plus Line SafeSet
8700340						n.d.	Infusomat® Plus Line
8700250						n.d.	Infusomat® Plus Line SafeSet
8700240						n.d.	Infusomat® Plus Line SafeSet
8700220						n.d.	Infusomat® Plus Line SafeSet
8700330						n.d.	Infusomat® Plus Line
8700320						n.d.	Infusomat® Plus Line
4092930	G1 012974 0607 rev.02 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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4183943						n.d.	ProSet Original Perfusor® Line
4183941						n.d.	ProSet Original Perfusor® Line
4183938						n.d.	ProSet 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.	Original Perfusor® Line
4183968						n.d.	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.	ProSet Original Perfusor® Line

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8700350CN	G1 012974 0607 rev.02 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® Plus Line
8700132SP	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	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.	ProSet Infusomat® Space Line
4181557SP						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line
8250958SP						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line
8700370CN	G1 012974 0607 rev.02 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.	Infusomat® Plus Line
9167641WE	G1 012974 0607 rev.02 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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	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.	Omnican® fine

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8700270	G1 012974 0607 rev.02 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.	Infusomat® Plus Line SafeSet
8722865	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Original Perfusor® Line
8700410	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Infusomat® Plus Line
4182190SP	G1 012974 0607 rev.02 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.	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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	ProSet Infusomat® Space Line
4183911						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line
4185489						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	ProSet Infusomat® Space Line
8700095SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
8700110SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
8270350SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
8250710SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
8250731SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
8700131SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
8250719SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
4183878SP						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line
4180633SP						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line
8250718SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8700098SP						n.d.	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.	Infusomat® Space Line SafeSet
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.	ProSet Infusomat® Space Line
8270358SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
4187899						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line
4183189SP						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line
4186940SP						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8700087SP-26						n.d.	Infusomat® Space Line
8700087SP-01						n.d.	Infusomat® Space Line
8251005SP						n.d.	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 Infusomat® Space Line
4185687	G1 012974 0607 rev.02 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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4183970						n.d.	ProSet Original Perfusor® Line
8255504N						n.d.	Original Perfusor® Line
8745919N						n.d.	Original Perfusor® Line
8722940						n.d.	Original Perfusor® Line
8723060CN						n.d.	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.	Original Perfusor® Line
8250782						n.d.	ProSet Original Perfusor® Line
8250847						n.d.	ProSet Original Perfusor® Line
8722941						n.d.	Original Perfusor® Line
8722960						n.d.	Original Perfusor® Line
8250146						n.d.	Original Perfusor® Line
8723060						n.d.	Original Perfusor® Line
4185595						n.d.	ProSet 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.	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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8255172						n.d.	Original Perfusor® Line
8255059						n.d.	Original Perfusor® Line
4092933						n.d.	ProSet Original Perfusor® Line
4092932						n.d.	ProSet Original Perfusor® Line
4092931						n.d.	ProSet 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.	Original Perfusor® Line
4183969						n.d.	ProSet Original Perfusor® Line
0066088K						n.d.	Original Perfusor® Line
0066086H						n.d.	Original Perfusor® Line
4180441						n.d.	ProSet Original Perfusor® Line
0066087J						n.d.	Original Perfusor® Line
0009483H						n.d.	Original Perfusor® Line
4186850	G1 012974 0607 rev.02 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.	ProSet Infusomat® Space Line
8700128SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet
8700127SP						n.d.	Infusomat® Space Line
8250437SP						n.d.	Infusomat® Space Line
8250438SP						n.d.	Infusomat® Space Line SafeSet

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8252671SP						n.d.	ProSet Infusomat® Space Line
4050192	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Sangofix®
4034228						n.d.	Sangofix®
4050151						n.d.	Sangofix® Air
4051998						n.d.	Sangofix®
4051998H						n.d.	Sangofix®
4052005						n.d.	Sangofix®
4052005H						n.d.	Sangofix®
4052218H						n.d.	Sangofix®
4080187						n.d.	Sangofix® Air
4100514						n.d.	Sangofix®
4117301						n.d.	Sangofix®
4117549						n.d.	Sangofix®
8723001	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Original Perfusor® Line
4094000N	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Infuvalve®
4495209	G1 012974 0607 rev.02 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.	Koreczek Combi
4097154N	G1 012974 0607 rev.02 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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4097154						n.d.	Zestaw przedłużający Safeflow
409110H	G1 012974 0607 rev.02 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.	Safeflow
4097148N	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Zestaw przedłużający Safeflow
931A04E	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Omnican® fine
9151117S	G1 012974 0607 rev.02 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® 50
9151133S						n.d.	Omnican® 100
9151141S						n.d.	Omnican® 100
9151141SC						n.d.	Omnican® 100
9161619S						n.d.	Omnican® 20
9161627S						n.d.	Omnican® 40
9161627SC						n.d.	Omnican® 40
9161635S						n.d.	Omnican® 40
9161502S	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Omnican® F
9161530S						n.d.	IBSA FSH/LH
16441MS	G1 012974 0607 rev.02 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 Serofine™
16441CA						n.d.	Igła do penów B.Braun
P1400060						n.d.	Pencylcap™
P1400061						n.d.	Pencylcap™
P1400062						n.d.	Igła do penów B.Braun
U1244000						n.d.	Pencylcap™
U1244100						n.d.	Pencylcap®
P1400062CA						n.d.	Igła do penów B.Braun

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
U1244100CA						n.d.	Igła do penów B.Braun
P1400075						n.d.	Igła do penów B. Braun F-Pen DS
16443EMD						n.d.	Igła Serofine®
5523443	G1 012974 0607 rev.02 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 14
5523460						n.d.	Drainobag® Lock 600 K 16
5523461						n.d.	Drainobag® Lock 600 K 16
5523800						n.d.	Drainobag® 150 K 6
55238001						n.d.	Drainobag® 150 K 6
5523850						n.d.	Drainobag® 150 K 8
55238501						n.d.	Drainobag® 150 K 8
9161333V	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Omnifix® 40 Duo
9161376C						n.d.	Omnifix® 100 Duo
9161376V						n.d.	Omnifix® 100 Duo
4643011C	G1 012974 0607 rev.02 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® Luer Duo
9161465V						n.d.	Omnifix®-F Luer Duo
4643161						n.d.	Omnifix® Luer Duo
4617022V	G1 012974 0607 rev.02 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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	Omnifix® Luer Lock Solo
4617509F						n.d.	Omnifix® Luer Lock Solo
4617509F-03						n.d.	Omnifix® Luer Lock Solo
4617510F-06	G1 012974 0607 rev.02 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
4670002S-01	G1 012974 0607 rev.02 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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	Igła Sterican® Safety
4650018	G1 012974 0607 rev.02 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.	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®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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.	Sterican®
9166297	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	n.d.	Injekt®-H Luer Duo
4645022C	G1 012974 0607 rev.02 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® Luer Duo
9166033V						n.d.	Injekt®-F Luer Duo

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4670030SBR	G1 012974 0607 rev.02 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.	Igła Sterican® Safety
4898323	G1 012974 0607 rev.02 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
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 NRFit®
4895819NCN						n.d.	Contiplex® D
4894235NCN						n.d.	Contiplex® D
4894391NCN						n.d.	Contiplex® D
4898205	G1 012974 0607 rev.02 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.	Contiplex® D
4898115	G1 012974 0607 rev.02 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
4898115NR						n.d.	Contiplex® C NRFit®
4898130NR						n.d.	Contiplex® C NRFit®
4892603-01	G1 012974 0607 rev.02 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
4892603NR-01						n.d.	Ultraplex® 360 NRFit®
4892605-01						n.d.	Ultraplex® 360
4892605CN						n.d.	Ultraplex® 360
4892605NR-01						n.d.	Ultraplex® 360 NRFit®
4892608-01						n.d.	Ultraplex® 360
4892608CN						n.d.	Ultraplex® 360

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4892608NR-01						n.d.	Ultraplex® 360 NRFit®
4892610-01						n.d.	Ultraplex® 360
4892610CN						n.d.	Ultraplex® 360
4892610NR-01						n.d.	Ultraplex® 360 NRFit®
4892615-01						n.d.	Ultraplex® 360
4892615CN						n.d.	Ultraplex® 360
4892615NR-01						n.d.	Ultraplex® 360 NRFit®
4892105	G1 012974 0607 rev.02 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
4892105NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®
4892108						n.d.	Stimuplex® D
4892108-23						n.d.	Stimuplex® D
4892108CN						n.d.	Stimuplex® D
4892108NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®
4892112						n.d.	Stimuplex® D
4892112-23						n.d.	Stimuplex® D
4892112CN						n.d.	Stimuplex® D
4892112NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®
4892115						n.d.	Stimuplex® D
4892115-23						n.d.	Stimuplex® D
4892115NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®
4892134						n.d.	Stimuplex® D
4892134-23						n.d.	Stimuplex® D
4892134NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®
4892137						n.d.	Stimuplex® D
4892137-23						n.d.	Stimuplex® D
4892137NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®
4892153						n.d.	Stimuplex® D
4892153-23						n.d.	Stimuplex® D
4892153NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4892155						n.d.	Stimuplex® D
4892155-23						n.d.	Stimuplex® D
4892155NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®
4892205						n.d.	Stimuplex® D
4892205-23						n.d.	Stimuplex® D
4892205NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®
4892208						n.d.	Stimuplex® D
4892208-23						n.d.	Stimuplex® D
4892208NR						n.d.	Stimuplex® D NRFit®
4892503-01	G1 012974 0607 rev.02 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® Ultra 360®
4892503CN						n.d.	Stimuplex® 360®
4892503NR-01						n.d.	Stimuplex® Ultra 360® NRFit®
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® Ultra 360®
4892505CN						n.d.	Stimuplex® 360®
4892505NR-01						n.d.	Stimuplex® Ultra 360® NRFit®
4892508-01						n.d.	Stimuplex® Ultra 360®
4892508-03						n.d.	Stimuplex® Ultra 360®
4892508-04						n.d.	Stimuplex® Ultra 360®
4892508-20						n.d.	Stimuplex® Ultra 360®
4892508CN						n.d.	Stimuplex® 360®
4892508NR-01						n.d.	Stimuplex® Ultra 360® NRFit®
4892510-01						n.d.	Stimuplex® Ultra 360®

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4892510-03						n.d.	Stimuplex® Ultra 360®
4892510-04						n.d.	Stimuplex® Ultra 360®
4892510-20						n.d.	Stimuplex® Ultra 360®
4892510CN						n.d.	Stimuplex® 360®
4892510NR-01						n.d.	Stimuplex® Ultra 360® NRFit®
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® Ultra 360®
4892515CN						n.d.	Stimuplex® 360®
4892515NR-01						n.d.	Stimuplex® Ultra 360® NRFit®
4617003	G1 012974 0607 rev.02 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.	Omnifix® Lock
8728615	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 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® 20 ml
8728810F-04						n.d.	Strzykawka Original Perfusor® 50 ml
8728810F						8728810F-06	Strzykawka Original Perfusor® 50 ml
8728810F-20						n.d.	Strzykawka Original Perfusor® 50 ml

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
8728844F-04	G1 012974 0607 rev.02 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						8728844F-06	Strzykawka Original Perfusor® 50 ml
8728844F-20						n.d.	Strzykawka Original Perfusor® 50 ml
8728852F-04	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 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
4450100	G1 012974 0607 rev.02 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	G1 012974 0607 rev.02 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®
4450410	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	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

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
4450414						n.d.	Cystofix® SG
4450416						n.d.	Cystofix® SG
4450010	G1 022239 0080 ver.03 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.	Cystofix®
6031510	G1 012974 0607 rev.02 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 pudrowane
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 Sensitive
6081199						n.d.	Vasco® OP Underglove
6081200						n.d.	Vasco® OP Underglove
6081218						n.d.	Vasco® OP Underglove

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
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 Underglove
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 eco
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 Grip
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.	Vasco® OP Free
9208348						n.d.	Vasco® OP Free
9208356						n.d.	Vasco® OP Free
9208364						n.d.	Vasco® OP Free

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 wydanym na zgodność z Dyrektywą (certyfikatach) przed przedłużeniem (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat na zgodność z Dyrektywą (jeśli dotyczy)	Nazwa i numer jednostki notyfikowanej, w której złożono wniosek MDR/podpisano (jeśli dotyczy)	Data zakończenia przedłużonego okresu ważności	Zamiennik (jeśli dotyczy)	Nazwa produktu (zgodnie z wnioskiem MDR)
U2170701	G1 012974 0607 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	5524913	Dren łączący Drainobag® Bayonet
4550404	G2S 012974 0457 rev.02 NB0123	2024-05-26	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	TÜV SÜD Product Service GmbH (NB0123)	2028-12-31	415040	Igła z filtrem
4551001						418021	Filtr
4550200						415020	Filtr słomkowy
4550250						415021	Filtr słomkowy
4550200N						339171	Filtr słomkowy Sterifix® 4"
4550250N						339170	Filtr słomkowy Sterifix® 1,75"
4550404N						339169	Igła z filtrem Sterifix® 1,5"

Historia dokumentu

Wersja	Opis zmian
1.0	Pierwsze wydanie
2.0	Dodano numery przeglądów certyfikatów wydanych na zgodność z MDD
3.0	Usunięto kody BUDI, nazwy produktów przeniesiono na koniec tabeli, zmieniono numery katalogowe w celu identyfikacji wyrobu i jego zamiennika, dodano produkty 497429 i 931A04E
4.0	Zmieniono adres e-mail do kontaktu

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: Seidel, Stefan (seidstde)

Stanowisko: Wice Prezes ds. Regulatory Affairs Centrum kompetencyjne ds. Terapii infuzyjnych i Leczenia bólu

Data: środa, 31 lipiec 2024, 17:11 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: podpisanie dokumentu jako autor

Nazwa użytkownika: Seidel, Stefan (seidstde)

Stanowisko: Wice Prezes ds. Regulatory Affairs Centrum kompetencyjne ds. Terapii infuzyjnych i Leczenia bólu

Data: środa, 31 lipiec 2024, 17:20 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Buenger, Joachim (buenjode)

Stanowisko: Dyrektor ds. Zarządzania procesem Przygotowania i Składania Dokumentacji

Data: czwartek, 1 sierpień 2024, 06:59 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Ritz, Frank (ritzfrde)

Stanowisko: HC-QM DE08 Kierownik ds. Zarządzania Jakością Centrum Kompetencyjne ds. Farmaceutyków

Data: czwartek, 1 sierpień 2024, 08:50 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: czwartek, 1 sierpień 2024, 10:00 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: piątek, 2 sierpień 2024, 11:21 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Loh, Malte (lohmatde)

Stanowisko: HC-RA-DE08 Starszy Manager ds. Regulatory Affairs

Data: poniedziałek, 12 sierpień 2024, 10:45 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: zatwierdzenie dokumentu

Nazwa użytkownika: Meyer, Frank (meyefrde)

Stanowisko: HC-QM-DE08 Wice Prezes ds. Aplikacji Zarządzania Jakością Hospital Care

Data: środa, 14 sierpień 2024, 13:06 czasu zachodnioeuropejskiego

Powód: końcowe zwolnienie dokumentu
