

DECLARAȚIA DE CONFORMITATE CE

Numele și adresa producătorului: **Unimax Medical Products Co.,Ltd.
Special No.1 Liansai Road Changshangkou Town, 433024 Xiantao
City, Hubei Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA**

Reprezentant autorizat CE: **CMC Medical Devices & Drugs S.L**

C/Horacio Lengo N° 18 CP 29006, Málaga-Spain

Declarăm sub responsabilitatea noastră
exclusivă că

Dispozitivul medical: **Botosei unica folosinta cod 55090032
Dimensiune: universala**

Cod GMDN: **61937**
Standard **Standard Enterprise**
Fotografie produs:



Utilizarea prevăzută: **Botosi destinați purtării în salile de operații de către
personal în timpul diferitelor proceduri de protecție / materiale și transfer
de microorganisme, particule. De unică folosință, iar acum este utilizat pe
scară largă în industria alimentară, industria frumuseții, hoteluri,
curățenie, ateliere etc. pentru prevenirea transferului de particule și
poluare etc.**

de clasă: **Clasa I**
conform anexei VIII la Regulamentul UE 2017/745 (MDR)

Respectă prevederile Regulamentului UE 2017/745 (MDR). Declarația este valabilă în legătură cu „raportul de inspecție finală”
al dispozitivului.

Procedura de evaluare a conformității: **Annex II, Annex III of EU 2017/745**

Declarația de conformitate este valabilă până la: / **2021-06-10**

Xiantao City, 2020-06-10

For and on behalf of
UNIMAX MEDICAL PRODUCTS CO., LTD.
聯賽醫用產品(湖北)有限公司


.....
Authorized Signature(s)

Numele și funcția