

# Dichiarazione di conformità UE per prodotti medici

secondo  
(EU) 2017/745, Allegato IV

**SRN** : DE-MF-000017408

**Fabbricante** : **HOLTSCH** Medizinprodukte GmbH  
In den Faltern 13 DE 65232 Taunusstein GERMANIA  
Tel.: +49 6128 917177  
Fax.: +49 6128 44742  
E-mail: [info@holtsch-med.com](mailto:info@holtsch-med.com)  
website: [www.holtsch-med.com](http://www.holtsch-med.com)

**Nome del prodotto** : Laccio emostatico **Jetpull 2** (Standard)

**UDI-DI di base** : **42 6015 088 JPS 6N**

**Codice articolo** : 25722 (Gima25722-21001/20)  
**UDI DI** : (01)04260150884202

**Codice articolo** : 25722 (Gima25722-21002/20)  
**UDI DI** : (01)04260150884219

**Codice articolo** : 25724 (Gima25724-21004/20)  
**UDI DI** : (01)04260150884226

**Destinazione d'uso** : Per restringere le vene

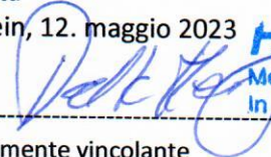
**Classificazione per capitolo** : V, EU 2017/745

**Classe** : **1** EU 2017/745, Allegato VIII, Capitolo III,  
Regole di Classificazione 4., Prodotti non invasivi, 4.1 Regola 1

**Etichettatura** : **CE**

Confermiamo che i prodotti soddisfano i requisiti di base del nuovo regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 e della legge sui dispositivi medici. HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH è l'unico responsabile per il rilascio della dichiarazione di conformità.

Luogo/Data  
Taunusstein, 12. maggio 2023

  
**HOLTSCH**  
Medizinprodukte GmbH  
In den Faltern 13 - 65232 Taunusstein

Firma legalmente vincolante

**Malte Hertzberg**  
Responsabile della sicurezza