

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY
Déclaration CE de Conformité · Dichiarazione CE di Conformità**

Name und Adresse des Herstellers: / **SHANDONG HAPool MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD**
Name and address of the manufacturer: / **/ West of Kunming Road, West Zone, Economic Development**
Nom et adresse du fabricant: / **District, HezeCity,Shandong,China**
Nome e indirizzo del fabbricante:

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che

das Medizinprodukt: / **TRANSFUSION SETS FOR SINGLE USE**
the medical device: /
le dispositif médical: /
il dispositivo medico:

der Klasse: /
of class: / **Ila / UMDNS-Code: 1 5 7 8 1**
de la classe: /
di classe:

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of directive 93/42/EEC /
selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della direttiva 93/42/CEE

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“. /

meets the provisions of the directive 93/42/EEC and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the "final inspection report" of the device. /

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE et de ses transpositions en droit national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de l'inspection finale» du produit. /

soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 93/42/CEE e della loro trasposizione nel diritto nazionale che lo riguardano. Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il "rapporto di ispezione finale" del prodotto.

Konformitätsbewertungsverfahren: / **Directive 93/42/EEC Annex V**
Conformity assessment procedure: /
Procédure d'évaluation de la conformité: /
Procedura di valutazione della conformità:

Registrier-Nr.: /
Registration No.: / **DD2008073-1**
N°d'enregistrement: /
Numero di registrazione:

Benannte Stelle: / **TÜV Rheinland LGA Products GmbH**
Notified Body: / **Tillystraße 2**
Organisme notifié: / **90431 Nürnberg** **山东普方医疗科技有限公司**
Organismo notificato: **Deutschland**
CE 0197 **SHANDONG HAPool MEDICAL**

2022/12/12

Ort, Datum / Place, date /
Lieu, date / Luogo, data

刘巍

Name und Funktion / Name and function /
Nom et fonction / Nome e funzione

刘巍 **MANAGER**

West of Kunming Road, West Zone, Economic Development District, HezeCity,Shandong,China
Email:info@hapool.cn,Web:www.hapool.cn