

Algemeen

De vermelde informatie binnen dit document is op basis van de vereisten gesteld binnen de Richtlijn Medische Hulpmiddelen 93/42/EEG (2007/47/EEG)

(Online beschikbaar: <http://eur-lex.europa.eu>)

Betrekking hebbende op:

Medisch Hulpmiddel Klasse 1.

<i>Omschrijving</i>	<i>Teekpincet 09,0cm. kunststof</i>
<i>Art.nr.</i>	B001479.09 B001484.09
<i>Categorie / gebruik</i>	<i>Algemeen / Pincetten</i>
<i>Eerste aanlevering</i>	<i>Niet-Steriel.</i>
<i>Type</i>	<i>Herbruikbaar instrument</i>



**Afbeelding 1: Teekpincet 09,0cm. kunststof*

Productspecificatie:

<i>Omschrijving</i>	<i>Teekpincet 09,0cm. kunststof</i>
<i>Art.nr.</i>	<i>B001479.09</i> <i>B001484.09</i>
<i>Afmeting</i>	<i>Lengte; 95mm. (+/-10mm.)</i>
<i>Gewicht</i>	<i>11 gram (+/- 3 gram)</i>
<i>Materiaal</i>	<i>ABS</i> <i>Zie tevens Appendix 1 MSDS</i>
<i>Functie</i>	<i>Teekpincet</i>
<i>Verschijsing</i>	<i>Zie bovenstaande Afbeelding 1.</i>



- * Chirurgische-Instrumenten
- * Instruments de chirurgie
- * Instrumentos quirúrgicos
- * Strumenti per chirurgia
- * Chirurgie-Instrumente
- * Surgical Instruments

EG Verklaring van overeenstemming
EC Declaration of conformity



Witte vlinderweg 68
1521 PS Wormerveer
Tel. +31 (0) 756212363
Fax. +31 (0) 756219504

Ondergetekende,
The undersigned,

Firmanaam / *Company name* : Medipharchem Nederland B.V.
Bezoekadres / *Visiting address* : Witte vlinderweg 68
Verzendadres / *Postal address* : Witte vlinderweg 68
Postcode / *Post code* : 1521 PS
Plaats / *City* : Wormerveer
Land / *Country* : The Netherlands
Telefoon / *Telephone* : +31 (0) 756212363
Fax / *Fax* : +31 (0) 756219504

Verklaart als fabrikant geheel onder eigen verantwoordelijkheid, dat de medische hulpmiddelen:
Being the manufacturer, declares under his sole responsibility that the medical devices:

Productgroep / *Product group* : Medische hulpmiddelen / *Medical instruments*
Klasse / *Class* : 1
Art. nr. / *Art.no* : B001479.09 / B001484.09
Omschrijving / *Description* : Tick-forcep ABS

waarop deze verklaring betrekking heeft, in overeenstemming zijn met de bepalingen van de Richtlijn Medische Hulpmiddelen 93/42/EEG, waarbij de procedures zijn gevolgd die worden beschreven in de Richtlijn Medische Hulpmiddelen bijlage: "7, respectievelijk onderdeel 7 van het Nederlandse besluit 243 (Besluit Medische Hulpmiddelen) voor klasse 1 medische hulpmiddelen".

to which this declaration relates are in conformity with the provisions of the Medical Devices Directive 93/42/EEG, which apply to these, following the procedure set out in the Medical Devices Directive 93/42/EEG annex: "7, resp. part 7 of the Dutch decree 243 (Decree Medical Devices) concerning class 1 medical devices.

Datum / *Date* : 01-10-2014
Plaats / *Place* : Wormerveer
Document nr. / *Document no.* : YNSQB001479.09MED

Handtekening / *Signature* :

Naam / *Name* : M. van den Bergh
Functie / *Position* : Director