

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

DE	EU-Konformitätserklärung – MDR SARSTEDT Safety-Multifly® Kanülen/Multifly® Kanülen	2
EN	EU Declaration of Conformity – MDR SARSTEDT Safety-Multifly® Needles/Multifly® Needles	2
BG	ЕС декларация за съответствие – MDR SARSTEDT Safety-Multifly® Канюли/Multifly® Канюли	3
CS	EU prohlášení o shodě – MDR SARSTEDT Jehel Safety-Multifly®/Jehel Multifly®	3
DA	EU-overensstemmelseserklæring – MDR SARSTEDT Safety-Multifly® Kanyler/Multifly® Kanyler	4
EL	Δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ – MDR SARSTEDT Βελόνες Safety-Multifly®/Βελόνες Multifly®	4
ES	Declaración de conformidad UE - MDR SARSTEDT Agujas de seguridad Multifly®/Agujas Multifly®	5
ET	EL-i vastavusdeklaratsioon – MDR SARSTEDT Safety-Multifly® Kanüülid/Multifly® Kanüülid	5
FR	Déclaration de conformité UE – MDR SARSTEDT Aiguilles Safety-Multifly®/Multifly®	6
HR	EU izjava o sukladnosti – MDR SARSTEDT Kanile Safety-Multifly®/Kanile Multifly®	6
HU	EU-megfelelőségi nyilatkozat – MDR SARSTEDT Safety-Multifly® Kanülök/Multifly® Kanülök	7
IT	Dichiarazione di conformità UE – MDR SARSTEDT Aghi Safety-Multifly®/Aghi Multifly®	7
LT	ES atitikties deklaracija – MDR SARSTEDT „Safety-Multifly®“ Kaniulės/„Multifly®“ Kaniulės	8
LV	ES atbilstības deklarācija – MDR SARSTEDT Safety-Multifly® Kaniles/Multifly® Kaniles	8
NL	EU-conformiteitsverklaring – MDR SARSTEDT Safety-Multifly®-Naalden/Multifly®-Naalden	9
NO	EU-samsvarserklæring – MDR SARSTEDT Safety-Multifly®-Kanyler/Multifly®-Kanyler	9
PL	Deklaracja zgodności UE – MDR SARSTEDT Igły Safety-Multifly®/Igły Multifly®	10
PT	Declaração de Conformidade da UE – MDR SARSTEDT Agulhas Safety-Multifly®/Agulhas Multifly®	10
RO	Declaratie de conformitate UE – MDR SARSTEDT Canule Safety-Multifly®/Canule Multifly®	11
SK	Vyhlásenie o zhode EÚ – MDR SARSTEDT SARSTEDT Safety-Multifly® Ihly/Multifly® Ihly	11
SL	EU izjava o skladnosti – MDR SARSTEDT Kanila Safety-Multifly®/Kanila Multifly®	12
SV	EU-försäkran om överensstämmelse – MDR SARSTEDT Safety-Multifly®-Kanyler/Multifly®-Kanyler	12
	Anhang – Annex	13



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Hiermit erklären wir, dass die hier genannten Produkte den relevanten Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR) entsprechen und gemäß dem zum Zeitpunkt der Ausstellung gültigen Qualitätsmanagementsystem hergestellt und freigegeben sind.

We herewith declare that the products mentioned in this document are in conformity with the relevant requirements of regulation (EU) 2017/745 on medical devices (MDR) and are manufactured and released according to the provisions of the quality management system in force on the date of issue of this Declaration.

Name und Adresse des Herstellers:
Name and address of manufacturer: SARSTEDT AG & Co. KG
Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Einmalige Registrierungsnummer:
Single Registration Number: DE-MF-000005649

Der oben genannte Hersteller trägt die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung.

The above mentioned manufacturer is exclusively responsible for the issuance of this Declaration of Conformity.

Produktname:
Product name: Safety-Multifly® Kanülen/Multifly® Kanülen
Safety-Multifly® Needles/Multifly® Needles

Artikel-Nr./ Product Number:
Basis UDI-DI/ Basic UDI-DI: Siehe Annex
See Annex

Zweckbestimmung:
Intended purpose: Zur venösen Blutentnahme und Kurzzeitinfusion
For venous blood sampling and short-term infusion

Klasse/ class: IIa

Beteiligung der Benannten Stelle an der Konformitätsbewertung:
Notified Body involved in Conformity Assessment: DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15,
70565 Stuttgart, NB number: 0124

Kennzeichen des Zertifikats:
Identification of Certificate issued: 50650-60-00

Angewandtes Konformitätsbewertungsverfahren:
Applied Conformity Assessment Procedure: (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)
Anhang IX Kapitel I
(EU) 2017/745 of medical devices (MDR)
Annex IX chapter I

CE-Zeichen:
CE-mark:  0124

Ort/ Place: Nümbrecht

Datum/ Date: 28.09.2023

Gültig bis/ Expiry: 23.09.2026

Unterschrift:
Signature: Sabrina Winterscheid
Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

С настоящото декларираме, че тук посочените продукти отговарят на приложимите изисквания на регламент (ЕС) 2017/745 за медицинските изделия и че към момента на изготвяне на настоящия документ са произведени и одобрени съгласно валидната система за управление на качеството.

Prohlašujeme, že produkty uvedené v tomto prohlášení jsou ve shodě s příslušnými požadavky nařízení (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích a že byly vyrobeny a uvedeny na trh v souladu se systémem řízení kvality platným v okamžiku vydání tohoto prohlášení.

Наименование и адрес на производителя:
Jméno a adresa výrobce: SARSTEDT AG & Co. KG
Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Уникален регистрационен номер SRN:
Jedinečné registrační číslo (SRN): DE-MF-000005649

Горепосоченият производител декларира изцяло на своя отговорност данните в настоящата декларация за съвместимост.

Za vydání tohoto prohlášení o shodě je odpovědný výlučně výše uvedený výrobce.

Наименование на продукта:
Název výrobku: Safety-Multifly® Канюли/Multifly® Канюли
Jehel Safety-Multifly®/Jehel Multifly®

Номер на артикул / Č. výrobku:
База UDI-DI / Základ UDI-DI: Вж. Annex
Viz Annex

Предназначение:
Účel: За вземане на проби от венозна кръв и
краткосрочна инфузия
Pro odběr žilní krve a krátkodobou infuzi

Клас/ Třída: IIa
Участие на нотифицирания орган в
оценяването на съответствието: DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15, 70565
Stuttgart, NB number: 0124

Účast notifikované osoby na posouzení shody:

Обозначение на сертификата:
Značka certifikátu: 50650-60-00

Приложени процедури за оценяване на съответствието: (ЕС) 2017/745 относно медицинските изделия
(MDR) Приложение IX, глава I

Použitá metoda posouzení shody: (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích (MDR)
Příloha IX Kapitola I

Маркировка „CE“, Značka CE  0124

Населено място: Нюмбрехт
Místo: Nümbrecht
Дата/ Datum: 28.09.2023
Валидност до/ Platnost do: 23.09.2026

Подпис: Sabrina Winterscheid
Podpis: Conformity Assessment Specialist
Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Hermed erklærer vi, at de her nævnte produkter er fremstillet og godkendt i henhold til de relevante krav i forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr og i henhold til det kvalitetsstyringssystem, der er gældende på tidspunktet for udstedelsen.

Διά του παρόντος δηλώνουμε ότι τα προϊόντα που αναφέρονται εδώ, συμμορφώνονται με τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα και έχουν κατασκευαστεί και εγκριθεί σύμφωνα με το σύστημα διαχείρισης ποιότητας που ίσχυε κατά τη στιγμή της έκδοσης.

Fabrikantens navn og adresse: SARSTEDT AG & Co. KG
Όνομα και διεύθυνση του κατασκευαστή: Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Individuelt registreringsnummer SRN: DE-MF-000005649
Ενιαίος αριθμός καταχώρισης SRN:

Den ovennævnte fabrikant er eneste ansvarlige for udstedelsen af denne overensstemmelseserklæring.
Ο προαναφερόμενος κατασκευαστής φέρει την αποκλειστική ευθύνη για την έκδοση της παρούσας δήλωσης συμμόρφωσης.

Produktnavn: Safety-Multifly® Kanyler/Multifly® Kanyler
Όνομασία προϊόντος: Βελόνες Safety-Multifly®/Βελόνες Multifly®

Varenummer / Αρ. προϊόντος: Se Annex
grundlæggende UDI-DI / βασικό UDI-DI: Βλ. Annex

Anvendelsesformål: Til venøs blodprøvetagning og kortvarig infusion
Σκοπός χρήσης: Για δειγματοληψία φλεβικού αίματος και βραχυπρόθεσμη έγχυση

Klasse: IIa
Κατηγορία:

Deltagelse af det bemyndigede organ i overensstemmelsesvurderingen: DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15,
Συμμετοχή του κοινοποιημένου οργανισμού 70565 Stuttgart, NB number: 0124
στην αξιολόγηση της συμμόρφωσης:

Certifikatets mærke: 50650-60-00
Αναγνωριστικό πιστοποιητικού:

Anvendt procedure for overensstemmelsesvurdering: (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr (MDR)
Εφαρμοσμένη διαδικασία αξιολόγησης της Bilag IX, kapitel I
συμμόρφωσης: (EE) 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (MDR) Παράρτημα IX Κεφάλαιο I

CE-mærke / Σήμανση „CE“  0124

By: Nümbrecht Dato/Ημερομηνία 28.09.2023
Τόπος: Gyldig indtil/ Ισχύει έως: 23.09.2026

Underskrift: Sabrina Winterscheid
Υπογραφή: Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Por la presente, declaramos que los productos mencionados en este documento cumplen con los requisitos específicos de reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios y se fabrican y se ponen en circulación de acuerdo con las disposiciones del sistema de gestión de calidad en vigor en la fecha de emisión de esta declaración.

Käesolevaga deklareerime, et siin nimetatud tooted vastavad kõigi asjakohastele nõuetele määrus (EL) 2017/745 milles käsitletakse meditsiiniseadmeid ning on toodetud ja heaks kiidetud vastavalt väljastamise hetkel kehtivale Kvaliteedijuhtimissüsteem.

Nombre y dirección del fabricante
Tootja nimi ja aadress: SARSTEDT AG & Co. KG
Sarstedtstr. 1, D-51588 Nümbrecht

Número de registro único:
Unikaalne registreerimisnumber SRN: DE-MF-000005649

El fabricante mencionado es el único responsable de la emisión de esta Declaración de Conformidad.
Antud vastavusdeklaratsiooni väljastamise eest lasub ainuvastutus eespool nimetatud tootjal.

Nombre del producto:
Toote nimi: Agujas de seguridad Multifly®/Agujas Multifly®
Safety-Multifly® Kanüülid/Multifly® Kanüülid

Número de producto o grupo de productos/
Artikli nr:
UDI-DI básico / põhi-UDI-DI: Ver Annex
Vt Annex

Uso previsto:
Kasutusala: Para toma de muestras de sangre venosa e infusión
de corta duración
Venoosse vereproovi võtmiseks ja lühiajaliseks
infusiooniks

Clase/ Klass: Ila
Organismo notificado implicado en la
evaluación de la conformidad:
Teavitatud asutuse osalus
vastavushindamisel: DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15, 70565
Stuttgart, NB number: 0124

Identificación del certificado emitido:
Sertifikaadi tunnusmärk: 50650-60-00

Procedimiento de evaluación de la
conformidad aplicado:
Kohaldatud vastavushindamismenetlus: (UE) 2017/745 sobre Dispositivos Médicos (MDR)
Anexo IX Capítulo I
(EL) 2017/745 meditsiiniseadmete kohta (MDR) IX lisa
I peatükk

Marcado CE/ CE-märgis:  0124

Lugar/ Koht: Nümbrecht
Fecha:/ Kuupäev: 28.09.2023
Fecha de vencimiento /
Kehtiv kuni: 23.09.2026

Firma:
Allkiri: Sabrina Winterscheid
Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Par la présente nous déclarons que les produits mentionnés dans ce document correspondent aux exigences relatives au règlement (UE) 2017/745 pour les dispositifs médicaux et qu'ils sont fabriqués et commercialisés aux dispositions du système de gestion de la qualité en vigueur à la date d'émission de la présente déclaration.

Ovime izjavljujemo da navedeni proizvodi ispunjavaju relevantne zahtjeve uredbe (EU) 2017/745 o medicinskim proizvodima te da se proizvode i puštaju u promet u skladu sa sustavom za nadzor kvalitete koji je na snazi u trenutku izdavanja ove Izjave.

Nom et adresse du fabricant: SARSTEDT AG & Co. KG
Naziv i adresa proizvođača: Sarstedtstr. 1, D-51588 Nümbrecht

Numéro d'enregistrement unique SRN DE-MF-000005649
Jedinstveni registracijski broj SRN:

Le fabricant susmentionné est seul responsable de l'émission de cette Déclaration de Conformité.

Prethodno navedeni proizvođač jedini je odgovoran za izdavanje ove Izjave o sukladnosti.

Nom du produit: Aiguilles Safety-Multifly®/Multifly®
Naziv proizvoda: Kanile Safety-Multifly®/Kanile Multifly®

Numéro produit ou groupe produits / Br. artikla: Voir Annex
IUD-ID de base/ Osnovni UDI-DI: Vidi Annex

Destination médicale: Pour les prélèvements de sang veineux et les perfusions de courte durée
Namjena: Za uzimanje uzorka venske krvi i kratkotrajnu infuziju

Classe / Klasa: IIa

Organisme notifié impliqué dans l'évaluation de la conformité : DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15, 70565 Stuttgart, NB number: 0124
Sudjelovanje imenovanog tijela u ocjenjivanju sukladnosti:

Identification du certificat délivré: 50650-60-00
Oznaka certifikata:

Procédure d'évaluation de la conformité appliquée: (UE) 2017/745 relative aux dispositifs médicaux (MDR) Annexe II - IV.
Primijenjeni postupak ocjene sukladnosti: (EU) 2017/745 o medicinskim uređajima (MDR) Dodatak II - IV.

Marquage CE/ CE-märgis:  0124

Lieu/ Koht: Nümbrecht
Date/ Kuupäev: 28.09.2023
Date d'expiration/ Kehtiv kuni: 23.09.2026

Signature: Sabrina Winterscheid
Allkiri: Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Ezennel kijelentjük, hogy az itt megnevezett termék (EU) 2017/745 rendelete az orvostechnikai eszközökről és a kiállítás időpontjában érvényes minőség-ellenőrzési rendszer szerint gyártott és jóváhagyott.

Con la presente dichiariamo che i prodotti qui indicati soddisfano i requisiti pertinenti del regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici di seguito e sono fabbricati e approvati in conformità al sistema di gestione della qualità in vigore al momento dell'emissione di questo documento.

A gyártó neve és címe: SARSTEDT AG & Co. KG
Nome e indirizzo del produttore: Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Egyedi regisztrációs szám, SRN: DE-MF-000005649
Numero di registrazione unico SRN:

A megfelelőségi nyilatkozat kiadása a fent megnevezett gyártó kizárólagos felelőssége.

Il produttore sopra indicato si assume l'esclusiva responsabilità dell'emissione della presente dichiarazione di conformità.

Termék neve: Safety-Multifly® Kanülök/Multifly® Kanülök
Nome prodotto: Aghi Safety-Multifly®/Aghi Multifly®

Cikkszám / Codice art.: Lásd Annex
Alapvető UDI-DI/ UDI-DI di base: Vedere Annex

Célmeghatározás: Vénás vérvételhez és rövid távú infúzióhoz
Destinazione d'uso: Per il prelievo di sangue venoso e l'infusione a breve termine

Osztály / Classe: IIa

A bejelentett szervezet részvétele a megfelelőség értékelésében: DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15, 70565 Stuttgart, NB number: 0124
Coinvolgimento dell'organismo notificato nella valutazione della conformità:

A tanúsítvány jele: 50650-60-00
Contrassegno del certificato:

Alkalmazott megfelelőség-értékelési eljárás: (EU) 2017/745 orvostechnikai eszközökről (MDR) II. - IV.
Procedura di valutazione della conformità utilizzata: (UE) 2017/745 sui Dispositivi Medici (MDR) Allegato II - IV

CE-jelölés/ Marchio CE: 

Hely: Nümbrecht Dátum/ Data: 28.09.2023
Località: Érvényesség lejár/ Validità: 23.09.2026

Aláírás: Sabrina Winterscheid Dr. Kerstin Weuste
Firma: Conformity Assessment Specialist Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)

 **SARSTEDT**

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Šio dokumentu patvirtiname, kad jame nurodytos priemonės atitinka reglamentas (ES) 2017/745 dėl medicinos prietaisų nustatytus atitinkamus reikalavimus ir buvo pagamintos ir išleistos pagal rengiant deklaraciją galiojusią kokybės valdymo sistemą.

Ar šio apliecinām, ka šeit norādītie izstrādājumi atbilst tālāk norādīto regula (ES) 2017/745 kas attiecas uz medicīniskām ierīcēm prasībām un saņēmuši atļaujas saskaņā ar izsniegšanas laikā spēkā esošo kvalitātes pārvaldības sistēmu.

Gamintojo pavadinimas ir adresas:
Ražotāja nosaukums un adrese:

SARSTEDT AG & Co. KG
Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Unikalasis registracijos numeris (SRN):
Unikālais reģistrācijas numurs SRN:

DE-MF-000005649

Ši atitikties deklaracija išduota tik pirmiau nurodyto gamintojo atsakomybe.

Iepriekš norādītais ražotājs uzņemas pilnu atbildību par šīs Atbilstības deklarācijas izsniegšanu.

Priemonės pavadinimas:
Izstrādājuma nosaukums:

„Safety-Multifly®“ Kaniulės/„Multifly®“ Kaniulės
Safety-Multifly® Kaniles/Multifly® Kaniles

Gaminio Nr. / Preces Nr.:
Bazinis UDI-DI/ Pamata UDI-DI:

Žr. Annex
Skat Annex

Numatyta paskirtis:

Veninio kraujo mėginiamis imti ir trumpalaikiai infuzijai

Paredzētais lietojums:

Venozo asiņu paraugu ņemšanai un īslaicīgai infūzijai

Klasē/ Klase:

Ila

Notifikuotosios įstaigos dalyvavimas atliekant atitikties vertinimą:
Pilnvarotās iestādes iesaistīšanās atbilstības izvērtēšanā:

DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15,
70565 Stuttgart, NB number: 0124

Sertifikato ženklas:
Sertifikāta identifikācijas kods:

50650-60-00

Taikyta atitikties vertinimo procedūra:
Izmantotais atbilstības izvērtēšanas process:

(ES) 2017/745 par medicīnas ierīcēm (MDR) II - IV
(ES) 2017/745 dėl medicinos prietaisų (MDR) II - IV

CE ženklas/ CE marķējums:

 0124

Vieta: Nümbrecht

Data/ Datums: 28.09.2023

Galioja iki/ Derīguma termiņš: 23.09.2026

Parašas: Sabrina Winterscheid
Paraksts: Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Hierbij verklaren wij dat de hier genoemde producten voldoen aan de relevante eisen van verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen en volgens het op het moment van afgifte geldige kwaliteitsmanagementsysteem zijn vervaardigd en goedgekeurd.

Vi erklærer herved at de nevnte produktene oppfyller de relevante kravene i forordning (EU) 2017/745 for medisinske produkter og at de er produsert og godkjent etter det kvalitetsstyringssystem som er gyldig på utstedelsestidspunktet.

Naam en adres van de fabrikant: SARSTEDT AG & Co. KG
Navn og adresse til produsenten: Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Eenmalig registratienummer SRN: DE-MF-000005649
Engangs-registreringsnummer SRN:

Voor de afgifte van deze conformiteitsverklaring is uitsluitend de bovengenoemde fabrikant verantwoordelijk.

Produsenten angitt ovenfor har alene ansvar for utstedelsen av denne samsvarserklæringen.

Productnaam: Safety-Multifly®-Naalden/Multifly®-Naalden
Produktnavn: Safety-Multifly®-Kanyler/Multifly®-Kanyler

Artikelnr.:/ Artikkelnr.: Zie Annex
Basic UDI-DI/ Grunnlag UDI-DI: Se Annex

Beoogd gebruik: Voor veneuze bloedafname en kortdurende infusie

Tiltenkt bruk: For venøs blodprøvetaking og kortvarig infusjon

Klasse: IIa

Betrokkenheid van de aangemelde instantie bij de conformiteitsbeoordeling: DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15, 70565 Stuttgart, NB number: 0124
Deltakelse av teknisk kontrollorgan vedrørende samsvarsverurdering:

Kenmerk van het certificaat: 50650-60-00
Sertifikatnummer:

Toegepaste conformiteitsbeoordelingsprocedure: (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen (MDR) Bijlage II - IV
Anvendt samsvarsverurderingsprosess: (EU) 2017/745 om medisinsk utstyr (MDR) vedlegg II - IV

CE-markering/ CE-merke:  0124

Plaats: Nümbrecht Datum / Dato: 28.09.2023
Sted: Geldig tot / Gyldig til: 23.09.2026

Handtekening: Sabrina Winterscheid 
Underskrift: Conformity Assessment Specialist Dr. Kerstin Weuste 
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Niniejszym oświadczamy, że wymienione w tym dokumencie produkty są zgodne z odpowiednimi wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz są wytwarzane i dopuszczone do obrotu zgodnie z systemem zarządzania jakością obowiązującym w momencie wydania.

Declaramos, pelo presente documento, que os produtos aqui mencionados cumprem os requisitos relevantes de regulamento (UE) 2017/745 relativo aos dispositivos médicos e que foram fabricados e aprovados em conformidade com o sistema de garantia da qualidade válido na data da emissão desta declaração.

Nazwa i adres producenta:
Nome e endereço do fabricante: SARSTEDT AG & Co. KG
Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Niepowtarzalny numer rejestracyjny SRN:
Número de registo único (SRN): DE-MF-000005649

Wymieniony powyżej producent ponosi wyłączną odpowiedzialność za wystawienie niniejszej deklaracji zgodności.

O fabricante supramencionado assume a responsabilidade exclusiva pela emissão da presente declaração de conformidade.

Nazwa produktu:
Nome do produto: Igły Safety-Multifly®/Igły Multifly®
Aguilhas Safety-Multifly®/Aguilhas Multifly®

Nr art.:/ N.º de referência:
Basic UDI-DI/ UDI-DI básico: Patrz Annex
Vide Annex

Przewidziane zastosowanie:
Finalidade prevista: Do pobierania próbek krwi żyłnej i krótkotrwałej
infuzji
Para recolha de sangue venoso e infusão
de curta duração

Klasa/ Classe: IIa

Udział jednostki notyfikowanej w ocenie zgodności:
Participação do organismo notificado na avaliação da conformidade: DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15,
70565 Stuttgart, NB number: 0124

Oznaczenie certyfikatu:
Marcação do certificado: 50650-60-00

Zastosowana procedura oceny zgodności:
Processo de avaliação da conformidade aplicado: (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych
(MDR) załącznik II - IV
(UE) 2017/745 sobre Dispositivos Médicos (MDR)
Anexo II - IV

Znak CE/ Marcação CE: 

Miejscowość: Nümbrecht
Local: Data: 28.09.2023
Ważne do/Válido até: 23.09.2026

Podpis:
Assinatura: Sabrina Winterscheid
Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Declarăm prin prezenta că produsele menționate aici îndeplinesc cerințele relevante ale regulamentul (UE) 2017/745 privind dispozitivele medicale și că au fost fabricate și eliberate în conformitate cu sistemul de management al calității valabil la data eliberării.

Týmto vyhlasujeme, že tu uvedené výrobky spĺňajú príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach a boli vyrobené a vydané v súlade so systémom riadenia kvality platným v čase vydania.

Numele și adresa producătorului: SARSTEDT AG & Co. KG
Meno a adresa výrobcu: Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Număr unic de înregistrare SRN: DE-MF-000005649
Jednorazové registračné číslo SRN:

Producătorul menționat mai sus își asumă răspunderea exclusivă pentru emiterea acestei declarații de conformitate.

Vyššie uvedený výrobca nesie výhradnú zodpovednosť za vydanie tohto vyhlásenia o zhode.

Denumirea produsului: Názov výrobku:	Canule Safety-Multifly®/Canule Multifly® Safety-Multifly® Ihly/Multifly® Ihly
Nr. articol / Č. výrobku: UDI-DI de bază/ Základný UDI-DI:	A se vedea Annex Pozri Annex
Utilizarea prevăzută:	Pentru prelevarea de probe de sânge venos și perfuzie pe termen scurt
Účel použitia:	Na odber vzoriek venóznei krvi a krátkodobú infúziu
Clasa / Trieda:	Ila
Implicarea organismului notificat în evaluarea conformității: Účasť notifikovaného orgánu na posudzovaní zhody:	DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15, 70565 Stuttgart, NB number: 0124
Marca de certificare: Označenie certifikátu:	50650-60-00
Proceduri de evaluare a conformității aplicate:	(UE) 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR) Anexa II - IV
Uplatnený postup posudzovania zhody:	(EÚ) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach (MDR) Príloha II - IV

Marcajul CE/ Značka CE:



Loc: Nümbrecht
Miesto:

Data/ Dátum: 28.09.2023
Valabil până la/ Platné do: 23.09.2026

Semnătura: Sabrina Winterscheid
Podpis: Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Izjavljamo, da navedeni izdelki izpolnjujejo ustrezne zahteve Uredbe (EU) 2017/745 o medicinskih izdelkih ter da so proizvedeni in dani v promet v skladu s sistemom nadzora kakovosti, ki velja v času izdaje te izjave.

Vi förklarar att de produkter som det hänvisas till här uppfyller de relevanta kraven i förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter och att de har tillverkats och godkänts enligt det kvalitetssystem som gällde vid den tidpunkten.

Ime in naslov proizvajalca: SARSTEDT AG & Co. KG
Tillverkarens namn och adress: Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

Enotna registrska številka: DE-MF-000005649
Engångsregistreringsnummer SRN:

Odgovornost za izdajo te izjave o skladnosti nosi izključno zgoraj navedeni proizvajalec.

Tillverkaren ovan ansvarar helt för utgivningen av den här förklaringen om överensstämmelse.

Ime izdelka: Kanila Safety-Multifly®/Kanila Multifly®
Produktname: Safety-Multifly®-Kanyler/Multifly®-Kanyler

Št. Izdelka / Artikelnummer: Glejte Annex
Osnovni UDI-DI/ Grundläggande UDI-DI: Se Annex

Predvideni namen: Za vzorčenje venske krvi in kratkotrajno infuzijo
Avsedd användning: För venös blodprovstagning och kortvarig infusion

Razred/ Klass: Ila

Sodelovanje priglšenega organa pri ugotavljanju skladnosti: DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15, 70565 Stuttgart, NB number: 0124
Anmält organ som deltagit i bedömningen av överensstämmelse:

Oznaka certifikata: 50650-60-00
Certifikatmärkning:

Uporabljen postopek ugotavljanja skladnosti: (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih (MDR) Priloga II - IV
Metod som användes för att bedöma överensstämmelsen: (EU) 2017/745 om medicinsk utrustning (MDR) bilaga II - IV

Oznaka CE: CE
CE-märkning:  0124

Kraj: Nümbrecht Datum: 28.09.2023
Plats: Velja do/ gäller till: 23.09.2026

Podpis: Sabrina Winterscheid
Signatur: Conformity Assessment Specialist
Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 15 MDR/IVDR)



Anhang Annex

Basic UDI-DI: 4038917SARTD04100S66

REF:

85.1637.005	85.1638	85.1640.005	85.1642.005
85.1637.035	85.1638.001	85.1640.035	85.1642.201
85.1637.201	85.1638.005	85.1640.200	85.1642.205
85.1637.203	85.1638.035	85.1640.201	85.1642.235
85.1637.205	85.1638.200	85.1640.203	
85.1637.235	85.1638.201	85.1640.205	
	85.1638.203	85.1640.235	
	85.1638.205	85.1640.935	
	85.1638.235		
	85.1638.935		

Ort/Place: Nümbrecht

Datum/ Date: 28.09.2023

**Unterschrift:
Signature:** Sabrina Winterscheid

Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible person (Article 15 MDR/IVDR)


