

江苏采纳医疗科技有限公司
JIANGSU CAINA MEDICAL CO., LTD.

CAINA
CAINA MEDICAL

地址(ADD):江苏省江阴市祝塘镇环西路 23 号
No.23 Huanxi Rd, Zhutang Town, Jiangyin City, Jiangsu China 214415
电话(TEL):0086-510-8686666 传真(FEX):0086-510-8686666 <http://www.cainamed.com>

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF
CONFORMITY**

Name und Adresse des Herstellers: /	Jiangsu Caina Medical Co., Ltd
Name and address of the manufacturer: /	Address: No.23, Huanxi Rd. Zhutang Town, 214415 Jiangyin City,
Nom et adresse du fabricant: /	Jiangsu
Nome e indirizzo del fabbricante:	PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

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: /	Enteral Feeding and irrigation Syringe
the medical device: /	0.5ml,1ml,2ml,3ml,5ml,6ml,10ml,12ml,20ml,25ml,30ml,35ml,50ml,
le dispositif médical: /	60ml,100ml
il dispositivo medico:	

der Klasse: /	Class Is
of class: /	Rule 2, according to MDD93/42/EEC Annex IX
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.: /	DD 2016352-1
Registration No.: /	
N°d'enregistrement: /	
Numero di registrazione:	

Benannte Stelle: /	TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Notified Body: /	Tillystraße2, D-90431 Nürnberg, Deutschland
Organisme notifié: /	
Organismo notificato:	CE 0197

Jiangyin, 2021.01.27

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

Jianwei Pan, MR

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