

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

DE	EU-Konformitätserklärung – MDR SARSTEDT Safety-Lanzette	2
EN	EU Declaration of Conformity – MDR SARSTEDT safety lancet	2
BG	ЕС декларация за съответствие – MDR SARSTEDT обезопасена ланцета	3
CS	EU prohlášení o shodě – MDR Bezpečnostní lanceta SARSTEDT	3
DA	EU-overensstemmelseserklæring – MDR SARSTEDT sikkerhedslancet	4
EL	Δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ – MDR Σκαρφιστήρας ασφαλείας SARSTEDT	4
ES	Declaración de conformidad UE - MDR Lanceta de seguridad SARSTEDT	5
ET	EL-i vastavusdeklaratsioon – MDR SARSTEDT safety lantsett	5
FR	Déclaration de conformité UE – MDR Lancette de sécurité SARSTEDT	6
HR	EU izjava o sukladnosti – MDR SARSTEDT sigurnosna lanceta	6
HU	EU-megfelelőségi nyilatkozat – MDR SARSTEDT biztonságos lándzsa	7
IT	Dichiarazione di conformità UE – MDR Lancetta Safety SARSTEDT	7
LT	ES atitikties deklaracija – MDR SARSTEDT saugūs lancetai	8
LV	ES atbilstības deklarācija – MDR SARSTEDT drošības lancete	8
NL	EU-conformiteitsverklaring – MDR SARSTEDT Safety-lansett	9
NO	EU-samsvarserklæring – MDR SARSTEDT Safety-lancet	9
PL	Deklaracja zgodności UE – MDR Bezpieczny nakłuwacz SARSTEDT	10
PT	Declaração de Conformidade da UE – MDR Lanceta de segurança SARSTEDT	10
RO	Declaratie de conformitate UE – MDR Lansetă de siguranță SARSTEDT	11
SK	Vyhlasenie o zhode EÚ – MDR SARSTEDT Bezpečnostná lanceta	11
SL	EU izjava o skladnosti – MDR Varna lanceta SARSTEDT	12
SV	EU-försäkran om överensstämmelse – MDR SARSTEDT Safety Lancet	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: SARSTEDT AG & Co. KG
Name and address of manufacturer: Sarstedtstr. 1, 51588 Nümbrecht

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

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: Safety-Lanzette
Product name: Safety lancet

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

Zweckbestimmung: Lanzette mit Sicherheitssystem zur
Intended purpose: Kapillarblutentnahme
Lancet with safety system for capillary blood collection

Klasse/ class: IIa

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

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

Angewandtes Konformitätsbewertungsverfahren: (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)
Applied Conformity Assessment Procedure: 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: 04.10.2023
Gültig bis/ Expiry: 23.09.2026

Unterschrift: Sabrina Winterscheid
Signature: Conformity Assessment Specialist

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


SARSTEDT

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:

обезопасена ланцета
Bezpečnostní lanceta

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

Вж. Annex
Viz Annex

Предназначение:
Účel:

Лансет с предпазна система за вземане на
капилярна кръв
Lanceta s bezpečnostním systémem pro odběr
kapilární krve

Клас/ Třída:

Ila

Участие на нотифицирания орган в
оценяването на съответствието:
Účast notifikované osoby na posouzení
shody:

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

Обозначение на сертификата:
Značka certifikátu:

50650-60-00

Приложени процедури за оценяване на
съответствието:

(EC) 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:
Místo:

Нюмбрехт
Nümbrecht

Дата/ Datum: 04.10.2023
Валидност до/ Platnost do: 23.09.2026

Подпис:
Podpis:

Sabrina Winterscheid
Conformity Assessment Specialist

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



SARSTEDT

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:
Ονομασία προϊόντος:

Sikkerhedslancet
Σκαρφιστήρας ασφαλείας

Varenummer / Ap. προϊόντος:
grundlæggende UDI-DI / βασικό UDI-DI:

Se Annex
Βλ. Annex

Anvendelsesformål:
Σκοπός χρήσης:

Lancet med sikkerhedssystem til kapillær
blodprøvetagning
Λαντσέτα με σύστημα ασφαλείας για
τριχοειδή αιμοληψία

Klasse:
Κατηγορία:

Ila

Deltagelse af det bemyndigede organ i
overensstemmelsesvurderingen:
Συμμετοχή του κοινοποιημένου οργανισμού
στην αξιολόγηση της συμμόρφωσης:

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

Certifikatets mærke:
Αναγνωριστικό πιστοποιητικού:

50650-60-00

Anvendt procedure for
overensstemmelsesvurdering:
Εφαρμοσμένη διαδικασία αξιολόγησης της
συμμόρφωσης:

(EU) 2017/745 om medicinsk udstyr (MDR)
Bilag IX, kapitel I
(EE) 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα
(MDR) Παράρτημα IX Κεφάλαιο I

CE-mærke / Σήμανση „CE“

 0124

By: Nümbrecht
Τόπος:

Dato/Hμερομηνία 04.10.2023
Gyldig indtil/ Ισχύει έως: 23.09.2026

Underskrift: Sabrina Winterscheid
Υπογραφή: Conformity Assessment Specialist

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

**SARSTEDT**

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:

Lanceta de seguridad

Toote nimi:

Safety lantsett

Número de producto o grupo de productos/

Ver Annex

Artikli nr:

Vt Annex

UDI-DI básico / põhi-UDI-DI:

Uso previsto:

Lanceta con sistema de seguridad para
extracción de sangre capilar

Kasutusala:

Lantsett koos ohutussüsteemiga kapillaarvere
kogumiseks

Clase/ Klass:

Ila

Organismo notificado implicado en la
evaluación de la conformidad:

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

Teavitatud asutuse osalus
vastavushindamisel:

Identificación del certificado emitido:
Sertifikaadi tunnusmärk:

50650-60-00

Procedimiento de evaluación de la
conformidad aplicado:

(UE) 2017/745 sobre Dispositivos Médicos (MDR)
Anexo IX Capítulo I

Kohaldatud vastavushindamismenetlus:

(EL) 2017/745 meditsiiniseadmete kohta (MDR) IX lisa
I peatükk

Marcado CE/ CE-märgis:



Lugar/ Koht:

Nümbrecht

Fecha:/ Kuupäev:

04.10.2023

Fecha de vencimiento /

23.09.2026

Kehtiv kuni:

Firma:
Allkiri:

Sabrina Winterscheid
Conformity Assessment Specialist

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



SARSTEDT

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: Lancette de sécurité
Naziv proizvoda: Sigurnosna lanceta

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

Destination médicale: Lancette avec système de sécurité pour le
Namjena: prélèvement de sang capillaire
Lanceta sa sigurnosnim sustavom za prikupljanje
kapilarne krvi

Classe / Klasa: IIa

Organisme notifié impliqué dans DEKRA Certification GmbH, Handwerkstr. 15, 70565
l'évaluation de la conformité : 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 (UE) 2017/745 relative aux dispositifs médicaux
appliquée: (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: 04.10.2023
Date d'expiration/ Kehtiv kuni: 23.09.2026

Signature: Sabrina Winterscheid
Allkiri: Conformity Assessment Specialist

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

**SARSTEDT**

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: Biztonsági lándzsa
Nome prodotto: Lancetta Safety

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

Célmeghatározás: Lándzsa biztonsági rendszerrel kapilláris
Destinazione d'uso: vérvételhez
Lancetta con sistema di sicurezza per il prelievo di sangue capillare

Osztály / Classe: IIa

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

Dátum/ Data: 04.10.2023
Érvényesség lejár/ Validità: 23.09.2026

Aláírás: Sabrina Winterscheid
Firma: Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 13 MDR/IVDR)

**SARSTEDT**

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Šiuo 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 apiecinām, 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:

Saugūs lancetai
Drošības lancete

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

Žr. Annex
Skat Annex

Numatyta paskirtis:
Paredžėtasis lietojums:

Lancetas su saugos sistema kapiliariniam
kraujui imti
Lancete ar drošības sistēmu kapilāro asiņu
savākšanai

Klasė/ 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:



Vieta: Nümbrecht

Data/ Datums: 04.10.2023
Galioja iki/ Derīguma termiņš: 23.09.2026

Parašas: Sabrina Winterscheid
Paraksts: Conformity Assessment Specialist

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



SARSTEDT

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-lansett
Produktnavn: Safety-lancet

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

Beoogd gebruik: Lancet met veiligheidssysteem voor capillaire
Tiltenkt bruk: bloedafname
Lancet med sikkerhetssystem for
kapillærblodprøvetaking

Klasse: IIa

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

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

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

CE-markering/ CE-merke:  0124

Plaats: Nümbrecht Datum / Dato: 04.10.2023
Sted: Geldig tot / Gyldig til: 23.09.2026

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

**SARSTEDT**

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

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

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: Bezpieczny nakłuwacz
Nome do produto: Lanceta de segurança

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

Przewidziane zastosowanie: Lancet z systemem bezpieczeństwa do
Finalidade prevista: pobierania krwi kapilarnej
Lanceta com sistema de segurança para
recolha de sangue capila

Klasa/ Classe: IIa

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

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

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

Znak CE/ Marcação CE:  0124

Miejscowość: Nümbrecht Data: 04.10.2023
Local: Ważne do/Válido até: 23.09.2026

Podpis: Sabrina Winterscheid
Assinatura: Conformity Assessment Specialist

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

**SARSTEDT**

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:
Meno a adresa výrobcu:

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

Număr unic de înregistrare SRN:
Jednorazové registračné číslo SRN:

DE-MF-000005649

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:

Lansetă de siguranță
Bezpečnostná lanceta

Nr. articol / Č. výrobku:
UDI-DI de bază/ Základný UDI-DI:

A se vedea Annex
Pozri Annex

Utilizarea prevăzută:
Účel použitia:

Lanceta cu sistem de siguranță pentru
recoltarea de sânge capilar
Lanceta s bezpečnostným systémom na
odber kapilárnej krvi

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: 04.10.2023
Valabil până la/ Platné do: 23.09.2026

Semnătura:
Podpis: Sabrina Winterscheid
Conformity Assessment Specialist

Dr. Kerstin Weuste
Responsible Person (Article 6 MDR/IVDR)



SARSTEDT

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: Varna lanceta
Produkttnamn: Safety Lancet

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

Predvideni namen: Lanceta z varnostnim sistemom za odvzem
Avsedd användning: kapilarne krvi
Lancett med säkerhetssystem för kapillär
blodprovstagnning

Razred/ Klass: IIa

Sodelovanje priglašene 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-märkning:  0124

Kraj: Nümbrecht
Plats:

Datum: 04.10.2023
Velja do/ gäller till: 23.09.2026

Podpis: Sabrina Winterscheid
Signatur: Conformity Assessment Specialist

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

**SARSTEDT**

Anhang Annex

Basic UDI-DI: 4038917SARTD05900S89

REF:

85.1015
85.1016
85.1017
85.1017.040
85.1018
85.1018.028
85.1019
85.1019.028

Ort / Place: Nürnberg

Datum / Date: 04.10.2023

**Unterschrift:
Signature:** Sabrina Winterscheid
Conformity Assessment Specialist

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

