

Tłumaczenie z języka angielskiego:

DEKLARACJA ZGODNOŚCI CE

Réf : FQ256B  
Data : 24/04/24

|                            |  |               |
|----------------------------|--|---------------|
| [LOGO:] Laboratoires Anios | <b>DECLARATION CE DE CONFORMITE<br/>DEKLARACJA ZGODNOŚCI</b> | Wersja: 3     |
|                            |  | Strona: 1 z 1 |

Nous / My

|  |  |
|--|--|
| Nom + Adresse du Fabricant:<br>Nazwa + adres producenta: | <b>Laboratoires ANIOS<br/>1 RUE DE L'ESPOIR<br/>59260 LEZENNES<br/>FRANCJA</b> |
|--|--|

*Déclare sous notre propre responsabilité / oświadczamy na własną odpowiedzialność, że*

|  |  |
|--|--|
| Le dispositif médical / Wyrób medyczny<br>Nom / Nazwa<br>Référence/ Numer referencyjny | <b>SURFA'SAFE PREMIUM<br/>2419</b>   |
| Catégorie du dispositif / Kategoria wyrobu   | <i>Sprays détergents /désinfectants et/ou désinfectants pour DM non invasifs<br/>Detergent do dezynfekcji lub spray dezynfekujący do nieinwazyjnych wyrobów medycznych</i> |
| Classe / Klasa<br>Selon / Według   | <b>Ila</b><br><i>Annexe IX, Règle 15 / Załącznik IX, Reguła 15</i>   |

respecte toutes les dispositions de la directive 93/42/CEE et de la réglementation UE 2023/607.  
*spełnia wszystkie przepisy dyrektywy 93/42/EWG i rozporządzenia UE 2023/607.*

La liste des variantes de packaging couvertes par ce document est indiquée dans le document LS78 applicable à ce dispositif médical et validé avant signature de la déclaration de conformité.

*Lista wariantów opakowań objętych niniejszym dokumentem jest wskazana w dokumencie LS78 mającym zastosowanie do tego wyrobu medycznego i zatwierdzona przed podpisaniem deklaracji zgodności.*

|   |  |               |
|---|--|---------------|
| Organisme notifié / Jednostka notyfikowana                                      | DQS medizinprodukte GmbH<br>August-Schanz-Strasse 21,<br>60433 Frankfurt nad Menem                   | <b>CE0297</b> |
| Procédure d'évaluation de la conformité<br>Procedura oceny zgodności            | article 11 paragraphe 3a 93/42/CEE - Annexe II<br><i>artykuł 11 ust. 3a 93/42/EWG - załącznik II</i> |               |
| Attestation de conformité référence<br>Numer referencyjny certyfikatu zgodności | 31390  |               |
| Validité / Termin ważności  | Od 26.05.2024 r. do 31.12.2028 r.  |               |

[podpis elektroniczny]

Lezennes,

|                            |  |
|----------------------------|--|
| Lieu, data / miejsce, data | Nom et Function / Imię i nazwisko oraz funkcja |
|----------------------------|--|