

EU DECLARATION OF CONFORMITY

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ



Manufacturer: ZARYS International Group spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Výrobce: spółka komandytowa
Address: ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poland
Adresa: tel. +48 32 271 69 91, fax +48 32 274 72 84, e-mail: zarys@zarys.pl
SRN: PL-MF-000000410

We declare under our sole responsibility that the medical device:

Prohlašujeme na svou výlučnou zodpovědnost, že zdravotnický prostředek:

**easyFLOW IS, easyFLOW IS ECO, easyFLOW IS PREMIUM, easyFLOW IS SAFE,
easyFLOW IS SAFE PREMIUM, easyFLOW IS REG, easyFLOW IS AMBER, easyFLOW IS AMBER B
sterile infusion sets for single use / sterilní infuzní soupravy na jedno použití
of class IIa, rule 2 / třídy IIa, směrnice 2**

version/ verze: phthalate-free; with phthalates/ bez ftalátů; s ftaláty

(detailed list of products covered by this declaration is available in technical documentation no. TD-39, point 1, subpoint 1.1, appendix no. 5 Identification of the product /podrobný seznam výrobků, na které se vztahuje toto prohlášení o shodě, naleznete v TD-39 bod 1 pp. 1.1. příloha č. 5 Identifikace produktu)

according to Annex IX of the Directive 93/42/EEC

v souladu s přílohou IX Směrnice 93/42/EEC

covered by the Technical Files TD-39— certificate of analysis of production batch DZDO-01, which is considered as a part of this declaration

zahrnutý v technické dokumentaci TD-39 – certifikát o kontrole šarže DZDO-01, který je považován za součást tohoto prohlášení

meets all applicable provisions of the Directive 93/42/EEC (assessment of the conformity procedure Annex V + VII) which apply to it as well as of the Act of medical devices of 7 April 2022 (Official of 2022, position 974).

splňuje všechny použitelné požadavky směrnice 93/42/EEC (procedura hodnocení shody příloha V + VII) a Zákonu o Zdravotnických prostředcích ze dne 7. dubna 2022 (Sbírka zákonů 2022, poz. 974).

The device covered by this declaration complies with the list of supervised harmonised standards specified in the technical documentation of the device TD-39.

Výrobek uvedený v tomto prohlášení je v souladu se seznamem kontrolovaných harmonizovaných norem uvedených v technické dokumentaci výrobku TD-39.

Notified Body: TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Notifikační jednotka: Tillystraße 2, 90431 Nürnberg, Germany



EC Certificate/ Certifikát: DD 1023663-1

PRODUCT MANAGER
ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

Božena Smolnik

(signature/ podpis)

name/jméno a příjmení:
position/ pozice:

Božena Smolnik
Product Manager

Place and date of issue/ Místo a datum vydání:

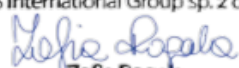
Zabrze, 24.05.2024

DOKUMENTACJA TECHNICZNA / TECHNICAL DOCUMENTATION
TD-39

Identyfikacja wyrobu / Identification of the product

Punkt 1 pp. 1.1 Zał. nr 5 / Point 1, subpoint 1.1, appendix no.5

REF	Nazwa marketingowa/ Brand name	Opis wyrobu	Product description
IS	easyFLOW IS	Przyrząd do infuzji	Infusion set
IS-BF	easyFLOW IS	Przyrząd do infuzji, bez ftalanów	Infusion set, phthalate-free
IS-BF-180	easyFLOW IS	Przyrząd do infuzji, bez ftalanów	Infusion set, phthalate-free
IS-BF-D	easyFLOW IS	Przyrząd do infuzji, bez ftalanów	Infusion set, phthalate-free
IS-E	easyFLOW IS ECO	Przyrząd do infuzji	Infusion set
IS-BF-E	easyFLOW IS ECO	Przyrząd do infuzji, bez ftalanów	Infusion set, phthalate-free
IS-BF-E-180	easyFLOW IS ECO	Przyrząd do infuzji, bez ftalanów	Infusion set, phthalate-free
IS-BF-P	easyFLOW IS PREMIUM	Przyrząd do infuzji, bez ftalanów	Infusion set, phthalate-free
IS-BF-S	easyFLOW IS SAFE	Bezpieczny przyrząd do infuzji, bez ftalanów	Safety infusion set, phthalate-free
IS-BF-A	easyFLOW IS AMBER	Przyrząd do infuzji, bursztynowy, bez ftalanów	Infusion set, amber, phthalate-free
IS-RP-BF	easyFLOW IS REG	Przyrząd do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu, bez ftalanów	Infusion set with precision flow rate regulator, phthalate-free

PRODUCT MANAGER
ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.

Zofia Rogala