



EU-FÖRKLARING OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Som tillverkare, JedX Medcare, Köysikuja 1, 01640 VANTAA, FINLAND, förklarar vi under vårt ensamma ansvar att följande produkter:

JEDX MEDCARE FFP2 NR

Basic UDI-DI: 64298103811351WN9,

JEDX 3971 W FT HL

Basic UDI-DI: 64298103813971WQK och

JEDX 3972 W FT HL

Basic UDI-DI: 64298103813972WQN

följer Europaparlamentets och rådets förordning om medicintekniska produkter (MD):

EU 2017/745

Produkterna har testats enligt tillämplig harmoniserad standard:

EN14683:2019+AC:2019 TYPE IIR

Testning: SGS Fimko Ltd.; Takomotie 8, 00380 Helsingfors | +358 9 696 361

KVALITETSSÄKRING

i enlighet med ISO 13485-standarden

Vantaa, 2023-02-13

Jari Nurminen
Managing Director