



EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Gemäß Art. 19 der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte

Hersteller:	Shanghai Project Import&Export Co. Ltd. Rm 1678 No. 439 Yishan Rd, Xuhui, Shanghai 200300, China
Markenzeichen:	N.A.
SRN:	CN-MF-000016704
Europäischer Repräsentant:	Kingsmead Service B.V. Zonnehof 36, 2632 BE, Nootdorp, Niederlande

SRN:	NL-AR-000002066
Markenzeichen:	Fa. Dancarol Groß-und Einzelhandel, Blumenhagen 8, DE-38704 Othfresen E-mail: dancarol@gmx.net , Mobil: +49 (0172) 62 74 123, Fax: +49 (05346) 947 970
Produktbezeichnung:	Sonnenbrille, Verwendungszweck: Abschirmung des Sonnenlichts, Verringerung der Ermüdung der Augen oder der Verletzung durch starke Lichtreize.

Produkt-Code / Katalognummer:	N.A.														
Grundlegende UDI -DI:	<table border="1"><thead><tr><th>Beschreibung</th><th>Grundlegende UDI -DI:</th></tr></thead><tbody><tr><td>KUNSTSTOFF-VOLLRAHMEN</td><td>697491297PFRXE</td></tr><tr><td>METALL-VOLLRAHMEN</td><td>697491297MFRWX</td></tr><tr><td>GEMISCHTER VOLLRAHMEN</td><td>697491297DFRVJ</td></tr><tr><td>KUNSTSTOFF-HALBRAHMEN</td><td>697491297PHRXL</td></tr><tr><td>METAL-HALBRAHMEN</td><td>697491297MHRX5</td></tr><tr><td>GEMISCHTER-HALBRAHMEN</td><td>697491297DHRVQ</td></tr></tbody></table>	Beschreibung	Grundlegende UDI -DI:	KUNSTSTOFF-VOLLRAHMEN	697491297PFRXE	METALL-VOLLRAHMEN	697491297MFRWX	GEMISCHTER VOLLRAHMEN	697491297DFRVJ	KUNSTSTOFF-HALBRAHMEN	697491297PHRXL	METAL-HALBRAHMEN	697491297MHRX5	GEMISCHTER-HALBRAHMEN	697491297DHRVQ
Beschreibung	Grundlegende UDI -DI:														
KUNSTSTOFF-VOLLRAHMEN	697491297PFRXE														
METALL-VOLLRAHMEN	697491297MFRWX														
GEMISCHTER VOLLRAHMEN	697491297DFRVJ														
KUNSTSTOFF-HALBRAHMEN	697491297PHRXL														
METAL-HALBRAHMEN	697491297MHRX5														
GEMISCHTER-HALBRAHMEN	697491297DHRVQ														
Klassifizierung gemäß	Klasse 1, Regel 1														

MDR Ax. VIII:

Angewandte Norm & Gemeinsame Spezifikation:	EN ISO 14139:2012, EN ISO 15223-1:2006, EN 1041 :2008 +A1-2013, EN ISO 10993-1:2009+AC:2010, EN 62366:2008, ISO 13485:2016
Konformitätsbewertungsverfahren:	Anhang II + Anhang III der MDR
CE-Zertifizierung Nr.:	N.A.

Name und ID der benannten Stelle: N.A.

Wir, der Hersteller, erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die oben genannten Produkte den Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR) entsprechen. Alle unterstützenden Dokumentationen werden beim Hersteller aufbewahrt.

Unterschrift: May
Bezeichnung: Unternehmensentwicklung
Position: Unternehmensentwicklung
Datum: 2/4/2022/Wenzhou

