

## Ilmoitus

EU:n asetus 2017/745 - 22 artikla

**Nox Medical**

**Katrinartuni 2, IS-105, Reykjavik, Islanti**

vahvistaa, että alla mainitut järjestelmät/toimenpidepakkaukset on yhdistelty EU:n lääkinnällisiä laitteita koskevan asetuksen 2017/745 22 artiklan "Järjestelmät ja toimenpidepakkaukset" mukaisesti.

Kyseessä olevat järjestelmät/toimenpidepakkaukset:

- Nox RIP Belts and Cannula Kit, s – S/M/L (ATC1SKIT1)
- Nox RIP Belts and Cannula Kit, s - M (ATC1SKIT2)

Järjestelmän/toimenpidepakkauksen UDI-perustunniste

- 1569431111NOX\_ATCKITTM
- 1569431111NOX\_ATCKITTM

Laitteiden/tuotteiden keskinäinen yhteensopivuus vastaa valmistajan ohjeita ja vaadittavat toimenpiteet on suoritettu.

Järjestelmä/toimenpidepakkaus on pakattu siten, että se sisältää kaiken käyttäjien tarvitseman oleellisen tiedon, mukaan lukien tämän järjestelmän/toimenpidepakkauksen osana olevien laitteiden tai tuotteiden valmistajien antamat vaadittavat tiedot.

Laitteiden/tuotteiden keskinäinen yhteensopivuus on vahvistettu asianmukaisella sisäisellä valvonnalla, varmistuksella ja validoinnilla.

Järjestelmän/toimenpidepakkauksen luonnissa käytetyt toiminnot ovat Nox Medicalin sisäisten prosessien alaisia ja Nox Medicalilla on ISO 13485:2016 -järjestelmän mukainen sertifioitu laadunhallintajärjestelmä.



Kolbrún Eydís Ottósdóttir

Chief Compliance Officer Nox Medical