

Bestätigung der Umsetzung und Einhaltung der Verordnung EU 2017/745

Hiermit bestätigen wir, dass wir die Regelungen der Verordnung EU 2017/745 stets beachten und unsere Lieferungen in Übereinstimmung mit diesen regulatorischen Vorgaben stehen, sowie dass die von uns gelieferten Medizinprodukte gemäß den Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 hergestellt, mit einem CE-Kennzeichen versehen sind und von uns, gemäß den Anforderungen entsprechend, ordnungsgemäß gehandhabt, gelagert und transportiert wurden.

Wir können für sämtliche von uns gelieferten Medizinprodukte entsprechende EU-Konformitätserklärungen vorlegen und werden diese auf Nachfrage unmittelbar zur Verfügung stellen bzw. unseren Sendungen beilegen (Händler) bzw. die Dokumente online zur Verfügung stellen (Hersteller).

Link zur Online-Verfügbarkeit: _____

Weiterhin bestätigen wir, dass wir für alle gelieferten Medizinprodukte eine lückenlos Chargendokumentation vorweisen können, sowie die IMP International Medical Products GmbH im Falle eines Produkt-/Chargenrückrufs (sowie in Verdachtsfällen auf Unstimmigkeiten) unverzüglich hierüber informieren werden (benutzt per Mail an: info@imp-group.de).

Unterschrift verantwortliche Person



A. Bruijn
Ortelgordc 30
4941 VM Raamsdonksveer
The Netherlands

I www.rushwood.eu
T +31 88 8001400
F +31 88 8001409

Firmenname & Stempel

Rushwood b.v.

Ort, Datum

Raamsdonksveer, 14-6-2021