

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

zgodna z Załącznikiem IV do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745

2015/02 (PL)

- Producent:** **ARIES, a.s.**
512 33 Studenec u Horek 309
REGON: 28824563 Spółka jest zarejestrowana w sądzie rejestrowym w Hradcu Králové, sekcja B, sygnatura 3022
- Niniejsza deklaracja zgodności UE została wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
- Kod UDI-DI zgodnie z załącznikiem VI, część C: **85900722015022Z**
- Nazwa:** **Avicenum ANTI-TROMBO HOSPITAL 1 pończochy**
Nazwa handlowa: Avicenum ANTI-TROMBO HOSPITAL 1 pończochy
Warianty: **lamówka, czubek otwarty, roz. S - XXL**
Przeznaczenie: Wyrób medyczny przeznaczony do kompresjoterapii stosowanej w chorobach naczyń żylnych i obrzęków różnego pochodzenia kończyn dolnych.
- Wyrób medyczny klasy I, zgodnie z załącznikiem VIII rozdział III pkt 4.1. Zasada 1, Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745.
- Wyrób medyczny spełnia wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745. Wyrób spełnia podstawowe wymagania oraz jest skuteczny i bezpieczny w swoim przeznaczeniu podczas normalnego użytkowania.
Producent podjął działania w celu zapewnienia zgodności wszystkich wyrobów medycznych wprowadzanych do obrotu z ich dokumentacją techniczną oraz z ogólnymi wymaganiami dotyczącymi bezpieczeństwa i skuteczności zgodnie z Załącznikiem I do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745.
Do oceny podstawowych właściwości produktu w zalecany sposób zastosowano procedurę zgodną z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745.
- W celu udowodnienia zgodności zastosowano następujące przepisy techniczne, zharmonizowane czeskie normy techniczne lub dokumentacje, rozporządzenia:
 - EN ISO 13485: 2016 Wyroby medyczne – Systemy zarządzania jakością – Wymagania do celów przepisów prawnych.
 - EN ISO 14971: 2019 Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych.
 - EN ISO 15223-1: 2016 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach.
 - RAL – GZ 387/1-2008
- Wyrób medyczny jest, zgodnie z Załącznikiem V Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745, odpowiednio oznaczony „CE” na podstawie paragrafów 1, 2, 3.
- W ocenie zgodności nie brała udziału osoba upoważniona.

Deklaracja zgodności nr EU 2015/02 (PL) Avicenum ANTI-TROMBO HOSPITAL 1 pończochy	REWIZJA 03 z 15. 10. 2020	Strona 1 / 1
Przygotowano przez: PharmDr. Dalibor Ďurd'a Medical manager	Zaakceptowano przez: Ing. Ladislav Šulc Prezes zarządu	