

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

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

2015/07 (PL)

1. **Producent:** **ARIES, a.s.**
Žižkova 512, 543 01 Vrchlabí
REGON: 28824563 Spółka jest zarejestrowana w sądzie rejestrowym w Hradcu Králové, sekcja B, sygnatura 3022
Niepowtarzalny numer rejestracyjny (SRN): CZ-MF-000047385
2. Niniejsza deklaracja zgodności UE została wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
3. Basic UDI-DI zgodnie z załącznikiem VI, część C: **85900722015073B**
4. **Nazwa:** **Avicenum PHLEBO 140 WZMOCNIONE pończochy**

Nazwa handlowa: Avicenum PHLEBO 140 WZMOCNIONE pończochy

Warianty: **lamówka, czubek zamknięty, rozm. S normal – L long**
lamówka, czubek otwarty, rozm. S normal – L long

Przeznaczenie: Wyrób medyczny przeznaczony do kompresjoterapii stosowanej w chorobach naczyń żylnych i obrzęków różnego pochodzenia kończyn dolnych.
5. Wyrób medyczny klasy I, zgodnie z załącznikiem VIII rozdział III pkt 4.1. Zasada 1, Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745.
6. 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.
7. W celu udowodnienia zgodności zastosowano następujące przepisy techniczne, zharmonizowane czeskie normy techniczne lub dokumentacje, rozporządzenia:
 - a) EN ISO 13485: 2016 Wyroby medyczne – Systemy zarządzania jakością – Wymagania do celów przepisów prawnych.
 - b) EN ISO 14971: 2019 Wyroby medyczne – Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych.
 - c) EN ISO 15223-1: 2016 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach.
 - d) RAL – GZ 387/1-2008
8. Wyrób medyczny jest, zgodnie z Załącznikiem V Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745, odpowiednio oznaczony „CE” na podstawie paragrafów 1, 2, 3.
9. Jednostka notyfikowana nie była zaangażowana w ocenę zgodności.

Deklaracja zgodności nr EU 2015/07 (PL) Avicenum PHLEBO 140 WZMOCNIONE pończochy	REWIZJA 02 w Vrchlabí 12. 08. 2025	Strona 1 / 1
Zaakceptowano przez: Ing. Ladislav Šulc Prezes zarządu		