



EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ EU DECLARATION OF CONFORMITY

Verze/version:doco41_01 Platnost od/Valid since:11.05.2021 Strana/Page: 1/3

Výrobce: MERTLIN, s.r.o.	Manufacturer: MERTLIN, s.r.o.
Adresa: Nerudova 744 549 41 Červený Kostelec Czech Republic	Address: Nerudova 744 549 41 Červený Kostelec Czech Republic
Toto EU Prohlášení o shodě vydává výrobce na svou výhradní odpovědnost.	This EU Declaration of Conformity is issued by the manufacturer under his sole responsibility.
Název výrobku: KOMPRESY – NETKANÁ TEXTÍLIE	Name of product: COMPRESS - NON-WOVEN
Riziková třída prostředku: I, nesterilní, neměřící (v souladu s pravidly stanovenými v příloze VIII Nařízení (EU) 2017/745.	Risk class of the device: I, non-sterile, non- measuring (in accordance with the rules set out in Annex VIII to Regulation (EU) 2017/745.
Modely: viz. příloha	Models: see attachment
Základní UDI-DI: 8596222doc041MM	Basic UDI-DI: 8596222doc041MM
Určený účel: Pro všeobecné ošetření ran v důsledku vytvoření mechanické bariéry, pro absorpci exsudátů z rány, zejména při prvním ošetření kontaminovaných ran.	Intended use: For general treatment of wounds due to forming a mechanical barrier, for absorbing wound exudates, especially during the first treatment of contaminated wounds.
Uvedené zdravotnické prostředky jsou ve shodě s Nařízením (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích.	These medical devices comply with Regulation (EU) 2017/745 on medical devices.

CZ Praha • DE Eschborn • PL Katowice • SK Bratislava • PT Porto • ES Madrid • HU Budapest





EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ EU DECLARATION OF CONFORMITY

Verze/version:doc041_01 Platnost od/Valid since:11.05.2021 Strana/Page: 2/3

Použité harmonizované normy:

ČSN EN ISO 13485 ed.2:2016 Zdravotnické prostředky – Systémy managementu jakosti – Požadavky pro účely předpisů.

ČSN EN ISO 14971:2020 Zdravotnické prostředky – Aplikace řízení rizika na zdravotnické prostředky.

ČSN EN ISO 15223-1:2017 Zdravotnické prostředky - Značky pro štítky, označování a informace poskytované se zdravotnickými prostředky - část 1: Obecné požadavky

ČSN EN ISO 10993-1:2021 Biologické hodnocení ZP - Část 1: Hodnocení a zkoušení v rámci procesu řízení rizika

ČSN EN ISO 10993-5:2010 Biologické hodnocení zdravotnických prostředků -Část 5: Zkoušky na cytotoxicitu in vitro

ČSN EN ISO 10993-10: 2014 Biologické hodnocení zdravotnických prostředků -Část 10: Zkoušky na dráždivost a přecitlivělost

Harmonized standards used:

EN ISO 13485 ed.2:2016 Medical devices – Quality management system – Requirements for regulatory purposes.

EN ISO 14971:2020 Medical devices - Application of risk management to medical devices.

EN ISO 15223-1:2017 Medical devices - Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied - Part 1: General requirements

EN ISO 10993-1:2021 Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process

EN ISO 10993-5:2010 Biological evaluation of medical devices - Part 5: Tests for in vitro cytotoxicity

EN ISO 10993-10: 2014 Biological evaluation of medical devices - Part 10: Tests for irritation and skin sensitization

CZ Praha • DE Eschborn • PL Katowice • SK Bratislava • PT Porto • ES Madrid • HU Budapest





EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ EU DECLARATION OF CONFORMITY

Verze/version:doc041_01 Platnost od/Valid since:11.05.2021 Strana/Page: 3/3

Příloha/Attachment Seznam produktů/List of products

REF	Name of product
1230100782	Kompresy netk.7.5x15 šité á3ks / Compress non-woven 7,5x15 sewn á 3 pcs

Místo a datum vydání prohlášení: Dne 11/05/2021 v Červeném Kostelci

Place and date of issue of the declaration: On 11/05/2021 in Červený Kostelec

Chief Quality Manager Officer

CZ Praha • DE Eschborn • PL Katowice • SK Bratislava • PT Porto • ES Madrid • HU Budapest

www.batist.com