

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ EU DECLARATION OF CONFORMITY

Verze/version: doc008_05
Platnost od/Valid since: 14.10.2022
Strana/Page: 1/3

Výrobce: BATIST Medical a.s.

Manufacturer: BATIST Medical a.s.

Adresa:

Nerudova 309
549 41 Červený Kostelec
Czech Republic

Address:

Nerudova 309
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: Nesterilní náplasti

Name of product: Non-sterile Plasters

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: 8591454doc008MF

Basic UDI-DI: 8591454doc008MF

Určený účel: K fixaci krycího materiálu na rány, injekčních jehel atp.

Intended use: To fix wound dressing materials, injection needles, etc. at right position.

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.

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ EU DECLARATION OF CONFORMITY

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 15223-1:2022

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 14971:2019

Medical devices - Application of risk management to medical devices.

EN ISO 15223-1:2021

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

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ
EU DECLARATION OF CONFORMITY

Verze/version: doc008_05
Platnost od/Valid since: 14.10.2022
Strana/Page: 3/3

Příloha/Attachment
Seznam produktů/List of products

REF	Name of product
1320103111	SOFTPORE 1,25cmx9,15m
1320103112	SOFTPORE 2,5cmx9,15m
1320103113	SOFTPORE 5cmx9,15m
1230100921	SOFTPORE 2,5 cm x 9,15 m COOP
1320103402	ELASTPORE 5 cm x 10 m
1320103403	ELASTPORE 10 cm x 10 m
1320103404	ELASTPORE 15 cm x 10 m
1320103405	ELASTPORE 20 cm x 10 m
1320103311	SILKPORE 1.25 x 9.15
1320103312	SILKPORE 2.5 x 9.15
1320103313	SILKPORE 5 x 9.15
1320103201	FILMPORE 1.25 x 9.15
1320103202	FILMPORE 2.5 x 9.15
1320103203	FILMPORE 5 x 9.15

Místo a datum vydání prohlášení:
Dne 14/10/2022 v Červeném Kostelci

Place and date of issue of the declaration:
On 14/10/2022 in Červený Kostelec

+batist
BATIST Medical a.s.
Nerudova 309
549 41 Červený Kostelec
www.batist.com

23.

Martin Novák
Chief Quality Officer

