


# DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

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

## 2014/04 (PL)

1. **Producent:** **ARIES, a.s.**  
512 33 Stúdenec u Horek 309  
REGON: 28824563 Spółka jest zarejestrowana w sądzie rejestrowym w Hradcu Králové, sekcja B, sygnatura 3022
2. Niniejsza deklaracja zgodności UE została wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta.
3. Kod UDI-DI zgodnie z załącznikiem VI, część C: **85900722014042Y**
4. **Nazwa:** **Avicenum PHLEBO 140 CIENKIE podkolanówki**  
  
Nazwa handlowa: Avicenum PHLEBO 140 CIENKIE podkolanówki  
  
Warianty: **czubek zamknięty, rozm. S normal – L long**  
  
Przeznaczenie: Wyrób medyczny jest przeznaczony do terapii kompresyjnej w leczeniu chorób żylnych i różnego pochodzenia obręzków 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. W ocenie zgodności nie brała udziału osoba upoważniona.

Deklaracja zgodności nr EU 2014/04 (PL) Avicenum PHLEBO 140 CIENKIE podkolanówki		REWIZJA 04 z 27. 01. 2023	Strona 1 / 1
Przygotowano przez: PharmDr. Dalibor Ďurďa Medical manager 		Zaakceptowano przez: Ing. Ladislav Šulc Prezes zarządu 