

# DEKLARACJA ZGODNOŚCI

Nr 59/D/1

Firma

REH4MAT

## DEKLARUJE

że wyrób

## ORTEZA BIODRA

**MODEL:** AM-SB/1RE; AM-ADS-R; AM-SB/2R; ORTEZA BIODRA AM-SB-01; ORTEZA BIODRA AM-SB-02; ORTEZA BIODRA AM-SB-03; ORTEZA BIODRA AM-SB-04; ORTEZA BIODRA AM-SB-05; ORTEZA BIODRA AM-SB-06

oznaczony znakiem CE jest wyrobem medycznym Klasy I, reguły 1, zgodnym z wymaganiami Dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych oraz Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2015 r, Nr 876 ze zm.). Ocena zgodności została przeprowadzona na podstawie załącznika VII Dyrektywy Rady 93/42/EWG.

Wyrób spełnia wymagania norm zharmonizowanych:

PN-EN 1041+A1:2013-12	Informacje dostarczane przez wytwórcę wyrobów medycznych
PN-EN 12182:2012	Wyroby pomocnicze dla osób niepełnosprawnych -- Wymagania ogólne i metody badań
PN-EN ISO 13485:2012	Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych
PN-EN ISO 14971:2012	Wyroby medyczne -- Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
PN - EN ISO 15223-1:2017-02	Wyroby medyczne - Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne

NINIEJSZA DEKLARACJA ZOSTAŁA WYDANA NA WYŁĄCZNĄ ODPOWIEDZIALNOŚĆ FIRMY

**REH4MAT, 36-060 Głogów Małopolski, ul. Piaski 47, POLAND**

Właściciel

  
Sławomir Wroński