EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Nummer: PSDE0026

Version: 04

1. Produkt - Gerätetyp / Modell:

Reaktive Matratze - CliniCare 100 HF / 3VC0, 1VCK, 4VCM



2. Name und Anschrift des Herstellers:

Handelsname	LINET spot. s r. o.	
Eingetragene Adresse	Želevčice 5, 274 01 Slaný, Tschechische Republik	
Registrierungsnummer	00507814	
Telefon	+420 312 576 111	
Fax	+420 312 522 668	

3. Die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung trägt der Hersteller,

4. Gegenstand der Erklärung:

CliniCare 100 HF
Reaktive Matratze - Kombination einer passiven und aktiven Matratze mit Systemeinheit. Die geeignete Matratze für Patienten, bei denen die Gefahr einer Entstehung von Druckgeschwüren besteht.
Diese EG-Konformitätserklärung gilt auch für das gesamte Zubehör dieser Matratze. Klasse I nicht steril, ohne Messfunktion, gemäß Anhang IX der Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Slg. (MDD 93/42/EWG) – Regel 12

5. Der oben genannte Gegenstand der Erklärung erfüllt die Anforderungen der jeweiligen EU-Harmonisierungsrichtlinien:

- Verordnung Nr. 268/2014 Slg. über Medizinprodukte (Richtlinie 93/42/EWG)
- Verordnung Nr. 350/2011 Slg. über chemische Stoffe und deren Mischungen (Verordnung (EG) Nr. 1907/2006)
- Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Slg. mit technischen Anforderungen für Medizingeräte (Richtlinie 93/42/EWG)

 Anwendbare Anforderungen der Regierungsverordnung Nr. 176/2008 Slg. über Maschinen (Richtlinie 2006/42/EG)
- Regierungsverordnung Nr. 481/2012 Slg. zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten (Richtlinie 2011/65/EU)
- 6. Verweise auf verwendete relevante Harmonisierungsvorschriften oder Verweise auf andere technische Spezifikationen und deren Konformität:

EN 60601-1:2006/A1:2013, EN 60601-1-2:2015, EN ISO 14971:2012, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-10:2013

Ort und Datum der Ausstellung der Erklärung: Slaný, 1.3.2019

Unterzeichnet für und im Namen von LINET spol. s r.o.

Ing. Tomás Kolář, Geschäftsführer

Z S11P10_13, Version 03