

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ EU DECLARATION OF CONFORMITY

Verze/version: doc002_04
Platnost od/Valid since: 14.5.2021
Strana/Page: 1

Výrobce: BATIST Medical a.s.

Adresa:

Nerudova 309
549 41 Červený Kostelec
Czech Republic

Toto EU Prohlášení o shodě vydává výrobce na svou výhradní odpovědnost.

Název výrobku: Nesterilní Obinadla

Riziková třída prostředku: I, nesterilní, neměřící
(v souladu s pravidly stanovenými v příloze VIII
Nařízení (EU) 2017/745.

Modely: viz. příloha

Základní UDI-DI: 8591454doc002M3

Uvedené zdravotnické prostředky jsou ve shodě s
Nařízením (EU) 2017/745 o zdravotnických
prostředcích.

Manufacturer: BATIST Medical a.s.

Address:

Nerudova 309
549 41 Červený Kostelec
Czech Republic

This EU Declaration of Conformity is issued by the
manufacturer under his sole responsibility.

Name of product: Non-sterile Bandages

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.

Models: see attachment

Basic UDI-DI: 8591454doc002M3

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 15223-1:2017

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

Místo a datum vydání prohlášení:

Dne 14/05/2021 v Červeném Kostelci

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

Place and date of issue of the declaration:

On 14/05/2021 in Červený Kostelec




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

Chief Quality Manager Officer

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ EU DECLARATION OF CONFORMITY

Verze/version: doc002_04
Platnost od/Valid since: 14.5.2021
Strana/Page: 3

Příloha/Attachment
Seznam produktů/List of products

REF	Name of product
1323100101	Fixa-Crep 4/4 fix.obinadlo
1323100102	Fixa-Crep 6/4 fix.obinadlo
1323100103	Fixa-Crep 8/4 fix.obinadlo
1323100104	Fixa-Crep 10/4 fix.obinadlo
1323100105	Fixa-Crep 12/4 fix.obinadlo
1323100106	Fixa-Crep 15/4 fix.obinadlo
1323100112	Fixa-Crep 6/4 JB fix.obinadlo
1323100113	Fixa-Crep 8/4 JB fix.obinadlo
1323100114	Fixa-Crep 10/4 JB fix.obinadlo
1323100115	Fixa-Crep 12/4 JB fix.obinadlo
1323100202	Medi-Crep 6/4 fix.obinadlo
1323100203	Medi-Crep 8/4 fix.obinadlo
1323100204	Medi-Crep 10/4 fix.obinadlo
1323100205	Medi-Crep 12/4 fix.obinadlo
1323100821	Euromed elastische mullbinden 4/4m
1323100822	Euromed elastische mullbinden 6/4m
1323100823	Euromed elastische mullbinden 8/4m
1323100824	Euromed elastische mullbinden 10/4m
1323100825	Euromed elastische mullbinden 12/4m
1323100826	Monamed elastische Mullbinden 4/4m
1323100827	Monamed elastische Mullbinden 6/4m
1323100828	Monamed elastische Mullbinden 8/4m
1323100829	Monamed elastische Mullbinden 10/4m
1323100830	Monamed elastische Mullbinden 12/4m
1323100301	Universal 6/5 el.obinadlo
1323100302	Universal 8/5 el.obinadlo
1323100303	Universal 10/5 el.obinadlo
1323100304	Universal 12/5 el.obinadlo
1323100305	Universal 15/5 el.obinadlo
1323100311	Universal 6/5 JB el.obinadlo
1323100312	Universal 8/5 JB el.obinadlo
1323100313	Universal 10/5 JB el.obinadlo
1323100314	Universal 12/5 JB el.obinadlo
1323100315	Universal 15/5 JB el.obinadlo
1323100321	Euromed Ideal-Pro 6/5
1323100322	Euromed Ideal-Pro 8/5
1323100323	Euromed Ideal-Pro 10/5
1323100324	Euromed Ideal-Pro 12/5

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ
EU DECLARATION OF CONFORMITY

Verze/version: doc002_04
Platnost od/Valid since: 14.5.2021
Strana/Page: 4

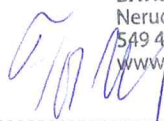
1323100325	Euromed Ideal-Pro 15/5
1323100326	Monamed Ideal-Pro 6/5
1323100327	Monamed Ideal-Pro 8/5
1323100328	Monamed Ideal-Pro 10/5
1323100329	Monamed Ideal-Pro 12/5
1323100330	Monamed Ideal-Pro 15/5
1323100401	MEDIFLEX 6/5 el.obinadlo
1323100402	MEDIFLEX 8/5 el.obinadlo
1323100403	MEDIFLEX 10/5 el.obinadlo
1323100404	MEDIFLEX 12/5 el.obinadlo
1323100405	MEDIFLEX 15/5 el.obinadlo

Místo a datum vydání prohlášení:
Dne 14/05/2021 v Červeném Kostelci

Place and date of issue of the declaration:

On 14/05/2021 in Červený Kostelec

BATIST Medical a.s.
Nerudova 309
549 41 Červený Kostelec
www.batist.cz 3.



Chief Quality Manager Officer