

ES PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

vydané

na základě ustanovení § 13 odst. 2 zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky, v platném znění (dále jen „zákon č. 22/1997 Sb.“), ve spojení s nařízením vlády č. 54/2015 Sb., o technických požadavcích na zdravotnické prostředky, v platném znění (dále jen „nařízení vlády č. 54/2015 Sb.“).

Výrobce: RESI Třeboň spol. s r.o.

Sídlo: Novohradská 1153, 379 01 Třeboň, Česká republika

IČO: 25178989

tímto potvrzuje, že u zdravotnického prostředku:

JORDAN F

bylo provedeno posouzení shody jeho vlastností s požadavky na bezpečnost zdravotnických prostředků stanovenými zákonem č. 22/1997 Sb. a technickými předpisy způsobem odpovídajícím stanoveným postupům posuzování shody uvedeným v nařízení vlády č. 54/2015 Sb.,

a prohlašuje,

že vlastnosti výše uvedeného zdravotnického prostředku splňují všechny základní požadavky stanovené v nařízení vlády č. 54/2015 Sb. a že je tento zdravotnický prostředek při jeho obvyklém použití bezpečný. Výrobce dále prohlašuje, že přijal opatření, kterými zabezpečuje shodu všech balení výše uvedeného zdravotnického prostředku uváděných na trh se základními požadavky a technickou dokumentací výrobce.

Varianty zdravotnického prostředku:

- JORDAN F2e, F2h, JORDAN F2e, F2h Face,
- JORDAN F3e, F3h, JORDAN F3e, F2h Face
- JORDAN F4e, F4h, JORDAN F4e, F4h Face
- JORDAN F5e, F5h, JORDAN F5e, F5h Face

Určený účel zdravotnického prostředku: Stoly JORDAN F jsou určeny pro využití ve zdravotnických zařízeních jako vyšetřovací lehátka, pro základní vyšetřovací úkony pacientů

v ordinacích, dále pak mají využití jako rehabilitační lehátka, jež jsou určena k používání pro pacienty rehabilitačních zařízení, slouží k provádění fyzioterapie za nepřetržitého dohledu zdravotnického personálu. Pro masáže a lázeňské procedury vyhovuje. Stoly JORDAN F je možno použít i pro potřebu ambulantní chirurgie u zákroků bez narkózy, kdy je pacient při plném vědomí.

Stoly JORDAN nejsou určeny pro použití ve výbušném prostředí, nejsou vhodné k použití za přítomnosti hořlavých směsí anestetika a vzduchu, nebo hořlavé směsi anestetika a kyslíku, příp. oxidu dusného.

Riziková třída: Ve smyslu § 6 odst. 1 písm. a) zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů byl výše uvedený zdravotnický prostředek zařazen v souladu s přílohou č. 9 nařízení vlády č. 54/2014 Sb. do rizikové třídy I.

Sterilita zdravotnického prostředku: Výše uvedený zdravotnický prostředek je uváděn na trh jako NESTERILNÍ.

Měřicí funkce: Výše uvedený zdravotnický prostředek je uváděn na trh jako NEMĚŘICÍ.

Při posouzení shody bylo použito:

- příloha č. 7 nařízení vlády č. 54/2015 Sb. (směrnice 93/42/EHS ve znění směrnice 2007/47/ES)
- technická dokumentace výrobce
- řízené postupy ISO 9001



V Třeboni dne 1. 4. 2015

Ing. Jiří Šimeček
RESI Třeboň spol. s r.o.

