



## PROHLÁŠENÍ O SHODĚ V EU

Výrobce:

Duckworth & Kent Ltd  
Terence House  
7 Marquis Business Centre  
Royston Road  
Baldock, Hertfordshire  
SG7 6XL, United Kingdom

Autorizovaný zástupce:

Emergo Europe  
Princessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands

Duckworth & Kent Ltd prohlašuje, že zdravotnické prostředky uvedené v tabulce 1 a popsané níže,

### **Duckworth & Kent řada neinvazivních spekul**

jsou v souladu se základními požadavky a ustanoveními směrnice Rady 93/42/EHS ve znění směrnice 2007/47/ES a provedené do právních předpisů Spojeného království (nařízení o zdravotnických zařízeních Spojeného království SI 2002 č. 618 ve znění pozdějších předpisů).

V souladu s přílohou VII směrnice Rady 93/42/EHS ve znění směrnice 2007/47/ES a provedené do právních předpisů Spojeného království (nařízení o zdravotnických zařízeních Spojeného království SI 2002 č. 618, v platném znění),

### **Tyto prostředky jsou označené jako třída I**

Klasifikační cesta

Tyto prostředky jsou nesterilní, neinvazivní zdravotnické prostředky pro krátkodobé opakované použití.

Klasifikace se stanoví podle článku 1 přílohy IX.

Toto prohlášení je vydáno pod výhradní odpovědností společnosti Duckworth & Kent Ltd.

Martin Lock

Vedoucí regulačních záležitostí



**Tabulka 1. Zdravotnické prostředky, na něž se vztahuje toto prohlášení o shodě.**

Spekulum, neinvazivní	
REF	Název prostředku
6-600	Opěrné kroužky skléry
6-664	Oční štít
6-665	Oční štít
6-667	Oční štít
6-667-2	Oční štít
6-667-3	Oční štít
6-667-4	Oční štít
6-667-6	Oční štít
6-667-7	Oční štít
6-700	Keratometr
9-550	Zrcadlo
9-551	Zrcadlo
9-552	Zrcadlo
9-552F	Zrcadlo
9-555	Zrcadlo
9-556	Zrcadlo
9-557	Zrcadlo
9-559	Zrcadlo
9-560	Zrcadlo
9-560-1	Zrcadlo
9-561	Zrcadlo
9-566	Zrcadlo
9-572	Zrcadlo
9-573	Zrcadlo
9-573-1	Zrcadlo
9-574	Zrcadlo
9-574-1	Zrcadlo
9-576	Zrcadlo
9-576-4	Zrcadlo
9-576-5	Zrcadlo
9-577-3	Zrcadlo
9-577-4	Zrcadlo
9-578	Zrcadlo
9-578-2	Zrcadlo
9-578-8	Zrcadlo
9-579	Zrcadlo
9-579-2	Zrcadlo
9-579-6	Zrcadlo
9-581F	Zrcadlo
9-583	Zrcadlo
9-585	Zrcadlo
9-588	Zrcadlo
9-588-1	Zrcadlo
9-588-2	Zrcadlo
9-588-3	Zrcadlo
9-589	Zrcadlo
9-590	Zrcadlo
9-591	Zrcadlo
9-592	Zrcadlo
9-595	Zrcadlo



## Spekulum, neinvazivní

REF	Název prostředku
9-597	Zrcadlo
9-597-1	Zrcadlo
9-598-2	Zrcadlo
9-599	Zrcadlo
9-599-1	Zrcadlo

Tabulka 2. Příslušné normy a společné specifikace.

Platné normy	
Standardní číslo	Název
EN 1041:2008	Information supplied by the manufacturer of medical devices
EN ISO 10993-1:2009	Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process (ISO 10993-1:2009) EN ISO 10993-1:2009/AC:2010
EN ISO 13485:2016	Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes (ISO 13485:2016) EN ISO 13485:2016/AC:2018
EN ISO 14971:2012	Medical Devices - Application of risk management to medical devices (ISO 14971:2007, Corrected version 2007-10-01)
EN ISO 15223-1:2016	Medical devices - Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied - Part 1: General requirements (ISO 15223-1:2016, Corrected version 2017-03)
EN ISO 17664:2017	Processing of health care products - Information to be provided by the medical device manufacturer for the processing of medical devices (ISO 17664:2017)
EN 62366-1:2015+A1:2020	Medical devices - Part 1: Application of usability engineering to medical devices
93/42/EEC	Council Directive concerning medical devices
2007/47/EC	Council Directive amending 93/42/EEC
SI 2002 No. 618	Medical Devices Regulations (UK)
MEDDEV 2.7/1 rev.4 June 2016	Clinical evaluation: A guide for manufacturers and notified bodies
MEDDEV 2.12/1 rev.8 Jan 2013	Guidelines on a medical device's vigilance system



# Duckworth & Kent Ltd

Titanium Reusable Ophthalmic Instrument Manufacturer

Terence House  
7 Marquis Business Centre  
Royston Road, Baldock  
Hertfordshire, SG7 6XL  
United Kingdom



+44 (0) 1462 893254



info@duckworth-and-kent.co.uk



www.duckworth-and-kent.com

ISO13485:2016 Certified



## PŘÍLOHA K ORIGINÁLU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

K 31. lednu 2023 se změnila adresa našeho autorizovaného zástupce pro EU uvedená v původním prohlášení o shodě.

Stará adresa

Autorizovaný zástupce:

Emergo Europe  
Princessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands

Nová adresa

Autorizovaný zástupce:

Emergo Europe  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
The Netherlands

  
Martin Lock

Vedoucí regulačních záležitostí

  
Datum