



## ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής:

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

Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος:

Emergo Europe  
Prinsessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands

Η Duckworth & Kent Ltd δηλώνει ότι τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα που παρατίθενται στον Πίνακα 1 και περιγράφονται παρακάτω,

### **Σειρά μη επεμβατικών συσκευών μέτρησης Duckworth & Kent**

πληρούν τις βασικές απαιτήσεις και διατάξεις της Οδηγίας του Συμβουλίου 93/42/EOK όπως τροποποιήθηκε από την Οδηγία 2007/47/EK.

Σύμφωνα με το Παράρτημα V (μετρολογικές πτυχές μόνο) της Οδηγίας του Συμβουλίου 93/42/EOK όπως τροποποιήθηκε από την Οδηγία 2007/47/EK,

### **Αυτά τα προϊόντα έχουν οριστεί ως Κατηγορίας I Μέτρησης**

Κοινοποιούμενος οργανισμός:

SGS Belgium NV (NB 1639)  
Noorderlaan 87  
2514 Antwerpen  
Belgium

Τρόπος ταξινόμησης

Αυτά τα προϊόντα είναι όλα επαναχρησιμοποιήσιμα, μη αποστειρωμένα, μη επεμβατικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα προσωρινής χρήσης.

Η ταξινόμηση καθορίζεται βάσει του Παραρτήματος IX, Κανόνας 1.

Αυτή η δήλωση εκδίδεται υπό την αποκλειστική ευθύνη της Duckworth & Kent Ltd.

Martin Lock  
Επικεφαλής Ρυθμιστικών Υποθέσεων



**Πίνακας 1. Ιατροτεχνολογικά προϊόντα που καλύπτονται από αυτή τη Δήλωση Συμμόρφωσης.**

Συσκευές μέτρησης Im, μη επεμβατικές			
REF	Τίτλος προϊόντος	Περιγραφή	Προβλεπόμενη χρήση
6-626	Άγκιστρο μυός	Άγκιστρο εκτομής μυός	Προορίζεται για τη στήριξη του εξοφθάλμου μυός επιτρέποντας την εισαγωγή ραμμάτων κατά την εκτομή του μυός.
6-626-1	Άγκιστρο μυός	Άγκιστρο εκτομής μυός	Προορίζεται για τη στήριξη του εξοφθάλμου μυός επιτρέποντας την εισαγωγή ραμμάτων κατά την εκτομή του μυός.

**Πίνακας 2. Σχετικά πρότυπα και κοινές προδιαγραφές.**

Εφαρμοστέα πρότυπα	
Αριθμός προτύπου	Τίτλος
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)
ISO 15223-1:2021	Medical devices - Symbols to be used with information to be supplied by the manufacturer - Part 1: General requirements
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
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



+44 (0) 1462 893254



Info@duckworth-and-kent.co.uk



www.duckworth-and-kent.com

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



ISO13485:2016 Certified

## ΠΡΟΣΑΡΤΗΜΑ ΣΤΗΝ ΑΡΧΙΚΗ ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

Από τις 31 Ιανουαρίου 2023, η διεύθυνση του Εξουσιοδοτημένου Αντιπροσώπου μας στην ΕΕ  
όπως παρατίθεται στην αρχική Δήλωση Συμμόρφωσης έχει αλλάξει

Παλιά διεύθυνση

Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος:

Emergo Europe  
Prinsessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands

Νέα διεύθυνση

Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος:

Emergo Europe  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
The Netherlands

  
Martin Lock

Επικεφαλής Ρυθμιστικών Υποθέσεων

25/01/23

Ημερομηνία