



## 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 δεικτών Duckworth & Kent**

πληρούν τις βασικές απαιτήσεις και διατάξεις της Οδηγίας του Συμβουλίου 93/42/ΕΟΚ όπως τροποποιήθηκε από την Οδηγία 2007/47/ΕΚ και όπως ενσωματώθηκε στη νομοθεσία του ΗΒ (Κανονισμοί Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων του ΗΒ SI 2002 αρ. 618, όπως τροποποιήθηκαν).

Σύμφωνα με το Παράρτημα VII της Οδηγίας του Συμβουλίου 93/42/ΕΟΚ όπως τροποποιήθηκε από την Οδηγία 2007/47/ΕΚ και όπως ενσωματώθηκε στη νομοθεσία του ΗΒ (Κανονισμοί Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων του ΗΒ SI 2002 αρ. 618, όπως τροποποιήθηκαν),

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

Τρόπος ταξινόμησης

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

Η ταξινόμηση καθορίζεται βάσει του Παραρτήματος ΙΧ, 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.

Δείκτες, Μη επεμβατικοί	
REF	Τίτλος προϊόντος
6-112	Άγκιστρο
6-945	Οδηγός τρυπανισμού
6-946	Οδηγός τρυπανισμού
9-503	Δακτύλιος στερέωσης
9-509	Δακτύλιος στερέωσης
9-510	Δακτύλιος στερέωσης
9-510R	Δακτύλιος στερέωσης
9-515R	Δακτύλιος στερέωσης
9-518-1	Δείκτης CCC
9-518-2	Δείκτης CCC
9-518-2R	Δείκτης CCC
9-518-3	Δείκτης CCC
9-518-4	Δείκτης CCC
9-544	Οδηγός έγχυσης
9-544-2	Οδηγός έγχυσης
9-544-4	Οδηγός έγχυσης
9-649	Παχύμετρο σήμανσης
9-650	Παχύμετρο σήμανσης
9-692	Παχύμετρο σήμανσης
9-700	Συσκευή μέτρησης βαθμών
9-705R	Συσκευή μέτρησης βαθμών
9-705R-1	Συσκευή μέτρησης βαθμών
9-729	Δείκτης λεπίδας
9-729-1	Δείκτης λεπίδας
9-730	Δείκτης λεπίδας
9-732	Δείκτης λεπίδας
9-733	Δείκτης λεπίδας
9-734	Δείκτης λεπίδας
9-749	Δείκτης τομής
9-778	Δείκτης δακτυλίου
9-779	Δείκτης δακτυλίου
9-781	Δείκτης δακτυλίου
9-781W	Δείκτης δακτυλίου
9-788	Δείκτης δακτυλίου
9-789W-1	Δείκτης δακτυλίου
9-830	Δείκτης S
9-831	Δείκτης F
9-840	Τορικός δείκτης
9-840-1	Τορικός δείκτης
9-840-3	Τορικός δείκτης
9-841	Τορικός δείκτης
9-841-1	Τορικός δείκτης
9-841-2	Τορικός δείκτης
9-841-3	Τορικός δείκτης
9-841-4	Τορικός δείκτης
9-842-1	Δείκτης λεπίδας
9-845-2	Δείκτης τομής
9-846	Δείκτης τομής
9-854R	Δείκτης LASIK
9-855	Δείκτης LASIK



Δείκτες, Μη επεμβατικοί	
REF	Τίτλος προϊόντος
9-864-1	Δείκτης κυλίνδρου

## 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)
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



## 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