



# 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



ISO9001:2015 and ISO13485:2016 Certified

## 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 επεμβατικών διαμαντομαχαιριδίων Duckworth & Kent**

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

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

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

Τρόπος ταξινόμησης

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

Η ταξινόμηση καθορίζεται βάσει του Παραρτήματος IX, Κανόνας 5

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

Martin Lock  
Επικεφαλής Ρυθμιστικών Υποθέσεων



**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

ISO9001:2015 and ISO13485:2016 Certified



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

Διαμαντομαχαιρίδια, επεμβατικά	
REF	Τίτλος προϊόντος
4-100	Νυστέρι με διαμάντι
4-115	Νυστέρι με διαμάντι
4-122	Νυστέρι με διαμάντι
4-125	Νυστέρι με διαμάντι
4-402	Νυστέρι με διαμάντι
4-406	Νυστέρι με διαμάντι
4-415	Νυστέρι με διαμάντι
4-416	Νυστέρι με διαμάντι
4-430	Νυστέρι με διαμάντι
4-438	Νυστέρι με διαμάντι
4-440	Νυστέρι με διαμάντι
4-460	Νυστέρι με διαμάντι
4-480	Νυστέρι με διαμάντι
4-590	Νυστέρι με διαμάντι
4-600	Νυστέρι με διαμάντι
4-620	Νυστέρι με διαμάντι
4-620-3	Νυστέρι με διαμάντι
4-620-4	Νυστέρι με διαμάντι
4-621	Νυστέρι με διαμάντι
5-300-1	Νυστέρι με διαμάντι
5-305-1	Νυστέρι με διαμάντι
5-310-1	Νυστέρι με διαμάντι
5-329-1	Νυστέρι με διαμάντι
5-330-1	Νυστέρι με διαμάντι
5-340-1	Νυστέρι με διαμάντι
5-360-1	Νυστέρι με διαμάντι
5-362	Νυστέρι με διαμάντι
6-607	Ανατόμος στρωματικής εκτομής



## 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



+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