



DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent Akces-MED Sp. z o.o.

Deklaruje

że wózek specjalny inwalidzki

ULISES EVO PRO

BASIC UDI-DI: 59038165ULEPROW4

MODELE: ULISES EVO PRO 1, ULISES EVO PRO 1a, ULISES EVO PRO 2, ULISES EVO 2a, ULISES EVO PRO 3

o przewidzianym zastosowaniu: dla osób z chorobami/dysfunkcjami narządu ruchu uniemożliwiającymi lub ograniczającymi możliwości samodzielnej pionizacji i/lub przemieszczania się.

Oznaczony znakiem CE został zakwalifikowany jako wyrób medyczny klasy I, według reguły 1, zgodnie z załącznikiem VIII Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r w sprawie wyrobów medycznych.

Powyższy wyrób, którego dotyczy niniejsza deklaracja jest zgodny z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745.

Ocena zgodności została przeprowadzona zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745.

W celu wykazania bezpieczeństwa i skuteczności działania wyrobu medycznego, do oceny zgodności zastosowano następujące normy:

PN-EN ISO 20417:2021-10

Wyroby medyczne -- Informacje dostarczane przez wytwórcę.

PN-EN ISO 21856:2023-01

Produkty wspomagające -- Wymagania ogólne i metody badań.

PN-EN ISO 15223-1:2022-01

Wyroby medyczne -- Symbole do stosowania wraz z informacjami dostarczonymi przez producenta
-- Część 1: Wymagania ogólne.

PN-EN ISO 13485:2016-04

Wyroby medyczne -- Systemy zarządzania jakością -- Wymagania do celów przepisów prawnych.

PN-EN ISO 14971:2020-05

Wyroby medyczne -- Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych.

Prezes Zarządu

Sławomir Wroński