

Deklaracja zgodności UE

Wytwórca

Zakład Detali Medycznych „DEMED” Sp. z o.o. z siedzibą przy ul. Żwirki i Wigury 56C, 43-190 Mikołów, woj. śląskie; firma zarejestrowana w Europejskiej Bazie Danych o Wyrobach Medycznych EUDAMED pod nr SRN PL-MF-000023923.

Wyrób (nazwa handlowa): Rurka tracheostomijna

kod Basic UDI-DI: 5905947570500A8

Symbol:

zestaw II bez otworu:

II 5AS, II 5AL, II 5ALL, II 6AS, II 6AL, II 6ALL, II 7AS, II 7AL, II 7ALL, II 8AS, II 8AL, II 8ALL, II 9AS, II 9AL, II 9ALL, II 10AS, II 10AL, II 10ALL, II 11AS, II 11AL, II 11ALL, II 12AS, II 12AL, II 12ALL;

zestaw II z otworem:

II 5BS, II 5BL, II 5BLL, II 6BS, II 6BL, II 6BLL, II 7BS, II 7BL, II 7BLL, II 8BS, II 8BL, II 8BLL, II 9BS, II 9BL, II 9BLL, II 10BS, II 10BL, II 10BLL, II 11BS, II 11BL, II 11BLL, II 12BS, II 12BL, II 12BLL;

zestaw IV bez otworu:

IV 5AS, IV 5AL, IV 5ALL, IV 6AS, IV 6AL, IV 6ALL, IV 7AS, IV 7AL, IV 7ALL, IV 8AS, IV 8AL, IV 8ALL, IV 9AS, IV 9AL, IV 9ALL, IV 10AS, IV 10AL, IV 10ALL, IV 11AS, IV 11AL, IV 11ALL, IV 12AS, IV 12AL, IV 12ALL;

zestaw IV z otworem:

IV 5BS, IV 5BL, IV 5BLL, IV 6BS, IV 6BL, IV 6BLL, IV 7BS, IV 7BL, IV 7BLL, IV 8BS, IV 8BL, IV 8BLL, IV 9BS, IV 9BL, IV 9BLL, IV 10BS, IV 10BL, IV 10BLL, IV 11BS, IV 11BL, IV 11BLL, IV 12BS, IV 12BL, IV 12BLL;

Klasa ryzyka: IIb

Przewidziane zastosowanie

Rurki tracheostomijne, wykonane z polietylenu, są przeznaczone do stosowania u chorych po całkowitym lub częściowym usunięciu krtani, w leczeniu zmian chorobowych wywołanych dusznością krtaniową, podczas radioterapii nowotworów krtani i gardła dolnego, w przypadkach obrzęku i uniedrożnienia drogi oddechowej. Wykonanie tracheostomy i zastosowanie rurki tracheostomijnej przywraca właściwą drożność drogi oddechowej.

Niniejszym oświadczamy z pełną odpowiedzialnością, że wyrób, którego dotyczy niniejsza deklaracja, spełnia wymagania niżej wymienionych aktów prawnych i norm.

Akty prawne:

MDR 2017/745 z dn. 05.04.2017 r. w wymaganym zakresie w okresie przejściowym zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15.03.2023 r.;

Dyrektywa Rady 93/42/EEC;

Ustawa z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974), w wymaganym zakresie w okresie przejściowym;

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie zasadniczych wymagań i trybu postępowania w zakresie zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 221),

Rozporządzenie z dnia 05 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U.2010, nr 215, poz. 1416)

Normy

PN-EN ISO 13485:2016-04/A11:2022-01	Wyroby medyczne - Systemy zarządzania jakością - Wymagania dla celów regulacyjnych
PN-EN ISO 20417:2020-10	Wyroby medyczne - Informacje dostarczone przez wytwórcę
PN-EN ISO 10993-1:2021	Biologiczna ocena wyrobów medycznych - Część 1: Ocena i badanie w ramach procesu zarządzania ryzykiem
PN-EN ISO 10993-5:2009	Biologiczna ocena wyrobów medycznych - Część 5: Badania cytotoksyczności in vitro
PN-EN ISO 10993-10:2015-02	Biologiczna ocena wyrobów medycznych - Część

	10: Badania podrażnień i działania uczulającego na skórę
PN-EN ISO 10993-7:2009/A1:2022-06	Biologiczna ocena wyrobów medycznych - Część 7: Pozostałości po sterylizacji tlenkiem etylenu
PN-EN-ISO 10993-18:2020	Charakterystyka chemiczna materiałów wyrobów medycznych w procesie zarządzania ryzykiem
EN-ISO 10993-11:2018-08	Badania toksyczności ogólnoustrojowej
PN-EN ISO 14644-1:2016-03	Pomieszczenia czyste i związane z nimi środowiska kontrolowane - Część 1: Klasyfikacja czystości powietrza według cząstek - Koncentracja
PN-EN ISO 14644-2:2016-03	Pomieszczenia czyste i związane z nimi środowiska kontrolowane - Część 2: Monitorowanie w celu dostarczenia dowodów na istnienie pomieszczeń czystych - Wydajność związana z czystością powietrza przez stężenie cząstek stałych
PN-EN ISO 14971:2020-05/A11:2022-05	Wyroby medyczne – zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych
PN-EN ISO 11135:2014-08	Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Tlenek etylenu - Wymagania dotyczące opracowywania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych
PN-EN 556-1:2002/AC:2011	Sterylizacja wyrobów medycznych - Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako "sterylne" - Część 1: Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych
PN-EN ISO 11607-1:2020	Opakowania do finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów barier sterylnych i systemów opakowaniowych
PN-EN ISO 11607-2:2020	Opakowania do finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 2: Wymagania dotyczące walidacji procesów formowania, uszczelniania i montażu
PN-EN 868-5:2019-01	Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych - Część 5: Torebki z zamknięciem samoprzylepnym oraz rękawy z materiałów porowatych i folii z tworzywa sztucznego - Wymagania i metody badań
PN-EN ISO 15223-1:2022-01	Wyroby medyczne - Symbole stosowane wraz z etykietami, etykietami i informacjami dotyczącymi wyrobów medycznych - Część 1: Wymagania ogólne
EN-62366-1:2015/A1:2020	Zastosowanie inżynierii użyteczności do wyrobów medycznych

Ocena zgodności wyrobów została przeprowadzona przy współudziale jednostki notyfikowanej Polskie Centrum Badań i Certyfikacji, nr jednostki 1434.

Mikołów, dnia 30 kwietnia 2024 r.

Zarząd Firmy