

CE ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA CE DECLARATION OF CONFORMITY

Ražotāja nosaukums **UAB „Kasko Group”**
Name of manufacturer **SRN: LT-MF-000007721**

Ražotāja adrese A. Vivulskio g. 12D, 03221, Viļņa,
Address of manufacturer Lietuva (Lithuania)

Ar pilnu atbildību apliecinā, ka medicīniskā ierīce
Declares on our own responsibility, that Medical Device

Medicīniskās ierīces nosaukums **ALUMĪNIJA PADUSES KRUĶIS**
Medical device name **ALUMINIUM UNDERARM CRUTCH**

Modelis / Model **01-2001NE, 01-2002NE, 01-2003NE**

Pamata unikālais identifikators /
Basic UDI-DI **47790316301-200JZ**

REF / REF **01-2001NE**
01-2002NE
01-2003NE

Atbilst Eiropas Parlamenta un Padomes Regulai (ES) 2017/745 par medicīniskajām ierīcēm un ar kuru grozīta Direktīva 2001/83/EK, Regula (EK) Nr. 178/2002, Regula (EK) Nr. 1223/2009 un atceltas Padomes direktīvas 90/385/EEK un 93/42/EEK, un ir klasificēta kā I klases medicīniskā ierīce saskaņā ar kritērijiem, kas noteikti Regulas (ES) 2017/745 VIII pielikuma 1. noteikumā.

Complies to Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council on medical devices and amending Directive 2001/83/EC, Regulation (EC) No 178/2002, Regulation (EC) No 1223/2009 and repealing Council Directives 90/385/EEC and 93/42/EEC and is classified as Class I medical device in accordance with criteria set out in Annex VIII, Rule 1 of Regulation (EU) 2017/745.

Piemērotie saskaņotie standarti / *Applied harmonized standards:*

EN ISO 21856:2022 Palīglīdzekļi - Vispārīgās prasības un pārbaudes metodes
Assistive products - General requirements and test methods

EN 1985:2001 Staigāšanas palīglīdzekļi. Vispārīgās prasības un pārbaudes metodes
Walking aids. General requirements and test methods

ISO 9001:2015 Kvalitātes vadības sistēma
Quality Management System

Viļņa, 2023-04-20

MARTYNAS VAINUTIS

Generāldirektors / Managing Director

Vārds un paraksts / Name and signature