

## 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, Vilņa,  
*Address of manufacturer* Lietuva (Lithuania)

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

**Medicīniskās ierīces nosaukums** PLASTMASAS ROKTURIS  
*Medical device name* PLASTIC GRABBAR

**Modelis / Model** 02-6095 (30cm)  
02-6096 (40cm)  
02-6097 (45cm)  
02-6098 (61cm)

**Pamata unikālais identifikators /**  
**Basic UDI-DI** 47790316609XK8

**REF / REF** 02-6095 (30cm)  
02-6096 (40cm)  
02-6097 (45cm)  
02-6098 (61cm)

**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 Palīgīdzekļi - Vispārīgas prasības un pārbaudes metodes  
*Assistive products - General requirements and test methods*

ISO 9001:2015 Kvalitātes vadības sistēma  
*Quality Management System*

**Vilņa, 2023-04-20**

**MARTYNAS VAINUTIS**  
*Generāldirektors / Managing Director*  
Vārds un paraksts / Name and signature