

# EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

vydané na výhradní odpovědnost výrobce

Dle Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích,

Výrobce: Kettex Development s.r.o  
Sídlo: Na pěšině 465/6, Praha 8, 184 00, Česká republika  
IČ: 3267016

## Identifikační údaje o výrobku

Název: FULL HD ENDOSCOPY CAM KX-01  
Základní UDI-DI: 8594200760CAMKX265TS

Výrobce **prohlašuje** na svou výhradní zodpovědnost, že vlastnosti výše uvedeného zdravotnického prostředku splňují všechny požadavky v souladu s Nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745, a že je tento zdravotnický prostředek pro svůj určený účel použit bezpečný, účinný a vhodný pro poskytování zdravotní péče. Výrobce dále prohlašuje, že přijal opatření, kterými zabezpečuje shodu zdravotnického prostředku uváděného na trh se základními požadavky a technickou dokumentací výrobce.

## Určený účel použití:

Určeným účelem video-endoskopického zdravotnického prostředku FULL HD ENDOSCOPY CAM KX-01 je digitalizace obrazu viditelného v okuláru endoskopu a jeho následné zobrazení na PC. Zdravotnický prostředek umožňuje manipulaci s obrazem za účelem lepšího kontrastu a viditelnosti struktur.

**Riziková třída:** I, nesterilní, neměřící

**Použité harmonizované normy:** ČSN EN 1041:2008 + A1:2013, ČSN EN ISO 14971:2012, ČSN EN ISO 15223-1:2017, ČSN EN ISO 10993-1, ČSN EN 60601-1 ed. 2:2007, ČSN EN 60601-1-2:2015, ČSN EN 60601-2-18:1996, ČSN EN 62366-1:2019, ČSN EN 60601-1-6 ed. 2

V Praze dne 5.10.2020



RNDr. Filip Krolupper, PhD  
Jednatel společnosti Kettex Development s.r.o