

## EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

**Výrobce:** RESI Třeboň spol. s r.o.

**Sídlo:** Novohradská 1153, 379 01 Třeboň, Česká republika

**IČO:** 25178989

Toto EU prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce.

**Název zdravotnického prostředku:** JORDAN F

**Modely zdravotnického prostředku:** F2e, F2h, F2e Face, F2h Face, F3e, F3h, F3e Face, F3h Face, F4e, F4h, F4e face, F4h Face, F5e, F5h, F5e Face, F5h Face

**Katalogové číslo zdravotnického prostředku:** 1006.021, 1006.022, 1006.021-1909004, 1006.022-1909004, 1006.031, 1006.032, 1006.031-1909004, 1006.032-1909004, 1006.041, 1006.042, 1006.041-1909004, 1006.042-1909004, 1006.051, 1006.052, 1006.051-1909004, 1006.052-1909004

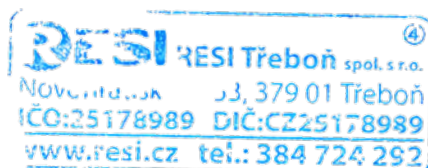
**Základní UDI-DI zdravotnického prostředku:** 85942014506005Q


**Určený účel:** Stoly JORDAN F jsou určeny pro využití ve zdravotnických zařízeních jako vyšetřovací lehátka, pro základní vyšetřovací úkony pacientů v ordinacích, dále pak mají využití jako rehabilitační lehátka, jež jsou určena k používání pro pacienty rehabilitačních zařízení, slouží k provádění fyzioterapie za nepřetržitého dohledu zdravotnického personálu. Stoly JORDAN je možno použít i pro potřebu ambulantní chirurgie u zákroků bez narkózy, kdy je pacient při plném vědomí.

**Riziková třída zdravotnického prostředku: I**

Zdravotnický prostředek JORDAN F, na nějž se stávající prohlášení vztahuje, je ve shodě s nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 ze dne 5. dubna 2017 o zdravotnických prostředcích, změně směrnice 2001/83/ES, nařízení (ES) č. 178/2002 a nařízení (ES) č. 1223/2009 a o zrušení směrnic Rady 90/385/EHS a 93/42/EHS.

V Třeboni dne 23.02.2021



  
Ing. Jiří Šimeček  
RESI Třeboň spol. s r.o.  
jednatel společnosti