

<b><u>Declaration of Conformity</u></b>	
Product Name(s)	FreeStyle Libre EX Flash Glucose Monitoring System (Reader Kit)
Legal Manufacturer	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL UK
Authorised Representative	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, The Netherlands
First Date of CE Mark	08 July 2019
GMDN	44611

<b><u>Intended Purpose</u></b>	
The FreeStyle Libre EX Flash Glucose Monitoring System Reader (“Reader”) is used together with a compatible sensor to monitor interstitial fluid glucose levels in people with diabetes mellitus and is designed to replace blood glucose testing in the self-management of diabetes, including dosing of insulin.	

<b><u>Medical Device Directive 93/42/EEC</u></b>	
Classification	IIb
Rule	10
Conformity Route	Annex II, section 3
Notified Body	British Standards Institution (BSI)
Notified Body Identification No.	2797
EC Certificate	CE 597686

<b><u>Medical Device Regulation 2017/745</u></b>	
Basic UDI-DI	5021791FLR0100DP
Classification	IIb
Rule	10
Conformity Route	Annex IX
Notified Body	British Standards Institution (BSI)
Notified Body Identification No.	2797
EC Certificate	MDR 716262 R000

<b><u>Radio Equipment Directive 2014/53/EU</u></b>	
Harmonised Standards	EN 300 330 V2.1.1
Conformity Route	Module A

<b><u>Restriction of Hazardous Substances Directive 2011/65/EU</u></b>	
Harmonised Standards	EN IEC 63000:2018

Abbott Diabetes Care hereby declare that the above-mentioned product is in conformity with the following legislative acts:

- 93/42/EEC Medical Device Directive
- 2017/745 Medical Device Regulation
- 2014/53/EU Radio Equipment Directive
- 2011/65/EU Restriction of Hazardous Substances Directive

All supporting documentation is retained under the control of Abbott Diabetes Care Ltd. and made available for review upon request. This declaration is issued under the sole responsibility of, and signed on behalf of the legal manufacturer, Abbott Diabetes Care Ltd.

<b><u>Декларация за съответствие</u></b>	
Име(на) на продукт(и)	FreeStyle Libre EX – система за моментално следене на глюкоза (комплект четец)
Законен производител	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Обединено кралство
Упълномощен представител	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Холандия
Първа дата на маркировката CE:	08 юли 2019 г.
GMDN	44611

<b><u>Предназначение</u></b>
Четецът на системата за моментално следене на глюкоза FreeStyle Libre EX (“Четец”) се използва заедно със съвместим датчик за следене на нивата на глюкоза в тъканната течност при хора със захарен диабет и е предназначена да замени тестването на кръвната захар при самостоятелното лечение на диабет, включително дозирането на инсулин.

<b><u>Директива 93/42/ЕИО за медицинските изделия</u></b>	
Класификация	IIb
Списък	10
Процедура за съответствие	Приложение II, раздел 3
Нотифициран орган	British Standards Institution (BSI)
Регистрационен номер на нотифицирания орган	2797
Сертификат на ЕО	CE 597686

<b><u>Регламент 2017/745 за медицинските изделия</u></b>	
Основен UDI-DI	5021791FLR0100DP
Класификация	IIb
Списък	10
Процедура за съответствие	Приложение IX
Нотифициран орган	British Standards Institution (BSI)
Регистрационен номер на нотифицирания орган	2797
Сертификат на ЕО	MDR 716262 R000

<b><u>Директива 2014/53/ЕС за радиосъоръженията</u></b>	
Хармонизирани стандарти	EN 300 330 V2.1.1
Процедура за съответствие	Модул А

**Директива 2011/65/ЕС за ограничаване на употребата на опасни вещества**

Хармонизирани стандарти

EN IEC 63000:2018

Abbott Diabetes Care с настоящото декларира, че споменатият по-горе продукт е в съответствие със следните законодателни актове:

- Директива 93/42/ЕИО за медицинските изделия
- Регламент 2017/745 за медицинските изделия
- Директива 2014/53/ЕС за радиосъоръженията
- Директива 2011/65/ЕС за ограничаване на употребата на опасни вещества

Всичката поддържаща документация се пази под контрола на Abbott Diabetes Care Ltd. и се представя за преглед при поискване. Тази декларация се издава единствено под отговорността на и се подписва от името на законния производител, Abbott Diabetes Care Ltd.

<b><u>Izjava o sukladnosti</u></b>	
Naziv(i) proizvoda	Sustav za brzo praćenje glukoze u krvi FreeStyle Libre EX (set za očitavanje)
Zakoniti proizvođač	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Ujedinjena Kraljevina
Ovlašteni predstavnik	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nizozemska
Prvi datum oznake CE	8. srpnja 2019.
GMDN	44611

<b><u>Namjeravana svrha</u></b>
Čitač sustava za brzo praćenje glukoze u krvi FreeStyle Libre EX („čitač“) upotrebljava se zajedno s kompatibilnim osjetnikom za praćenje razina glukoze u intersticijalnoj tekućini u osoba s diabetesom mellitusom, a osmišljen je sa svrhom da zamijeni mjerenje glukoze u krvi kod samokontrole dijabetesa, uključujući doziranje inzulina.

<b><u>Direktiva 93/42/EEZ o medicinskim proizvodima</u></b>	
Razredba	IIb
Pravilo	10
Ruta usklađenosti	Dodatak br. II, odjeljak br. 3
Prijavljeno tijelo	British Standards Institution (BSI)
Identifikacijski broj prijavljenog tijela	2797
Potvrda EZ-a	CE 597686

<b><u>Uredba 2017/745 o medicinskim proizvodima</u></b>	
Osnovni UDI-DI	5021791FLR0100DP
Razredba	IIb
Pravilo	10
Ruta usklađenosti	Dodatak IX
Prijavljeno tijelo	British Standards Institution (BSI)
Identifikacijski broj prijavljenog tijela	2797
Potvrda EZ-a	MDR 716262 R000

<b><u>Direktiva 2014/53/EU o radijskoj opremi</u></b>	
Usklađene norme	EN 300 330 V2.1.1
Ruta usklađenosti	Modul A

<b><u>Direktiva 2011/65/EU o ograničavanju upotrebe opasnih tvari</u></b>	
Usklađene norme	EN IEC 63000:2018

Abbott Diabetes Care ovime izjavljuje da je gore navedeni proizvod sukladan sa sljedećim zakonodavnim aktima:

- Direktiva 93/42/EEZ o medicinskim proizvodima
- Uredba 2017/745 o medicinskim proizvodima
- Direktiva 2014/53/EU o radijskoj opremi
- Direktiva 2011/65/EU o ograničavanju upotrebe opasnih tvari

Sva se prateća dokumentacija nalazi pod kontrolom tvrtke Abbott Diabetes Care Ltd., a na uvid se stavlja na zahtjev. Ova se izjava izdaje pod isključivom odgovornošću zakonitog proizvođača, Abbott Diabetes Care Ltd.

<b><u>Prohlášení o shodě</u></b>	
Název (Názvy) produktu(ů)	FreeStyle Libre EX Bleskový monitorovací systém glukózy (sada se čtečkou)
Autorizovaný výrobce	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Velká Británie
Autorizovaný zástupce	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nizozemí
Začátek označení CE:	pondělí 8. července 2019
GMDN	44611

<b><u>Zamýšlený účel</u></b>
FreeStyle Libre EX Bleskový monitorovací systém glukózy („čtečka“) se používá společně s kompatibilním senzorem k monitorování hladiny glukózy v intestinální kapalině, a to u osob s diabetem mellitus a je navržen tak, aby nahradil testování hladiny glukózy v krvi při samoléčbě diabetu, včetně dávkování inzulínu.

<b><u>Směrnice o lékařských zařízeních 93/42/EEC</u></b>	
Klasifikace	IIb
Pravidlo	10
Postup posuzování shody	Příloha II, část 3
Notifikovaná osoba	British Standards Institution (BSI)
Identifikační číslo notifikované osoby	2797
Osvědčení ES	CE 597686

<b><u>Směrnice o lékařských zařízeních 2017/745</u></b>	
Základní UDI-DI	5021791FLR0100DP
Klasifikace	IIb
Pravidlo	10
Postup posuzování shody	Příloha IX
Notifikovaná osoba	British Standards Institution (BSI)
Identifikační číslo notifikované osoby	2797
Osvědčení ES	MDR 716262 R000

<b><u>Směrnice 2014/53/EU o rádiových zařízeních</u></b>	
Harmonizované normy	EN 300 330 V2.1.1
Postup posuzování shody	Modul A

<b><u>Směrnice 2011/65/EU o omezení používání některých nebezpečných látek</u></b>	
Harmonizované normy	EN IEC 63000:2018

**CEDEC120 REV-C**

**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

Společnost Abbott Diabetes Care tímto prohlašuje, že výš uvedený produkt je v souladu s následujícími zákony:

- Směrnice o lékařských zařízeních 93/42/EEC
- Směrnice o lékařských zařízeních 2017/745
- Směrnice 2014/53/EU o rádiových zařízeních
- Směrnice 2011/65/EU o omezení používání některých nebezpečných látek

Veškerá podpůrná dokumentace je uchovávána pod kontrolou společnosti Abbott Diabetes Care Ltd. a je k dispozici k přezkoumání na vyžádání. Odpovědnost za toto prohlášení nese výhradně zákonný zástupce Abbott Diabetes Care Ltd.



### Overensstemmelseserklæring

Produktnavn(e)	FreeStyle Libre EX hurtigt glukoseovervågningsystem (læsersæt)
Juridisk producent	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Storbritannien
Autoriseret repræsentant	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nederlandene
Start på CE-mærkning	8. juli 2019
GMDN	44611

#### Tilsligtede formål

FreeStyle Libre EX hurtigt glukoseovervågningsystem (Læser) anvendes sammen med en kompatibel sensor til at overvåge interstitialvæskens glukoseniveauer hos personer med diabetes mellitus og er beregnet til at erstatte blodglukosetestning i selvstyret behandling af diabetes, inklusive dosering af insulin.

#### Direktiv om medicinsk udstyr 93/42/EØF

Klassificering	IIb
Regel	10
Overensstemmelsesrute	Bilag II, afsnit 3
Godkendelsesorgan	British Standards Institution (BSI)
Godkendelsesorganets registreringsnr.	2797
EU-certifikat	CE 597686

#### Forordning om medicinsk udstyr 2017/745

Basal UDI-DI	5021791FLR0100DP
Klassificering	IIb
Regel	10
Overensstemmelsesrute	Bilag IX
Godkendelsesorgan	British Standards Institution (BSI)
Godkendelsesorganets registreringsnr.	2797
EU-certifikat	MDR 716262 R000

#### Radioudstyr, direktiv 2014/53/EU

Harmoniserede standarder	EN 300 330 V2.1.1
Overensstemmelsesrute	Modul A

#### Begrænsning af anvendelsen af farlige stoffer, direktiv 2011/65/EU

Harmoniserede standarder	EN IEC 63000:2018
--------------------------	-------------------

**CEDEC120 REV-C**

**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

Abbott Diabetes Care erklærer hermed, at ovennævnte produkt er i overensstemmelse med følgende rådsdirektiver:

- 93/42/EØF direktivet om medicinsk udstyr
- 2017/745 forordningen om medicinsk udstyr
- 2014/53/EU direktivet om radioudstyr
- 2011/65/EU direktivet om begrænsning af anvendelsen af farlige stoffer

Al støttedokumentation opbevares under styring af Abbott Diabetes Care Ltd. og gøres tilgængelig for gennemsyn efter anmodning. Denne erklæring udgives under den juridiske producents eneansvar. Abbott Diabetes Care Ltd. er den juridiske producent.

<b><u>Conformiteitsverklaring</u></b>	
Naam product(en)	FreeStyle Libre EX flash-glucosecontrolesysteem (kit met aflezer)
Juridisch producent	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL VK
Geautoriseerd vertegenwoordiger	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nederland
Begin CE-markering	maandag 8 juli 2019
GMDN	44611

<b><u>Beoogd doel</u></b>
De aflezer van het FreeStyle Libre EX flash-glucosecontrolesysteem ('aflezer') wordt samen met een compatibele sensor gebruikt om het glucoseniveau in interstitiële vloeistof te controleren bij mensen met diabetes mellitus en is ontworpen ter vervanging van het testen van de bloedglucose bij zelfbeheer van diabetes, inclusief het doseren van insuline.

<b><u>Richtlijn Medische hulpmiddelen 93/42/EEG</u></b>	
Classificatie	IIb
Regel	10
Conformiteit (route)	Bijlage II, deel 3
Aangemelde instantie	British Standards Institution (BSI)
Identificatienummer aangemelde instantie	2797
EG-certificaat	CE 597686

<b><u>Verordening Medische hulpmiddelen 2017/745</u></b>	
Basis UDI-DI	5021791FLR0100DP
Classificatie	IIb
Regel	10
Conformiteit (route)	Bijlage IX
Aangemelde instantie	British Standards Institution (BSI)
Identificatienummer aangemelde instantie	2797
EG-certificaat	MDR 716262 R000

<b><u>Richtlijn Radioapparatuur 2014/53/EU</u></b>	
Geharmoniseerde standaarden	EN 300 330 V2.1.1
Conformiteit (route)	Module A

<b><u>Richtlijn 2011/65/EU betreffende beperking van bepaalde gevaarlijke stoffen</u></b>	
Geharmoniseerde standaarden	EN IEC 63000:2018

Abbot Diabetes Care verklaart hierbij dat het bovengenoemde product in overeenstemming is met de volgende wetgevingsbesluiten:

- Richtlijn Medische hulpmiddelen 93/42/EEG
- Verordening Medische hulpmiddelen 2017/745
- Richtlijn Radioapparatuur 2014/53/EU
- Richtlijn 2011/65/EU betreffende beperking van bepaalde gevaarlijke stoffen

Alle ondersteunende documentatie wordt bewaard onder beheer van Abbott Diabetes Care Ltd. en is op aanvraag beschikbaar voor controle. Deze verklaring wordt uitgegeven onder eindverantwoordelijkheid van de juridisch producent, Abbott Diabetes Care Ltd.

<b><u>Vastavusdeklaratsioon</u></b>	
Tootenimi/-nimed	Glükoosisisalduse jälgimise süsteem FreeStyle Libre Flash (lugeja komplekt)
Tootja	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Ühendkuningriik
Volitatud esindaja	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Holland
CE-märgise esmane kuupäev	esmaspäev, 8. juuli 2019
GMDN	44611

<b><u>Ettenähtud kasutusotstarve</u></b>	
Glükoosisisalduse jälgimise süsteemi lugejat FreeStyle Libre EX Flash („lugeja“) kasutatakse koos sellega ühilduva anduriga interstitsiaalse vedeliku glükoosisisalduse jälgimiseks mellitidibeediga isikutel ning see on ette nähtud vere glükoosisisalduse mõõtmise asendamiseks endal diabeedi ravimisel, sealhulgas insuliini annustamisel.	

<b><u>Meditsiiniseadmete direktiiv 93/42/EMÜ</u></b>	
Klassifikatsioon	IIb
Reegel	10
Vastavuskontrolli meetod	II lisa, 3. jagu
Teavitatud asutus	British Standards Institution (BSI)
Teavitatud asutuse identifitseerimisnumber	2797
EÜ sertifikaat	CE 597686

<b><u>Meditsiiniseadmete määrus 2017/745</u></b>	
UDI-DI põhikood	5021791FLR0100DP
Klassifikatsioon	IIb
Reegel	10
Vastavuskontrolli meetod	IX lisa
Teavitatud asutus	British Standards Institution (BSI)
Teavitatud asutuse identifitseerimisnumber	2797
EÜ sertifikaat	MDR 716262 R000

<b><u>Raadioseadmete direktiiv 2014/53/EL</u></b>	
Ühtlustatud standardid	EN 300 330 V2.1.1
Vastavuskontrolli meetod	Moodul A

<b><u>Ohtlike ainete kasutamise piiramist käsitlev direktiiv 2011/65/EL</u></b>	
Ühtlustatud standardid	EN IEC 63000:2018

**CEDEC120 REV-C**

**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

Abbott Diabetes Care kinnitab käesolevaga, et eelnimetatud toode vastab järgmiste õigusaktide nõuetele:

- 93/42/EMÜ – meditsiiniseadme direktiiv;
- Meditsiiniseadmete määrus 2017/745
- 2014/53/EL – raadioseadmete direktiiv;
- 2011/65/EL – ohtlike ainete kasutamise piiramist käsitlev direktiiv.

Kõik toetavad dokumendid on ettevõtte Abbott Diabetes Care Ltd. valduses ja need tehakse nõudmisel ülevaatamiseks kättesaadavaks. Käesoleva deklaratsiooni väljastamise eest vastutab ainuisikuliselt tootja Abbott Diabetes Care Ltd. ja see on allkirjastatud tootja nimel.

<b><u>Vaatimustenmukaisuusvakuutus</u></b>	
Tuotenimi/-nimet	FreeStyle Libre EX Flash -glukoosimittausjärjestelmä (lukijasarja)
Laillinen valmistaja	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Yhdistynyt kuningaskunta
Valtuutettu edustaja	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Alankomaat
CE-merkin ensimmäinen päivämäärä	maanantai 8. heinäkuu 2019
GMDN	44611

<b><u>Käyttötarkoitus</u></b>
FreeStyle Libre EX Flash -glukoosimittausjärjestelmän lukijaa ("lukija") käytetään yhdessä yhteensopivan sensorin kanssa diabetesta sairastavien henkilöiden kudospasteen glukoosimäärien mittaamiseen, ja se on suunniteltu korvaamaan glukoositestit, joita käytetään diabeteksen itsehoidossa, mukaan lukien insuliinin annostelu.

<b><u>Lääkintälaitedirektiivi 93/42/ETY</u></b>	
Luokitus	IIb
Sääntö	10
Vaatimustenmukaisuusmenettely	Liite II, kohta 3
Ilmoitettu laitos	British Standards Institution (BSI)
Ilmoitetun laitoksen rekisteröintinumero	2797
EY-todistus	CE 597686

<b><u>Lääkintälaitteasetus 2017/745</u></b>	
Perus-UDI-DI	5021791FLR0100DP
Luokitus	IIb
Sääntö	10
Vaatimustenmukaisuusmenettely	Liite IX
Ilmoitettu laitos	British Standards Institution (BSI)
Ilmoitetun laitoksen rekisteröintinumero	2797
EY-todistus	MDR 716262 R000

<b><u>Radiolaitedirektiivi 2014/53/EU</u></b>	
Yhdenmukaistetut standardit	EN 300 330 V2.1.1
Vaatimustenmukaisuusmenettely	Moduuli A

<b><u>Vaarallisten aineiden käytön rajoittamista koskeva direktiivi 2011/65/EU</u></b>	
Yhdenmukaistetut standardit	EN IEC 63000:2018

**CEDEC120 REV-C**
**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

Abbott Diabetes Care vakuuttaa täten, että edellä mainittu tuote on seuraavien neuvoston direktiivien vaatimusten mukainen:

- lääkintälaitedirektiivi 93/42/ETY
- lääkintälaitteasetus 2017/745
- radiolaitedirektiivi 2014/53/EU
- vaarallisten aineiden käytön rajoittamista koskeva direktiivi 2011/65/EU

Kaikkia tukiasiakirjoja säilytetään Abbott Diabetes Care Ltd:n hallinnassa, ja ne ovat saatavilla pyynnöstä. Tämä vakuutus on annettu laillisen valmistajan Abbott Diabetes Care Ltd:n yksinomaisella vastuulla ja allekirjoitettu sen puolesta.



### Déclaration de conformité

Nom(s) du produit	Système de surveillance de la glycémie instantanée (kit de lecture) FreeStyle Libre EX
Fabricant légal	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Royaume-Uni
Représentant autorisé	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Pays-Bas
Début du marquage CE	lundi 8 juillet 2019
GMDN	44611

### Application prévue

Le lecteur du système de surveillance de la glycémie instantanée FreeStyle Libre EX (« Lecteur ») est utilisé avec un détecteur compatible pour surveiller la glycémie du liquide interstitiel chez les personnes atteintes de diabète sucré. Il est conçu pour remplacer les tests de glycémie dans l'autogestion du diabète, y compris le dosage de l'insuline.

### Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

Classification	IIb
Réglementation	10
Voie de conformité	Annexe II, section 3
Organisme notifié	British Standards Institution (BSI)
No d'immatriculation de l'organisme notifié	2797
Certificat CE	CE 597686

### Règlement 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux

IUD-ID de base	5021791FLR0100DP
Classification	IIb
Réglementation	10
Voie de conformité	Annexe IX
Organisme notifié	British Standards Institution (BSI)
No d'immatriculation de l'organisme notifié	2797
Certificat CE	MDR 716262 R000

### Directive 2014/53/UE relative aux équipements radio

Normes harmonisées	EN 300 330 V2.1.1
Voie de conformité	Module A

### Directive 2011/65/UE relative à la limitation des substances dangereuses

Normes harmonisées	EN IEC 63000:2018
--------------------	-------------------

**CEDEC120 REV-C**

**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

Abbott Diabetes Care déclare par la présente que le produit susmentionné est conforme aux directives suivantes du Conseil :

- Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux
- Règlement 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux
- Directive 2014/53/UE relative aux équipements radio
- Directive 2011/65/UE relative à la limitation des substances dangereuses

Tous les documents à l'appui sont conservés sous le contrôle d'Abbott Diabetes Care Ltd. et sont disponibles pour consultation sur demande. Cette déclaration est émise sous la seule responsabilité du fabricant légal, Abbott Diabetes Care Ltd.

<b><u>Konformitätserklärung</u></b>	
Produktname(n)	FreeStyle Libre EX Flash Blutzucker-Überwachungssystem (Ablese-Kit)
Verantwortlicher Hersteller	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL GB
Bevollmächtigter Vertreter	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Niederlande
Erstmalige CE-Kennzeichnung	Montag, 8. Juli 2019
GMDN	44611

<b><u>Verwendungszweck</u></b>
Das Ablese-Kit des FreeStyle Libre EX Flash Blutzucker-Überwachungssystems („Ablese-Kit“) wird zusammen mit einem kompatiblen Sensor zur Überwachung des Blutzuckerspiegels in der interstitiellen Flüssigkeit bei Menschen mit Diabetes mellitus eingesetzt und soll die Blutzuckermessung im Rahmen des Selbstmanagements von Diabetes – einschließlich der Insulindosierung – ersetzen.

<b><u>Medizinprodukterichtlinie 93/42/EWG</u></b>	
Klassifizierung	IIb
Regel	10
Konformitäts-Route	Anhang II, Abschnitt 3
Notifizierte Stelle	British Standards Institution (BSI)
Notifizierte Stelle: Identifizierungs.-Nr.	2797
EG-Erklärung	CE 597686

<b><u>Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte</u></b>	
Basis-UDI-DI	5021791FLR0100DP
Klassifizierung	IIb
Regel	10
Konformitäts-Route	Anhang IX
Notifizierte Stelle	British Standards Institution (BSI)
Notifizierte Stelle: Identifizierungs.-Nr.	2797
EG-Erklärung	MDR 716262 R000

<b><u>Funkgeräterichtlinie 2014/53/EU</u></b>	
Harmonisierte Normen	EN 300 330 V2.1.1
Konformitäts-Route	Modul A

**Richtlinie über die Beschränkung gefährlicher Stoffe 2011/65/EU**

Harmonisierte Normen

EN IEC 63000:2018

Abbott Diabetes Care erklärt hiermit, dass das oben genannte Produkt in Übereinstimmung mit den folgenden Rechtsakten ist:

- Medizinprodukterichtlinie 93/42/EWG
- Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- Funkgeräterichtlinie 2014/53/EU
- Richtlinie über die Beschränkung gefährlicher Stoffe 2011/65/EU

Sämtliche Begleitdokumente werden unter der Kontrolle von Abbott Diabetes Care Ltd. aufbewahrt und auf Anfrage zur Einsicht zur Verfügung gestellt. Diese Erklärung wird unter der alleinigen Verantwortung des verantwortlichen Herstellers Abbott Diabetes Care Ltd. abgegeben.

<b><u>Δήλωση συμμόρφωσης</u></b>	
Όνομασία/ες προϊόντος/ων	Σύστημα παρακολούθησης γλυκόζης FreeStyle Libre EX με τεχνολογία Flash (Kit συσκευής ανάγνωσης)
Κατασκευαστής κατά το νόμο	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL H.B.
Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Ολλανδία
Έναρξη σήμανσης CE	Δευτέρα, 8 Ιουλίου 2019
GMDN	44611

<b><u>Σκοπός για τον οποίο προορίζεται</u></b>
Η συσκευή ανάγνωσης του συστήματος παρακολούθησης γλυκόζης FreeStyle Libre EX με τεχνολογία Flash («Συσκευή ανάγνωσης») χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με έναν συμβατό αισθητήρα για την παρακολούθηση των επιπέδων γλυκόζης στο διάμεσο υγρό σε άτομα με σακχαρώδη διαβήτη και είναι σχεδιασμένη να αντικαθιστά τον έλεγχο των επιπέδων της γλυκόζης στο αίμα, στην αυτοδιαχείριση του διαβήτη, συμπεριλαμβανομένης της χορήγησης ινσουλίνης.

<b><u>Οδηγία 93/42/ΕΟΚ για τις ιατρικές συσκευές</u></b>	
Ταξινόμηση	IIb
Κανόνας	10
Διαδρομή αξιολόγησης πιστότητας	Παράρτημα II, ενότητα 3
Κοινοποιημένος οργανισμός	British Standards Institution (BSI)
Αρ. αναγνώρισης κοινοποιημένου οργανισμού	2797
Πιστοποιητικό ΕΚ	CE 597686

<b><u>Κανονισμός 2017/745 για τις ιατρικές συσκευές</u></b>	
Βασικό UDI-DI	5021791FLR0100DP
Ταξινόμηση	IIb
Κανόνας	10
Διαδρομή αξιολόγησης πιστότητας	Παράρτημα IX
Κοινοποιημένος οργανισμός	British Standards Institution (BSI)
Αρ. αναγνώρισης κοινοποιημένου οργανισμού	2797
Πιστοποιητικό ΕΚ	MDR 716262 R000

<b><u>Οδηγία 2014/53/ΕΕ για τον ραδιοεξοπλισμό</u></b>	
Εναρμονισμένα πρότυπα	EN 300 330 V2.1.1
Διαδρομή αξιολόγησης πιστότητας	Ενότητα Α

**Οδηγία 2011/65/ΕΕ για τον περιορισμό της χρήσης επικίνδυνων ουσιών**

Εναρμονισμένα πρότυπα

EN IEC 63000:2018

Η Abbott Diabetes Care δηλώνει δια του παρόντος ότι το προαναφερθέν προϊόν βρίσκεται σε συμμόρφωση με τις εξής νομοθετικές πράξεις:

- Οδηγία 93/42/ΕΟΚ για τις ιατρικές συσκευές
- Κανονισμός 2017/745 για τις ιατρικές συσκευές
- Οδηγία 2014/53/ΕΕ για τον ραδιοεξοπλισμό
- Οδηγία 2011/65/ΕΕ για τον περιορισμό της χρήσης επικίνδυνων ουσιών

Όλη η υποστηρικτική τεκμηρίωση φυλάσσεται υπό τον έλεγχο της Abbott Diabetes Care Ltd. και είναι διαθέσιμη για έλεγχο, εφόσον ζητηθεί. Η παρούσα δήλωση υποβάλλεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή κατά το νόμο, Abbott Diabetes Care Ltd και υπογράφεται εκ μέρους της.

<b><u>Megfelelőségi nyilatkozat</u></b>	
Termék megnevezése(i)	FreeStyle Libre FX gyors vércukormonitorozó rendszer (Leolvasó készlet)
Törvényes gyártó	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Egyesült Királyság
Meghatalmazott képviselő	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Hollandia
CE megjelölés első kiadásának dátuma	2019. július 8., hétfő
GMDN	44611

<b><u>Rendeltetészerű használat</u></b>
A FreeStyle Libre EX gyors vércukormonitorozó rendszer („Leolvasó”) egy olyan leolvasó, amely kompatibilis szenzorral együtt használva lehetővé teszi a cukorbetegségben szenvedők számára az intersticiális folyadék glükózsintjének ellenőrzését, célja pedig a vércukorszint vizsgálat helyettesítése a cukorbetegség önkezelésénél, az inzulin adagolását is ideértve.

<b><u>Orvostechnikai eszközökről szóló 93/42/EGK irányelv</u></b>	
Besorolás	IIb
Felsorolás	10
Tanúsítási eljárás	II. melléklet, 3. rész
Kijelölt szervezet	British Standards Institution (BSI)
Kijelölt szervezet regisztrációs száma	2797
EK tanúsítvány	CE 597686

<b><u>Orvostechnikai eszközökről szóló 2017/745 rendelet</u></b>	
Az eszközmodell elsődleges azonosítója	5021791FLR0100DP
Besorolás	IIb
Felsorolás	10
Tanúsítási eljárás	IX. melléklet
Kijelölt szervezet	British Standards Institution (BSI)
Kijelölt szervezet regisztrációs száma	2797
EK tanúsítvány	MDR 716262 R000

<b><u>Rádiófrekvenciás berendezésekre vonatkozó 2014/53/EU irányelv</u></b>	
Harmonizált szabványok	EN 300 330 V2.1.1
Tanúsítási eljárás	A. modul

<b><u>2011/65/EU irányelv a veszélyes anyagok korlátozásáról</u></b>	
Harmonizált szabványok	EN IEC 63000:2018

**CEDEC120 REV-C**
**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

Az Abbott Diabetes Care ezúton kijelenti, hogy a fent említett termék megfelel az alábbi szabályozási előírásoknak:

- 93/42/EGK irányelv az orvostechnikai eszközökről
- 2017/745 rendelet az orvostechnikai eszközökről
- 2014/53/EU rádiófrekvenciás berendezésekre vonatkozó irányelv
- 2011/65/EU irányelv a veszélyes anyagok korlátozásáról

Az összes mellékelt dokumentáció az Abbott Diabetes Care Ltd. ellenőrzése alatt marad, és kérésre megtekinthető. A jelen nyilatkozatot a törvényes gyártó, az Abbott Diabetes Care Ltd. adta ki kizárólagos felelősségére, és a vállalat erre jogosult képviselője írta alá.



<b><u>Dearbhú Comhréireachta</u></b>	
Ainm táirge/táirgí	Córas Monatóireachta Glúcóis ar an bpointe FreeStyle Libre EX (Trealamh Léitheora)
Monaróir dlíthiúil	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL An Ríocht Aontaithe
Ionadaí údaraithe	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, An Ísiltír
Dáta tús feidhme Mharcáil CE	8 Iúil 2019
GMDN	44611

<b><u>Cuspóir beartaithe</u></b>
<p>Úsáidtear Léitheoir an Chórais Monatóireachta Glúcóis ar an bpointe FreeStyle Libre EX (“Léitheoir”) in éineacht le braiteoir comhoiriúnach chun monatóireacht a dhéanamh ar leibhéil ghlúcós sa sreabhán scáineach i gcás daoine a bhfuil diabetes mellitus orthu. Dearadh an córas lena úsáid in ionad tástáil ghlúcós fola i bhféinbhainistíocht diaibéitis, lena n-áirítear dáileadh insline.</p>

<b><u>Treoir 93/42/CEE maidir le feistí leighis</u></b>	
Aicmiú	IIb
Riail	10
Modh measúnaithe comhréireachta	Iarscríbhinn II, roinn 3
Comhlacht ar tugadh fógra dó	British Standards Institution (BSI)
Uimhir chláráithe an Chomhlachta ar tugadh fógra dó	2797
Deimhniú CE	CE 597686

<b><u>Rialachán 2017/745 maidir le Feistí Leighis</u></b>	
SF-SFU Bunúsach	5021791FLR0100DP
Aicmiú	IIb
Riail	10
Modh measúnaithe comhréireachta	Iarscríbhinn IX
Comhlacht ar tugadh fógra dó	British Standards Institution (BSI)
Uimhir chláráithe an Chomhlachta ar tugadh fógra dó	2797
Deimhniú CE	MDR 716262 R000

<b><u>Treoir 2014/53/AE maidir le Trealamh Raidió</u></b>	
Caighdeán Chomhchuíbhithe	EN 300 330 V2.1.1
Modh measúnaithe comhréireachta	Modúl A

**CEDEC120 REV-C**

**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

**Treoir 2011/65/AE maidir le Srian ar Shubstaintí Guaiseacha**

Caighdeán Chomhchuibhithe

EN IEC 63000:2018

Dearbhaíonn Abbott Diabetes Care leis seo go bhfuil an táirge thuasluaite i gcomhréir leis na gníomhartha reachtacha seo a leanas:

- Treoir 93/42/CEE maidir le feistí leighis
- Rialachán 2017/745 maidir le Feistí Leighis
- Treoir 2014/53/AE maidir le Trealamh Raidió
- Treoir 2011/65/AE maidir le Srian ar Shubstaintí Guaiseacha

Caomhnaítear gach doiciméad tacaíochta faoi rialú Abbott Diabetes Care Ltd. agus cuirfear ar fáil iad ach iad a iarraidh. Faoi fhreagracht an mhonaróra dhleathaigh Abbott Diabetes Care Ltd., agus faoina fhreagracht sin amháin, a eisítear an dearbhú seo agus a sínítear thar a cheann é.

### Dichiarazione di conformità

Nome del prodotto	FreeStyle Libre EX Sistema di monitoraggio Flash della glicemia (kit lettore)
Produttore legale	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Regno Unito
Rappresentante autorizzato	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Paesi Bassi
Data di inizio della marcatura CE	lunedì 8 luglio 2019
GMDN	44611

### Scopo previsto

Il lettore del sistema di monitoraggio Flash della glicemia FreeStyle Libre EX ("Lettore") si utilizza insieme a un sensore compatibile per monitorare i livelli di glucosio nei liquidi interstiziali in persone con diabete mellito ed è progettato per sostituire i test per la glicemia con prelievo di sangue nell'autogestione del diabete, comprese le iniezioni di insulina.

### Direttiva sui dispositivi medici 93/42/CEE

Classificazione	IIb
Regola	10
Percorso di conformità	Allegato II, sezione 3
Ente notificato	British Standards Institution (BSI)
N. di identificazione ente notificato	2797
Certificato CE	CE 597686

### Regolamento sui dispositivi medici 2017/745

UDI-DI di base	5021791FLR0100DP
Classificazione	IIb
Regola	10
Percorso di conformità	Allegato IX
Ente notificato	British Standards Institution (BSI)
N. di identificazione ente notificato	2797
Certificato CE	MDR 716262 R000

### Direttiva RED 2014/53/UE

Standard armonizzati	EN 300 330 V2.1.1
Percorso di conformità	Modulo A

<b><u>Direttiva 2011/65/EU sulla restrizione all'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature</u></b>	
---	--

Standard armonizzati
----------------------

EN IEC 63000:2018
-------------------

Con la presente Abbott Diabetes Care dichiara che il prodotto summenzionato è conforme alle seguenti direttive:

- Direttiva sui dispositivi medici 93/42/CEE
- Regolamento sui dispositivi medici 2017/745
- Direttiva RED 2014/53/UE
- Direttiva 2011/65/EU sulla restrizione all'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature

Tutta la documentazione giustificativa è conservata da Abbott Diabetes Care Ltd. ed è disponibile per la consultazione su richiesta. Questa dichiarazione è emessa sotto esclusiva responsabilità del produttore legale, Abbott Diabetes Care Ltd.

### Atbilstības deklarācija

Produkts	FreeStyle Libre EX glikozes līmeņa asinīs tūlītējas uzraudzības sistēma (nolasītāja komplekts)
Likumīgais ražotājs	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Apvienotā Karaliste
Pilnvarotais pārstāvis	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nīderlande
CE zīmes piešķiršanas datums	pirmdiena, 2019. gada 8. jūlijā
GMDN	44611

### Paredzētais lietojums

FreeStyle Libre EX glikozes līmeņa asinīs tūlītējas uzraudzības sistēmas nolasītājs ("Nolasītājs") tiek izmantots kopā ar saderīgu sensoru, lai uzraudzītu glikozes līmeni starpšūnu šķidrumā cilvēkiem ar cukura diabētu, un ir paredzēts glikozes līmeņa pārbaudes asinīs aizstāšanai diabēta paškontroles, tostarp insulīna dozēšanas, laikā.

### Medicīnisko ierīču direktīva 93/42/EEK

Klasifikācija	IIb
Noteikums	10
Atbilstības novērtēšanas metode	II pielikums, 3. sadaļa
Pilnvarotā iestāde	British Standards Institution (BSI)
Pilnvarotās iestādes reģistrācijas Nr.	2797
EK sertifikāts	CE 597686

### Medicīnisko ierīču regula (ES) 2017/745

Pamata UDI-DI	5021791FLR0100DP
Klasifikācija	IIb
Noteikums	10
Atbilstības novērtēšanas metode	IX pielikums
Pilnvarotā iestāde	British Standards Institution (BSI)
Pilnvarotās iestādes reģistrācijas Nr.	2797
EK sertifikāts	MDR 716262 R000

### Radioiekārtu direktīva 2014/53/ES

Harmonizēti standarti	EN 300 330 V2.1.1
Atbilstības novērtēšanas metode	A modulis

**Bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanas direktīva 2011/65/ES**

Harmonizēti standarti

EN IEC 63000:2018

Abbott Diabetes Care ar šo paziņo, ka iepriekš minētais produkts atbilst tālāk norādīto tiesību aktu prasībām:

- Medicīnisko ierīču direktīva 93/42/EEK.
- Medicīnisko ierīču regula (ES) 2017/745
- Radioiekārtu direktīva 2014/53/ES.
- Bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanas direktīva 2011/65/ES.

Visas apstiprinošās dokumentācijas glabāšanu kontrolē Abbott Diabetes Care Ltd., un tā ir pieejama izskatīšanai pēc pieprasījuma. Par šo deklarāciju ir atbildīgs vienīgi likumīgais ražotājs Abbott Diabetes Care Ltd., un tā ir parakstīta norādītā likumīgā ražotāja vārdā.

<b><u>Atitikties deklaracija</u></b>	
Gaminio pavadinimas (-ai)	Momentinio gliukozės kiekio stebėjimo sistema „FreeStyle Libre EX“ (skaitytuvo rinkinys)
Teisėtas gamintojas	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL JK
Igaliojasis atstovas	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nyderlandai
CE ženklavimo pradžios data	2019 m. liepos 8 d., pirmadienis
GMDN	44611

<b><u>Numatyta paskirtis</u></b>
Momentinio gliukozės kiekio stebėjimo sistemos „FreeStyle Libre EX“ skaitytuvas yra naudojamas kartu su suderinamu jutikliu stebėti intersticinio skysčio gliukozės lygį žmonėse, sergančiuose cukriniu diabetu. Šis būdas skirtas pakeisti gliukozės kiekio kraujyje matavimą savarankiškai valdant diabetą, įskaitant insulino dozavimą.

<b><u>Medicinos prietaisų direktyva 93/42/EEB</u></b>	
Klasė	IIb
Taisyklė	10
Atitikties įvertinimo procedūra	II priedo 3 skirsnis
Notifikuotoji įstaiga	British Standards Institution (BSI)
Notifikuotosios įstaigos identifikavimo Nr.	2797
EB sertifikatas	CE 597686

<b><u>Reglamentas 2017/745 dėl medicinos priemonių</u></b>	
Bazinis UDI-DI	5021791FLR0100DP
Klasė	IIb
Taisyklė	10
Atitikties įvertinimo procedūra	IX priedas
Notifikuotoji įstaiga	British Standards Institution (BSI)
Notifikuotosios įstaigos identifikavimo Nr.	2797
EB sertifikatas	MDR 716262 R000

<b><u>Radijo ryšio įrenginių direktyva 2014/53/ES</u></b>	
Darnieji standartai	EN 300 330 V2.1.1
Atitikties įvertinimo procedūra	A modulis

<b><u>Pavojingųjų medžiagų ribojimo direktyva 2011/65/ES</u></b>	
Darnieji standartai	EN IEC 63000:2018

**CEDEC120 REV-C**

**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

„Abbott Diabetes Care“ pareiškia, kad pirmiau minėtas gaminys atitinka šiuos teisės aktus:

- medicinos prietaisų direktyvą 93/42/EEB;
- reglamentą 2017/745 dėl medicinos priemonių;
- direktyvą 2014/53/ES dėl radijo ryšio įrenginių.
- direktyvą 2011/65/ES dėl pavojingų medžiagų ribojimo.

„Abbott Diabetes Care Ltd.“ saugo visus patvirtinamuosius dokumentus ir gali juos pateikti gavusi užklausa. Ši deklaracija išduota tik teisėto gamintojo „Abbott Diabetes Care Ltd.“ atsakomybe ir pasirašyta jo vardu.



### Dikjarazzjoni ta' Konformità

Isem (Ismijiet) tal-Prodott	Sistema ta' Monitoraġġ Flash tal-Glukożju FreeStyle Libre EX (Kit għall-Qari)
Manifattur Legali	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL L-Ingilterra
Reprezentant Awtorizzat	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, L-Olanda
L-Ewwel Data tal-Marka CE	It-Tnejn, 8 ta' Lulju 2019
GMDN	44611

### Għan Maħsub

Il-Qarrej tas-Sistema ta' Monitoraġġ Flash tal-Glukożju FreeStyle Libre EX ("Qarrej") huwa użat flimkien ma' sensur kompatibbli biex jiġu mmonitorati il-livelli tal-glukożju fluwidu interstizjali f'persuni bid-dijabete mellitus u huwa ddisinjat biex jissostitwixxi l-ittestjar tal-glukożju fid-demm fl-awtoġestjoni tad-dijabete, inkluż id-dosaġġ tal-insulina.

### Direttiva dwar Tagħmir Mediku 93/42/KEE

Klassifikazzjoni	IIb
Regola	10
Rotta ta' Konformità	Anness II, Taqsima 3
Korp Notifikat	British Standards Institution (BSI)
Nru. ta' Identifikazzjoni tal-Korp Notifikat	2797
Ċertifikat KE	CE 597686

### Regolament dwar Tagħmir Mediku 2017/745

UDI-DI Bażiku	5021791FLR0100DP
Klassifikazzjoni	IIb
Regola	10
Rotta ta' Konformità	Anness IX
Korp Notifikat	British Standards Institution (BSI)
Nru. ta' Identifikazzjoni tal-Korp Notifikat	2797
Ċertifikat KE	MDR 716262 R000

### Direttiva tat-Tagħmir tar-Radju 2014/53/UE

Standards Armonizzati	EN 300 330 V2.1.1
Rotta ta' Konformità	Modulu A

### Direttiva tar-Restrizzjoni ta' Sustanzi Perikolużi 2011/65/UE

Standards Armonizzati	EN IEC 63000:2018
-----------------------	-------------------

**CEDEC120 REV-C**

**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

Abbott Diabetes Care hawnhekk tiddikjara li l-prodott(i) hawn fuq imsemmija huwa(huma)

f'konformità mal-atti leġiżlattivi li jmissu:

- 93/42/KEE Direttiva dwar Tagħmir Mediku
- 2017/745 Regolament dwar Tagħmir Mediku
- 2014/53/UE Direttiva tat-Tagħmir tar-Radju
- 2011/65/UE Direttiva tar-Restrizzjoni ta' Sustanzi Perikolużi

Id-dokumentazzjoni ta' appoġġ kollha tinżamm taħt il-kontroll ta' Abbott Diabetes Care Ltd. u issir disponibbli għal reviżjoni meta tintalab. Din id-dikjarazzjoni hija maħruġa taħt ir-reponsabbiltà unika tal-manifattur legali, Abbott Diabetes Care Ltd.

<b><u>Deklaracja zgodności</u></b>	
Nazwa/-y produktu/-ów	System monitorowania glikemii FreeStyle Libre EX Flash (zestaw czytnika)
Legalny producent	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Wielka Brytania
Upoważniony przedstawiciel	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Holandia
Pierwsza data oznakowania CE	poniedziałek, 8 lipca 2019 r.
GMDN	44611

<b><u>Przeznaczenie</u></b>	
Czytnik systemu monitorowania glikemii FreeStyle Libre EX Flash („Czytnik”) jest stosowany w połączeniu z kompatybilnym czujnikiem w celu monitorowania stężenia glukozy w płynie tkankowym u pacjentów z cukrzycą i został opracowany na potrzeby zastąpienia badania glikemii w samokontroli cukrzyca, obejmującej również dawkowanie insuliny.	

<b><u>Dyrektywa 93/42/EWG dotycząca wyrobów medycznych</u></b>	
Klasyfikacja	IIb
Zasada	10
Określenie metody certyfikacji	Załącznik II, punkt 3
Jednostka notyfikowana	British Standards Institution (BSI)
Nr rejestracyjny jednostki notyfikowanej	2797
Certyfikat WE	CE 597686

<b><u>Rozporządzenie 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych</u></b>	
Kod Basic UDI-DI	5021791FLR0100DP
Klasyfikacja	IIb
Zasada	10
Określenie metody certyfikacji	Załącznik IX
Jednostka notyfikowana	British Standards Institution (BSI)
Nr rejestracyjny jednostki notyfikowanej	2797
Certyfikat WE	MDR 716262 R000

<b><u>Dyrektywa 2014/53/UE dotycząca urządzeń radiowych</u></b>	
Normy zharmonizowane	EN 300 330 V2.1.1
Określenie metody certyfikacji	Moduł A

**Dyrektywa 2011/65/UE dotycząca ograniczenia stosowania niebezpiecznych substancji w elektronice**

Normy zharmonizowane

EN IEC 63000:2018

Firma Abbott Diabetes Care niniejszym oświadcza, że wyżej wymieniony produkt jest zgodny z następującymi dyrektywami Rady:

- Dyrektywa 93/42/EWG dotycząca wyrobów medycznych
- Rozporządzenie 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych
- Dyrektywa 2014/53/UE dotycząca urządzeń radiowych
- Dyrektywa 2011/65/UE dotycząca ograniczenia stosowania niebezpiecznych substancji w elektronice

Cała dokumentacja pomocnicza jest przechowywana pod kontrolą firmy Abbott Diabetes Care Ltd. i udostępniana do wglądu na żądanie. Niniejsza deklaracja została wydana na wyłączną odpowiedzialność legalnego producenta, firmy Abbott Diabetes Care Ltd.

<b><u>Declaração de conformidade</u></b>	
Nome(s) do(s) produto(s)	Sistema de Monitorização Rápida de Glicose (Kit de Leitura) FreeStyle Libre EX
Fabricante legal	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Reino Unido
Representante autorizado	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Países Baixos
Início da marcação CE	8 de julho de 2019
GMDN	44611

<b><u>Finalidade prevista</u></b>
O Leitor do Sistema de Monitorização Rápida de Glicose FreeStyle Libre EX (“Leitor”) é utilizado em conjunto com um sensor compatível para monitorizar os níveis de glicose no líquido intersticial em indivíduos com diabetes <i>mellitus</i> e destina-se a substituir os testes de glicemia na autogestão da diabetes, incluindo a dosagem de insulina.

<b><u>Diretiva 93/42/CEE relativa aos dispositivos médicos</u></b>	
Classificação	IIb
Regra	10
Via de conformidade	Anexo II, secção 3
Organismo notificado	British Standards Institution (BSI)
N.º de registo do organismo notificado	2797
Certificado CE	CE 597686

<b><u>Regulamento (UE) 2017/745 relativo aos dispositivos médicos</u></b>	
UDI-DI básico	5021791FLR0100DP
Classificação	IIb
Regra	10
Via de conformidade	Anexo IX
Organismo notificado	British Standards Institution (BSI)
N.º de registo do organismo notificado	2797
Certificado CE	MDR 716262 R000

<b><u>Diretiva 2014/53/UE relativa aos equipamentos de rádio</u></b>	
Normas harmonizadas	EN 300 330 V2.1.1
Via de conformidade	Módulo A

<b><u>Diretiva 2011/65/UE relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas</u></b>	
Normas harmonizadas	EN IEC 63000:2018

CEDEC120 REV-C

EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

A Abbott Diabetes Care declara pela presente que o produto acima referido está em conformidade com os seguintes atos legislativos:

- Diretiva 93/42/CEE relativa aos dispositivos médicos
- Regulamento (UE) 2017/745 relativo aos dispositivos médicos
- Diretiva 2014/53/UE relativa aos equipamentos de rádio
- Diretiva 2011/65/UE relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas

Toda a documentação de apoio permanece sob controlo da Abbott Diabetes Care Ltd. e está disponível para consulta mediante solicitação. Esta declaração é publicada sob a exclusiva responsabilidade do fabricante legal, Abbott Diabetes Care Ltd.

### Declarație de conformitate

Denumire(i) produs	Sistem de monitorizare rapidă a glicemiei FreeStyle Libre EX (kit dispozitiv de citire)
Fabricant legal	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Regatul Unit
Reprezentant autorizat	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Olanda
Începutul marcării CE	luni, 8 iulie 2019
GMDN	44611

### Scop prevăzut

Dispozitivul de citire al sistemului de monitorizare rapidă a glicemiei FreeStyle Libre EX („Dispozitivul de citire”) se utilizează împreună cu un senzor compatibil, pentru monitorizarea concentrațiilor de glucoză în lichidul interstițial la persoanele cu diabet zaharat de tip II, și este destinat înlocuirii testării glucozei sanguine în autogestionarea diabetului, inclusiv dozarea insulinei.

### Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale

Clasificare	IIb
Regula	10
Cale de conformitate	Anexa II, pct. 3
Organism notificat	British Standards Institution (BSI)
Nr. înregistrare organism notificat	2797
Certificat CE	CE 597686

### Regulamentul 2017/745 privind dispozitivele medicale

UDI-DI de bază	5021791FLR0100DP
Clasificare	IIb
Regula	10
Cale de conformitate	Anexa IX
Organism notificat	British Standards Institution (BSI)
Nr. înregistrare organism notificat	2797
Certificat CE	MDR 716262 R000

### Directiva 2014/53/UE privind echipamentele radio

Standarde armonizate	EN 300 330 V2.1.1
Cale de conformitate	Modulul A

**Directiva 2011/65/UE privind restricțiile de utilizare a substanțelor periculoase**

Standarde armonizate

EN IEC 63000:2018

Abbott Diabetes Care declară prin prezenta că produsul menționat mai sus se află în conformitate cu următoarele acte legislative:

- Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale
- Regulamentul 2017/745 privind dispozitivele medicale
- Directiva 2014/53/UE privind echipamentele radio
- Directiva 2011/65/UE privind restricțiile de utilizare a substanțelor periculoase

Toate documentele justificative sunt reținute sub controlul Abbott Diabetes Care Ltd. și vor fi puse la dispoziție la cerere, pentru consultare. Prezenta declarație este emisă sub răspunderea exclusivă și semnată în numele fabricantului legal, Abbott Diabetes Care Ltd.



### Vyhlásenie o zhode

Názov produktu/produktov	FreeStyle Libre EX Flash, systém na neinvazívne sledovanie glykémie (súprava s čítačkou)
Zákomom oprávnený výrobca	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Spojené kráľovstvo Veľkej Británie a Severného Írska
Autorizovaný zástupca	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Holandsko
Dátum prvého udelenia označenia CE	pondelok 8. júla 2019
GMDN	44611

### Zamýšľané použitie

Čítačka systému FreeStyle Libre EX na neinvazívne sledovanie glykémie (ďalej len „čítačka“) sa spolu s kompatibilným snímačom používa na sledovanie glykémie v intersticiálnej tekutine u pacientov s diabetom mellitus a slúži ako náhrada merania hladiny cukru v krvi pri liečbe diabetu pacientom vrátane dávkovania inzulínu.

### Smernica 93/42 EHS o zdravotníckych pomôckach

Klasifikácia	IIb
Pravidlo	10
Trasa zhody	Príloha II, odsek 3
Notifikovaný orgán	British Standards Institution (BSI)
Registračné č. notifikovaného orgánu	2797
Certifikát CE	CE 597686

### Nariadenie 2017/745 o zdravotníckych pomôckach

Základné UDI-DI	5021791FLR0100DP
Klasifikácia	IIb
Pravidlo	10
Trasa zhody	Príloha IX
Notifikovaný orgán	British Standards Institution (BSI)
Registračné č. notifikovaného orgánu	2797
Certifikát CE	MDR 716262 R000

### Smernica 2014/53/EÚ o rádiových zariadeniach

Harmonizované normy	EN 300 330 V2.1.1
Trasa zhody	Modul A

**Smernica 2011/65/EÚ o obmedzení nebezpečných látok**

Harmonizované normy

EN IEC 63000:2018

Spoločnosť Abbott Diabetes Care týmto vyhlasuje, že vyššie uvedený produkt je v súlade s nasledujúcimi smernicami Rady:

- Smernica 93/42 EHS o zdravotníckych pomôckach
- Nariadenie 2017/745 o zdravotníckych pomôckach
- Smernica 2014/53/EÚ o rádiových zariadeniach
- Smernica 2011/65/EÚ o obmedzení nebezpečných látok

Všetkou uvedenou dokumentáciou disponuje spoločnosť Abbott Diabetes Care Ltd. a je k dispozícii na požiadanie. Toto vyhlásenie sa vystavuje výhradne na zodpovednosť zákonom oprávneného výrobcu, spoločnosti Abbott Diabetes Care Ltd.

<b><u>Izjava o skladnosti</u></b>	
Ime(na) izdelka(ov)	Hiter sistem za spremljanje glukoze (komplet čitalcev) FreeStyle Libre EX
Zakoniti proizvajalec	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL ZK
Pooblaščen zastopnik	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nizozemska
Začetek CE-označevanja	ponedeljek, 08. julij 2019
Globalna nomenklatura o medicinskih pripomočkih	44611

<b><u>Predvidena uporaba</u></b>
Čitalec hitrega sistema za spremljanje glukoze FreeStyle Libre EX (»Čitalec«) se skupaj z združljivim senzorjem uporablja za spremljanje ravni glukoze v tkivni tekočini pri ljudeh s sladkorno boleznijo in služi kot nadomestek za merjenje glukoze v krvi pri samooskrbi sladkorne bolezni, vključno z odmerjanjem inzulina.

<b><u>Direktiva 93/42/EGS o medicinskih pripomočkih</u></b>	
Klasifikacija	Razred IIb
Pravilo	10
Pot do skladnosti	Priloga II, razdelek 3
Priglašeni organ	British Standards Institution (BSI)
Št. registracije priglašenega organa	2797
Certifikat ES	CE 597686

<b><u>Uredba 2017/745 o medicinskih pripomočkih</u></b>	
Basic UDI-DI	5021791FLR0100DP
Klasifikacija	Razred IIb
Pravilo	10
Pot do skladnosti	Priloga IX
Priglašeni organ	British Standards Institution (BSI)
Št. registracije priglašenega organa	2797
Certifikat ES	MDR 716262 R000

<b><u>Direktiva o radijski opremi 2014/53/EU</u></b>	
Harmonizirani standardi	EN 300 330 V2.1.1
Pot do skladnosti	Modul A

<b>Direktiva o omejevanju uporabe nekaterih nevarnih snovi v električni in elektronski opremi 2011/65/EU</b>	
--	--

Harmonizirani standardi	EN IEC 63000:2018
-------------------------	-------------------

Podjetje Abbot Diabetes Care izjavlja, da je zgoraj omenjeni izdelek v skladu z naslednjimi zakonodajnimi akti:

- Direktivo 93/42/EGS o medicinskih pripomočkih;
- Uredbo 2017/745 o medicinskih pripomočkih;
- Direktivo o radijski opremi 2014/53/EU;
- Direktivo 2011/65/EU o omejevanju uporabe nekaterih nevarnih snovi v električni in elektronski opremi.

Vsa spremljajoča dokumentacija se hrani pod nadzorom podjetja Abbott Diabetes Care Ltd. in je na voljo za pregled na zahtevo. Ta izjava je dana na lastno odgovornost in podpisana v imenu zakonitega proizvajalca, podjetja Abbott Diabetes Care Ltd.

<b><u>Declaración de conformidad</u></b>	
Nombre(s) del producto	Sistema FreeStyle Libre EX de medición flash de la glucosa (kit lector)
Fabricante legal	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Reino Unido
Representante autorizado	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Países Bajos
Primera fecha de mercado CE	lunes, 8 de julio de 2019
Código GMDN	44611

<b><u>Finalidad prevista</u></b>
El lector del Sistema FreeStyle Libre EX de medición flash de la glucosa ("Lector") se utiliza junto con un sensor compatible para medir el nivel de glucosa en el líquido intersticial de personas con diabetes mellitus, y ha sido diseñado para sustituir las pruebas de glucemia en la autogestión de la diabetes, incluida la dosificación de insulina.

<b><u>Directiva 93/42/CEE relativa a los productos sanitarios</u></b>	
Clasificación	IIb
Regla	10
Ruta de conformidad	Anexo II, sección 3
Organismo notificado	British Standards Institution (BSI)
N.º de identificación del organismo notificado	2797
Certificado CE	CE 597686

<b><u>Reglamento de Productos Sanitarios 2017/745</u></b>	
UDI-DI básico	5021791FLR0100DP
Clasificación	IIb
Regla	10
Ruta de conformidad	Anexo IX
Organismo notificado	British Standards Institution (BSI)
N.º de identificación del organismo notificado	2797
Certificado CE	MDR 716262 R000

<b><u>Directiva 2014/53/UE sobre equipos radioeléctricos</u></b>	
Normas armonizadas	EN 300 330 V2.1.1
Ruta de conformidad	Módulo A

<b><u>Directiva 2011/65/UE sobre la limitación del uso de sustancias peligrosas</u></b>	
Normas armonizadas	EN IEC 63000:2018

**CEDEC120 REV-C**

**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

Abbott Diabetes Care declara por la presente que el producto mencionado cumple los siguientes actos legislativos:

- Directiva 93/42/CEE relativa a los productos sanitarios
- Reglamento de Productos Sanitarios 2017/745
- Directiva 2014/53/UE sobre equipos radioeléctricos
- Directiva 2011/65/UE sobre la limitación del uso de sustancias peligrosas

Todos los documentos acreditativos permanecen bajo el control de Abbott Diabetes Care Ltd. y se encuentran disponibles para examinarlos mediante previa solicitud. Esta declaración se emite bajo la responsabilidad única, del fabricante legal, Abbott Diabetes Care Ltd. y se firma en su nombre.

### Försäkran om överensstämmelse

Produktnamn	FreeStyle Libre EX Flash glukosövervakningssystem (avläsarutrustning)
Juridisk tillverkare	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL Storbritannien
Auktoriserad representant	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nederländerna
Första datum för CE-märkning	8 juli 2019
GMDN	44611

#### Avsett ändamål

Avläsaren för FreeStyle Libre EX Flash glukosövervakningssystem ("avläsare") används tillsammans med en kompatibel sensor för att övervaka glukosnivån i den interstitiella vätskan hos personer med diabetes mellitus och är avsedd att ersätta blodsockermätning vid egenvård av diabetes, inklusive insulindosering.

#### Direktiv 93/42/EEG om medicintekniska produkter

Klassificering	IIb
Regel	10
Process för överensstämmelse	Bilaga II, avsnitt 3
Anmält organ	British Standards Institution (BSI)
Anmält organs identifikationsnummer	2797
EG-intyg	CE 597686

#### Förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter

Grundläggande UDI-DI	5021791FLR0100DP
Klassificering	IIb
Regel	10
Process för överensstämmelse	Bilaga IX
Anmält organ	British Standards Institution (BSI)
Anmält organs identifikationsnummer	2797
EG-intyg	MDR 716262 R000

#### Radioutrustningsdirektivet 2014/53/EU

Harmoniserade standarder	EN 300 330 V2.1.1
Process för överensstämmelse	Modul A

#### Direktiv 2011/65/EU om begränsning av farliga ämnen

Harmoniserade standarder	EN IEC 63000:2018
--------------------------	-------------------

**CEDEC120 REV-C**

**EN/BG/HR/CS/DA/NL/ET/FI/FR/DE/EL/HU/GA/IT/LV/LT/MT/PL/PT/RO/SK/SL/ES/SV**

Template: 7.2.102T01\_Rev-C

Abbott Diabetes Care intygar härmed att ovan nämnda produkt överensstämmer med följande rättsakter:

- Direktiv 93/42/EEG om medicintekniska produkter
- Förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter
- Radioutrustningsdirektivet 2014/53/EU
- Direktiv 2011/65/EU om begränsning av farliga ämnen

Alla styrkande handlingar hålls i förvar hos Abbott Diabetes Care Ltd. och finns tillgängliga för granskning på begäran. Denna försäkran utfärdas uteslutande på den juridiska tillverkarens, Abbott Diabetes Care Ltd, ansvar och undertecknas på dennes vägnar.



Signature/ Подпис/ Potpis/ Podpis/ Underskrift/ Handtekening/ Allkiri/ Allekirjoitus/ Signature/ Unterschrift/ Υπογραφή/ Aláirás/ Síniú/ Firma/ Paraksts/ Parašas/ Firma/ Podpis/ Assinatura/ Semnătură/ Podpis/ Podpis/ Firma/ Underskrift:	<i>Danielle Taylor</i>
Name/ Име/ Ime i prezime/ Jméno/ Navn/ Naam/ Nimi/ Nimi/ Nom/ Name/ Όνομα/ Név/ Ainm/ Nome/ Vārds, uzvārds/ Vardas ir pavardė/ Isem/ Imię i nazwisko/ Nome/ Nume/ Meno/ Ime/ Nombre/ Namn:	Danielle Taylor
Position/ Длъжност/ Funkcija/ Pozice/ Stilling/ Functie/ Amet/ Tehtävämike/ Position/ Stelle/ Θέση/ Beosztás/ Freagracht/ Posizione/ Amats/ Pareigos/ Pożizzjoni/ Stanowisko/ Cargo/ Funcție/ Pozícia/ Položaj/ Cargo/ Befattning:	Regulatory Affairs Director, EMEA
Place/ Место/ Mjesto/ Místo/ Sted/ Locatie/ Koht/ Paikka/ Lieu/ Ort/ Τόπος/ Hely/ Áit/ Luogo/ Vieta/ Vieta/ Post/ Miejsce/ Local/ Localitate/ Miesto/ Kraj/ Lugar/ Ort:	Witney, UK
Date/ Дата/ Datum/ Datum/ Dato/ Datum/ Kuupäev/ Päivämäärä/ Date/ Datum/ Ημερομηνία/ Dátum/ Dáta/ Data/ Datums/ Data/ Data/ Data/ Data/ Dată/ Dátum/ Datum/ Fecha/ Datum:	16 NOV 2021

— END OF DOCUMENT —