

Declaration of Conformity

Product Name(s)	FreeStyle Libre 2 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	28 September 2018
GMDN	44611

Intended Purpose

The FreeStyle Libre 2 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.

Medical Device Directive 93/42/EEC

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

Medical Device Regulation 2017/745

Basic UDI-DI	5021791FLR0002DN
Classification	IIb
Rule	10
Conformity Route	Annex IX
Notified Body	British Standards Institution (BSI)
Notified Body Identification No.	2797
EC Certificate	MDR 716262 R000

Radio Equipment Directive 2014/53/EU

Harmonised Standards	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Conformity Route	Module A

Restriction of Hazardous Substances Directive 2011/65/EU

Harmonised Standards	EN IEC 63000:2018
----------------------	-------------------

CEDEC115 REV-F

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 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.

Декларация за съответствие

Име(на) на продукт(и)	FreeStyle Libre 2 – 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:	28 септември 2018 г.
GMDN	44611

Предназначение

Четецът на системата за моментално следене на глюкоза FreeStyle Libre 2 ("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.

Директива 93/42/ЕИО за медицинските изделия

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

Регламент 2017/745 за медицинските изделия

Основен UDI-DI	5021791FLR0002DN
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

Директива 2014/53/ЕС за радиосъоръженията

Хармонизирани стандарти	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Процедура за съответствие	Модул А

CEDEC115 REV-F

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

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.

Izjava o sukladnosti

Naziv(i) proizvoda	Sustav za brzo praćenje glukoze FreeStyle Libre 2 (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	28. rujna 2018.
GMDN	44611

Namjeravana svrha

Čitač sustava za brzo praćenje glukoze u krvi FreeStyle Libre 2 („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.

Direktiva 93/42/EEZ o medicinskim proizvodima

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

Uredba 2017/745 o medicinskim proizvodima

Osnovni UDI-DI	5021791FLR0002DN
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

Direktiva 2014/53/EU o radijskoj opremi

Usklađene norme	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Ruta usklađenosti	Modul A

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

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

- Direktiva 93/42/EEC 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.

Prohlášení o shodě

Název (Názvy) produktu(ů)	FreeStyle Libre 2 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:	pátek 28. září 2018
GMDN	44611

Zamýšlený účel

FreeStyle Libre 2 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.

Směrnice o lékařských zařízeních 93/42/EEC

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

Směrnice o lékařských zařízeních 2017/745

Základní UDI-DI	5021791FLR0002DN
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

Směrnice 2014/53/EU o rádiových zařízeních

Harmonizované normy	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Postup posuzování shody	Modul A

CEDEC115 REV-F

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

Směrnice 2011/65/EU o omezení používání některých nebezpečných látek

Harmonizované normy

EN IEC 63000:2018

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 2 hurtigt glukoseovervågningssystem (læsesæt)
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	28. september 2018
GMDN	44611

Tilsigtede formål

FreeStyle Libre 2 læser til hurtigt glukoseovervågningssystem (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	5021791FLR0002DN
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 EN 300 328 V2.2.2
Overensstemmelsesrute	Modul A

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

Harmoniserede standarder

EN IEC 63000:2018

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.

Conformiteitsverklaring

Naam product(en)	FreeStyle Libre 2 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	vrijdag 28 september 2018
GMDN	44611

Beoogd doel

De aflezer van het FreeStyle Libre 2 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.

Richtlijn Medische hulpmiddelen 93/42/EEG

Classificatie	IIb
Regel	10
Conformiteit (route)	Bijlage II, deel 3
Aangemelde instantie	British Standards Institution (BSI)
Identificatienummer aangemelde instantie	2797
EG-certificaat	CE 597686

Verordening Medische hulpmiddelen 2017/745

Basis UDI-DI	5021791FLR0002DN
Classificatie	IIb
Regel	10
Conformiteit (route)	Bijlage IX
Aangemelde instantie	British Standards Institution (BSI)
Identificatienummer aangemelde instantie	2797
EG-certificaat	MDR 716262 R000

Richtlijn Radioapparatuur 2014/53/EU

Geharmoniseerde standaarden	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Conformiteit (route)	Module A

Richtlijn 2011/65/EU betreffende beperking van bepaalde gevaarlijke stoffen

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.

Vastavusdeklaratsioon

Tootenimi/-nimed	Glükoosisalduse jälgimise süsteem FreeStyle Libre 2 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	reede, 28. september 2018
GMDN	44611

Ettenähtud kasutusotstarve

Glükoosisalduse jälgimise süsteemi lugejat FreeStyle Libre 2 Flash („lugeja“) kasutatakse koos sellega ühilduva anduriga interstitsiaalse vedeliku glükoosisalduse jälgimiseks mellitidiabeediga isikutel ning see on ette nähtud vere glükoosisalduse mõõtmise asendamiseks endal diabeedi ravimisel, sealhulgas insuliini annustamisel.

Meditiiniseadmete direktiiv 93/42/EMÜ

Klassifikatsioon	IIb
Reegel	10
Vastavuskontrolli meetod	II lisa, 3. jagu
Teavitatud asutus	British Standards Institution (BSI)
Teavitatud asutuse identifitseerimisnumber	2797
EÜ sertifikaat	CE 597686

Meditiiniseadmete määrus 2017/745

UDI-DI põhikood	5021791FLR0002DN
Klassifikatsioon	IIb
Reegel	10
Vastavuskontrolli meetod	IX lisa
Teavitatud asutus	British Standards Institution (BSI)
Teavitatud asutuse identifitseerimisnumber	2797
EÜ sertifikaat	MDR 716262 R000

Raadioseadmete direktiiv 2014/53/EL

Ühtlustatud standardid	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Vastavuskontrolli meetod	Moodul A

Ohtlike ainete kasutamise piiramist käsitlev direktiiv 2011/65/EL

Ühtlustatud standardid

EN IEC 63000:2018

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.

Vaatimustenmukaisuusvakuutus

Tuotenimi/-nimet	FreeStyle Libre 2 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	perjantai 28. syyskuu 2018
GMDN	44611

Käyttötarkoitus

FreeStyle Libre 2 Flash -glukoosimittausjärjestelmän lukijaa ("lukija") käytetään yhdessä yhteensopivan sensorin kanssa diabetesta sairastavien henkilöiden kudostason glukoosimäärien mittaamiseen, ja se on suunniteltu korvaamaan glukoositestit, joita käytetään diabeteksen itsehoidossa, mukaan lukien insuliinin annostelu.

Lääkintälaitedirektiivi 93/42/ETY

Luokitus	IIb
Sääntö	10
Vaatimustenmukaisuusmenettely	Liite II, kohta 3
Ilmoitettu laitos	British Standards Institution (BSI)
Ilmoitetun laitoksen rekisteröintinumero	2797
EY-todistus	CE 597686

Lääkintälaitteasetus 2017/745

Perus-UDI-DI	5021791FLR0002DN
Luokitus	IIb
Sääntö	10
Vaatimustenmukaisuusmenettely	Liite IX
Ilmoitettu laitos	British Standards Institution (BSI)
Ilmoitetun laitoksen rekisteröintinumero	2797
EY-todistus	MDR 716262 R000

Radiolaitedirektiivi 2014/53/EU

Yhdenmukaistetut standardit	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Vaatimustenmukaisuusmenettely	Moduuli A

Vaarallisten aineiden käytön rajoittamista koskeva direktiivi 2011/65/EU

Yhdenmukaistetut standardit

EN IEC 63000:2018

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 2
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	vendredi 28 septembre 2018
GMDN	44611

Application prévue

Le lecteur du système de surveillance de la glycémie instantanée FreeStyle Libre 2 (« 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	5021791FLR0002DN
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 EN 300 328 V2.2.2
Voie de conformité	Module A

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

Normes harmonisées

EN IEC 63000:2018

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.

Konformitätserklärung

Produktname(n)	FreeStyle Libre 2 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	Freitag, 28. September 2018
GMDN	44611

Verwendungszweck

Das Ablese Kit des FreeStyle Libre 2 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.

Medizinprodukterichtlinie 93/42/EWG

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

Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte

Basis-UDI-DI	5021791FLR0002DN
Klassifizierung	IIb
Regel	10
Konformitäts-Route	Anhang IX
Notifizierte Stelle	British Standards Institution (BSI)
Notifizierte Stelle: Identifizierungs.-Nr.	2797
EG-Erklärung	MDR 716262 R000

Funkgeräterichtlinie 2014/53/EU

Harmonisierte Normen	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Konformitäts-Route	Modul A

CEDEC115 REV-F

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

<u>Richtlinie über die Beschränkung gefährlicher Stoffe 2011/65/EU</u>	
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
- Funkgeräteichtlinie 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.

Δήλωση συμμόρφωσης

Όνομασία/ες προϊόντος/ων	Σύστημα παρακολούθησης γλυκόζης FreeStyle Libre 2 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	Παρασκευή, 28 Σεπτεμβρίου 2018
GMDN	44611

Σκοπός για τον οποίο προορίζεται

Η συσκευή ανάγνωσης του συστήματος παρακολούθησης γλυκόζης FreeStyle Libre 2 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.

Οδηγία 93/42/ΕΟΚ για τις ιατρικές συσκευές

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

Κανονισμός 2017/745 για τις ιατρικές συσκευές

Βασικό UDI-DI	5021791FLR0002DN
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

Οδηγία 2014/53/ΕΕ για τον ραδιοεξοπλισμό

Εναρμονισμένα πρότυπα	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Διαδρομή αξιολόγησης πιστότητας	Ενότητα Α

CEDEC115 REV-F

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

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.

Megfelelőségi nyilatkozat

Termék megnevezése(i)	FreeStyle Libre 2 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	2018. szeptember 28., péntek
GMDN	44611

Rendeltetésszerű használat

A FreeStyle Libre 2 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.

Orvostechnikai eszközökről szóló 93/42/EGK irányelv

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

Orvostechnikai eszközökről szóló 2017/745 rendelet

Az eszközmodell elsődleges azonosítója	5021791FLR0002DN
Besorolás	IIb
Felsorolás	10
Tanúsítási eljárás	IX. melléklet
Kijelölt szervezet	British Standards Institution (BSI)
Kijelölt szervezet regisztrációs száma	2797
EK tanúsítvány	MDR 716262 R000

Rádiófrekvenciás berendezésekre vonatkozó 2014/53/EU irányelv

Harmonizált szabványok	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Tanúsítási eljárás	A. modul

2011/65/EU irányelv a veszélyes anyagok korlátozásáról

Harmonizált szabványok

EN IEC 63000:2018

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.

Dearbhú Comhréireachta

Ainm táirge/táirgí	Córas Monatóireachta Glúcóis ar an bpointe FreeStyle Libre 2 (Trealamh Léitheora)
Monaróir dlíthiúil	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL An Ríocht Aontaithe
Ionadaí údaráithe	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, An Ísiltír
Dáta tús feidhme Mharcáil CE	28 Meán Fómhair 2018
GMDN	44611

Cuspóir beartaithe

Úsáidtear Léitheoir an Chórais Monatóireachta Glúcóis ar an bpointe FreeStyle Libre 2 (“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.

Treoir 93/42/CEE maidir le feistí leighis

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

Rialachán 2017/745 maidir le Feistí Leighis

SF-SFU Bunúsach	5021791FLR0002DN
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

Treoir 2014/53/AE maidir le Trealamh Raidió

Caighdeáin Chomhchuibhithe	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Modh measúnaithe comhréireachta	Modúl A

CEDEC115 REV-F

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

Caighdeáin 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 2 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	venerdì 28 settembre 2018
GMDN	44611

Scopo previsto

Il lettore del sistema di monitoraggio Flash della glicemia FreeStyle Libre 2 ("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	5021791FLR0002DN
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 EN 300 328 V2.2.2
Percorso di conformità	Modulo A

Direttiva 2011/65/EU sulla restrizione all'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature

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 2 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	piektdiena, 2018. gada 28. septembrī
GMDN	44611

Paredzētais lietojums

FreeStyle Libre 2 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	5021791FLR0002DN
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 EN 300 328 V2.2.2
Atbilstības novērtēšanas metode	A modulis

CEDEC115 REV-F

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

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.

Atitikties deklaracija

Gaminio pavadinimas (-ai)	Momentinio gliukozės kiekio stebėjimo sistema „FreeStyle Libre 2“ (skaitytuvo rinkinys)
Teisėtas gamintojas	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL JK
Igaliotasis atstovas	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, Nyderlandai
CE ženklinimo pradžios data	2018 m. rugsėjo 28 d., penktadienis
GMDN	44611

Numatyta paskirtis

Momentinio gliukozės kiekio stebėjimo sistemos „FreeStyle Libre 2“ 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.

Medicinos prietaisų direktyva 93/42/EEB

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

Reglamentas 2017/745 dėl medicinos priemonių

Bazinis UDI-DI	5021791FLR0002DN
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

Radio ryšio įrenginių direktyva 2014/53/ES

Darnieji standartai	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Atitikties įvertinimo procedūra	A modulis

Pavojingųjų medžiagų ribojimo direktyva 2011/65/ES

Darnieji standartai

EN IEC 63000:2018

„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 užklausą. 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 2 (Kit għall-Qari)
Manifattur Legali	Abbott Diabetes Care Ltd. Range Road Witney, Oxon, OX29 0YL L-Ingilterra
Repreżentant Awtorizzat	Abbott B.V. Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp, L-Olanda
L-Ewwel Data tal-Marka CE	28 ta' Settembru 2018
GMDN	44611

Għan Maħsub

Il-Qarrej tas-Sistema ta' Monitoraġġ Flash tal-Glukożju FreeStyle Libre 2 ("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	5021791FLR0002DN
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 EN 300 328 V2.2.2
Rotta ta' Konformità	Modulu A

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

Standards Armonizzati

EN IEC 63000:2018

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.

Deklaracja zgodności

Nazwa/-y produktu/-ów	System monitorowania glikemii FreeStyle Libre 2 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	piątek, 28 września 2018 r.
GMDN	44611

Przeznaczenie

Czytnik systemu monitorowania glikemii FreeStyle Libre 2 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 cukrzycy, obejmującej również dawkowanie insuliny.

Dyrektywa 93/42/EWG dotycząca wyrobów medycznych

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

Rozporządzenie 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych

Kod Basic UDI-DI	5021791FLR0002DN
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

Dyrektywa 2014/53/UE dotycząca urządzeń radiowych

Normy zharmonizowane	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
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.

Declaração de conformidade

Nome(s) do(s) produto(s)	Sistema de Monitorização Rápida de Glicose (Kit de Leitura) FreeStyle Libre 2
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	28 de setembro de 2018
GMDN	44611

Finalidade prevista

O Leitor do Sistema de Monitorização Rápida de Glicose FreeStyle Libre 2 ("Leitor") é utilizado em conjunto com um sensor compatível para monitorizar os níveis de glicose no líquido intersticial em indivíduos com diabetes *mellitus* e destina-se a substituir os testes de glicemia na autogestão da diabetes, incluindo a dosagem de insulina.

Diretiva 93/42/CEE relativa aos dispositivos médicos

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

Regulamento (UE) 2017/745 relativo aos dispositivos médicos

UDI-DI básico	5021791FLR0002DN
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

Diretiva 2014/53/UE relativa aos equipamentos de rádio

Normas harmonizadas	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Via de conformidade	Módulo A

Diretiva 2011/65/UE relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas

Normas harmonizadas

EN IEC 63000:2018

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 2 (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	vineri, 28 septembrie 2018
GMDN	44611

Scop prevăzut

Dispozitivul de citire al sistemului de monitorizare rapidă a glicemiei FreeStyle Libre 2 („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	5021791FLR0002DN
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 EN 300 328 V2.2.2
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 2, systém na neinvazívne sledovanie glykémie (súprava s čítačkou)
Zákonom 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	piatok, 28. septembra 2018
GMDN	44611

Zamýšľané použitie

Čítačka systému FreeStyle Libre 2 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	5021791FLR0002DN
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 EN 300 328 V2.2.2
Trasa zhody	Modul A

CEDEC115 REV-F

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

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.

Izjava o skladnosti

Ime(na) izdelka(ov)	Hiter sistem za spremljanje glukoze (komplet čitalcev) FreeStyle Libre 2
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	petek, 28. september 2018
Globalna nomenklatura o medicinskih pripomočkih	44611

Predvidena uporaba

Čitalec hitrega sistema za spremljanje glukoze FreeStyle Libre 2 (»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 insulina.

Direktiva 93/42/EGS o medicinskih pripomočkih

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

Uredba 2017/745 o medicinskih pripomočkih

Basic UDI-DI	5021791FLR0002DN
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

Direktiva o radijski opremi 2014/53/EU

Harmonizirani standardi	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Pot do skladnosti	Modul A

CEDEC115 REV-F

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

**Direktiva o omejevanju uporabe nekaterih nevarnih snovi v električni in elektronski opremi
2011/65/EU**

Harmonizirani standardi

EN IEC 63000:2018

Podjetje Abbott 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.

Declaración de conformidad

Nombre(s) del producto	Sistema FreeStyle Libre 2 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 marcado CE	viernes, 28 de septiembre de 2018
Código GMDN	44611

Finalidad prevista

El lector del Sistema FreeStyle Libre 2 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.

Directiva 93/42/CEE relativa a los productos sanitarios

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

Reglamento de Productos Sanitarios 2017/745

UDI-DI básico	5021791FLR0002DN
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

Directiva 2014/53/UE sobre equipos radioeléctricos

Normas armonizadas	EN 300 330 V2.1.1 EN 300 328 V2.2.2
Ruta de conformidad	Módulo A

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

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 2 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	28 september 2018
GMDN	44611

Avsett ändamål

Avläsaren för FreeStyle Libre 2 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	5021791FLR0002DN
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 EN 300 328 V2.2.2
Process för överensstämmelse	Modul A

Direktiv 2011/65/EU om begränsning av farliga ämnen

Harmoniserade standarder

EN IEC 63000:2018

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/ Aláírás/ 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/ Должность/ Funkcija/ Pozice/ Stilling/ Functie/ Amet/ Tehtävänimike/ Position/ Stelle/ Θέση/ Beosztás/ Freagracht/ Posizione/ Amats/ Pareigos/ Pożizzjoni/ Stanowisko/ Cargo/ Functie/ Pozícia/ Položaj/ Cargo/ Befattning:	Regulatory Affairs Director, EMEA
Place/ Место/ Mjesto/ Místo/ Sted/ Locatie/ Koht/ Paikka/ Lieu/ Ort/ Τόπος/ Hely/ Ált/ Luogo/ Vieta/ Vieta/ Post/ Miejsce/ Local/ Locație/ 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 —