

Im Sinne der EG-Richtlinie 93/42/EWG des Rates über  
Medizinprodukte, Anhang VII (vom 14. Juni 1993) erklärt die

SEGUFIX<sup>®</sup>-Bandagen,  
Das Humane System GmbH & Co. KG,  
Allerbeeksring 33, 21266 Jesteburg, hiermit  
verbindlich und in alleiniger Verantwortung, dass  
das Medizinprodukt

**Art. 2250/r, 2350/r, 2450/r**  
**SEGUFIX<sup>®</sup>-Kompakt**

Verwendungszweck:

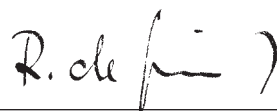
Zur Fixierung von Patienten auf dem Bett.

Verhindert ein Entkommen nach oben und unten bei voller  
Bewegungsfreiheit der Extremitäten.

Zur Anwendung von freiheitsentziehenden Maßnahmen.

- in den gelieferten Ausführungen entsprechend Katalog 2016 -

die grundlegenden Anforderungen nach Anhang I der Richtlinie  
93/42/EWG erfüllt. Hierbei wird das Konformitätsbewertungs-  
verfahren nach Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG  
erfüllt. Diese Erklärung gilt ab Ausstellungsdatum  
bis zu einer Produktänderung mit erneuter  
Konformitätsbewertung.



Ausstellungsdatum

R. W. de Sánchez  
- Geschäftsleitung -

Im Sinne der EG-Richtlinie 93/42/EWG des Rates über  
Medizinprodukte, Anhang VII (vom 14. Juni 1993) erklärt die

SEGUFIX<sup>®</sup>-Bandagen,  
Das Humane System GmbH & Co. KG,  
Allerbeeksring 33, 21266 Jesteburg, hiermit  
verbindlich und in alleiniger Verantwortung, dass  
das Medizinprodukt

**Art. 8016**  
**SEGUFIX<sup>®</sup>-Aufrichter**

Verwendungszweck:

Zur ergonomischen und wirbelsäulenschonenden  
Aufrichtung des Oberkörpers.

- in der gelieferten Ausführung entsprechend Katalog 2016 -

die grundlegenden Anforderungen nach Anhang I der Richtlinie  
93/42/EWG erfüllt. Hierbei wird das Konformitätsbewertungs-  
verfahren nach Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG  
erfüllt. Diese Erklärung gilt ab Ausstellungsdatum  
bis zu einer Produktänderung mit erneuter  
Konformitätsbewertung.



Ausstellungsdatum

R. W. de Sánchez  
- Geschäftsleitung -