

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

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

Art. 3240, 3241, 3242, 3243, 3244
3340, 3341, 3342, 3343, 3344
3440, 3441, 3442, 3443, 3444

SEGUFIX®-Verlängerungsgurt

Verwendungszweck:
Verlängert Befestigungsgurte für die Anbringung
an breiten Betten oder Rückenlehnen.

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

Art. 3110/r **SEGUFIX®-Beinbügelgurt**

Verwendungszweck:
Zusätzliche Bewegungseinschränkung in Kombination
mit der SEGUFIX®-Fußhalterung, SEGUFIX®-Akut-Fixierung-Fuß
oder der SEGUFIX®-Oberschenkelhalterung.
Zur Anwendung von freiheitsentziehenden Maßnahmen.

- 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 -