

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

## EUROPEAN DECLARATION OF CONFORMITY <sup>1</sup>

Declaration confirms that the product listed below meets: Regulations 2017/745 and is issued under the sole responsibility of Smith & Nephew Medical Limited <sup>2</sup>.

<b>Manufacturer's Name<sup>3</sup></b>	Smith & Nephew Medical Limited
<b>Business Address<sup>4</sup></b>	101 Hessle Road, Hull, HU3 2BN, United Kingdom
<b>Single Registration Number (SRN) <sup>5</sup></b>	GB-MF-000017580
<b>European Authorised Representative<sup>6</sup></b>	Smith & Nephew Operations B.V. SRN: NL-AR-000012769
<b>Business Address<sup>7</sup></b>	Bloemlaan 2, 2132 NP Hoofddorp, Netherlands
<b>Product Name<sup>8</sup>:</b>	IV3000 (Ported, Non-Ported, Standard Ported, Standard Non-Ported) IV3000 Frame Delivery IV3000 Infusion Set
<b>Intended Use<sup>9</sup></b>	<b>IV3000 Ported</b> – Suitable for securing ported catheters. <b>IV3000 Non-Ported</b> – Suitable for securing non-porting catheters. <b>IV3000 Standard (Non-Ported)</b> – Suitable for dressing peripheral, central line and epidural catheters directly onto the skin. <b>IV3000 Standard (Ported)</b> – Suitable for dressing ported peripheral catheters directly onto the skin. <b>IV3000 Frame Delivery</b> - Suitable for dressing central line, peripheral and epidural catheters. <b>IV3000 Infusion Set</b> – Retention tape suitable for use on diabetic infusion sets.
<b>Conformity Assessment Procedure (Annex)<sup>10</sup></b>	Annex XI Part A (Production Quality Assurance)
<b>Notified Body Name<sup>11</sup></b>	BSI Group The Netherlands B. V
<b>Notified Body Number<sup>12</sup></b>	No. 2797
<b>Verification Certificate(s)<sup>13</sup></b>	MDR 737173


This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Registered No. 605496 in England and Wales, registered Office: PO Box 81, 101 Hessle Road, Hull, HU3 2BN, England  
Smith & Nephew Medical Limited, acting as agent for T.J. Smith and Nephew, Limited.

Smith & Nephew Medical Limited  
 101 Hessle Road  
 Hull, HU3 2BN  
 England

T + 44 (0) 1482 225181  
 F + 44 (0) 1482 328326  
 www.smith-nephew.com



Signed on behalf of Smith & Nephew Medical Limited <sup>14</sup>	
<b>Signature<sup>15</sup></b>	Signed by:  Signer Name: Sam Greenhalgh Signing Reason: I approve this document Signing Time: 11-Feb-2026   09:11:44 GMT 1C73ED93193D48889F66F071859C80BC
<b>Name<sup>16</sup></b>	<u>Sam Greenhalgh</u>
<b>Position<sup>17</sup></b>	<u>Regulatory Affairs Director</u>
<b>Date<sup>18</sup></b>	11-Feb-2026   09:12:14 GMT
<b>Location<sup>19</sup></b>	<u>Hull, UK</u>
<b>Declaration of Conformity Reference<sup>20</sup></b>	DOC-WMTF-013/V9

Product Schedule <sup>21</sup>			
Product Code / Catalogue Number <sup>22</sup>	Product Description or Product Variant <sup>23</sup>	Risk Classification <sup>24</sup>	Basic UDI <sup>25</sup>
4923	IV3000 Standard Ported 6x8cm CTN 100	Class Is	5000223SN000103QX
4924	IV3000 Standard Non-Ported 6x8.5cm CTN 100	Class Is	5000223SN000103QX
66004005	IV3000 Non-Ported 10x12cm CTN 10	Class Is	5000223SN000103QX
66004009	IV3000 Ported 12x9cm CTN 50	Class Is	5000223SN000103QX
66004011	IV3000 Ported 5x6cm CTN 100	Class Is	5000223SN000103QX
66024007	IV3000 Non-Ported 6x7cm CTN 100	Class Is	5000223SN000103QX
66024008	IV3000 Non-Ported 10x12cm CTN 50	Class Is	5000223SN000103QX
66800512	IV3000 Ported 11x14cm CTN 25	Class Is	5000223SN000103QX
59410082	IV3000 Frame Delivery 6x7cm CTN 100	Class Is	5000223SN000103QX
59410882	IV3000 Frame Delivery 10x12cm CTN 50	Class Is	5000223SN000103QX
66800421	IV3000 Frame Delivery 6x7cm CTN 50	Class Is	5000223SN000103QX
66800422	IV3000 Frame Delivery 10x12cm CTN 50	Class Is	5000223SN000103QX
66800786	IV3000 Infusion Set 6x7cm	Class Is	5000223SN000103QX
4649	IV3000 Standard Non-Ported 10x20cm CTN 50	Class Is	5000223SN000103QX

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

4925	IV3000 Standard Non-Ported 10x14cm CTN 10	Class Is	5000223SN000103QX
4973	IV3000 Standard Non-Ported 10x14cm CTN 50	Class Is	5000223SN000103QX
4006	IV3000 Ported 7x9cm CTN 100	Class Is	5000223SN000103QX
4007	IV3000 Non-Ported 6x7cm CTN 100	Class Is	5000223SN000103QX
4008	IV3000 Non-Ported 10x12cm CTN 50	Class Is	5000223SN000103QX

#### Standards / Common Specification(s)<sup>26</sup>:

EN ISO 780:2015	EN ISO 10993- 18:2020/A1:2023	EN 13726-2:2002
EN ISO 13485:2016/A11:2021	EN ISO 10993-23:2021	EN 13726-3:2003
EN ISO 15223-1:2021	EN ISO 20417:2021	EN ISO 11135:2014/A1:2019
EN ISO 14971:2019/A11:2021	EN 62366-1:2015/A1:2020	EN ISO 11737- 1:2018/A1:2021
EN ISO 10993-1:2020	EN 556-1:2024	EN ISO 11737-2:2020
EN ISO 10993-3:2014	EN ISO 14644-1:2015	EN ISO 11138-1:2017
EN ISO 10993- 5:2009/A11:2025	EN 62366-1:2015/A1:2020	EN ISO 11138-2:2017
EN ISO 10993- 7:2008/A1:2022	EN ISO 11607-1:2020/A1:2023	
EN ISO 10993-10:2023	EN ISO 11607-2:2020/A1:2023	
EN ISO 10993-11:2018	EN 13726-1:2002/AC:2003	

#### Intended Use European Language Translations<sup>27</sup>:

Language <sup>28</sup>		Code	Intended Use
EN	Local		
Bulgarian	български език	BG	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Подходящ за привързване на катетри централна линия, периферни и епидурални катетри директно върху кожата.</p> <p><b>4923:</b> Подходящ за привързване на периферни катетри с портове директно върху кожата.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Показания Подходящ за закрепване на катетри с портове.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Подходящ за закрепване на катетри без портове.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Подходящ за закрепване на катетри без портове.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Подходящ за привързване на катетри централна линия, периферни и епидурални катетри.</p>

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

Croatian	Hrvatski	HR	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Prikladne kao obloga za periferne, centralne i epiduralne katetere koja se primjenjuje izravno na kožu.</p> <p><b>4923:</b> Prikladne kao obloga za periferne katetere s priključkom koja se primjenjuje izravno na kožu.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Prikladne za pričvršćivanje katetera s priključkom.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Prikladne za pričvršćivanje katetera bez priključaka.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Prikladne za pričvršćivanje katetera bez priključaka.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Prikladne kao obloga za centralne, periferne i epiduralne katetere.</p>
Czech	Český Jazyk	CZ	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Vhodné pro krytí periferních katetrů, katetrů centrální linie a epidurálních katetrů.</p> <p><b>4923:</b> Vhodné pro krytí periferních katetrů s portem přímo na kůži.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Vhodné pro připevnění katetrů s portem.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Vhodné pro připevnění katetrů bez portu.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Vhodné pro připevnění katetrů bez portu.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Vhodné pro krytí katetrů centrální linie, periferních a epidurálních katetrů.</p>
Danish	Dansk	DK	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Egnet til anlæggelse i forbindelse med perifere, central linje og epidurale katetre på huden.</p> <p><b>4923:</b> Kun egnet til anlæggelse i forbindelse med perifere katetre med porte direkte på huden.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Egnet til at sikre katetre med porte.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Velegnet til fastgørelse af katetre uden porte.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Velegnet til fastgørelse af katetre uden porte.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Egnet til anlæggelse i forbindelse med central linje, perifere og epidurale katetre.</p>
Dutch	Nederlands	NL	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b></p>

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

			<p>Geschikt voor het verbinden van perifere, centrale lijn en epidurale katheters op de huid.</p> <p><b>4923:</b> Geschikt om perifere katheters met poort direct op de huid te verbinden.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Geschikt voor het bevestigen katheters met poort.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Geschikt voor de fixatie van katheters zonder poort.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Geschikt voor de fixatie van katheters zonder poort.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Geschikt voor het verbinden van centrale lijn, perifere en epidurale katheters.</p>
Estonian	Eesti	EE	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Sobib perifeersete, tsentraalveeni ja epiduraalkateetrite sidumiseks otse nahale.</p> <p><b>4923:</b> Sobib portidega perifeersete kateetrite sidumiseks otse nahale.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Sobib portidega kateetrite kinnitamiseks.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Sobib portideta kateetrite kinnitamiseks.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Sobib portideta kateetrite kinnitamiseks.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Sobib tsentraalveeni, perifeersete ja epiduraalkateetrite sidumiseks.</p>
Finnish	Suomi	FI	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Soveltuu käytettäväksi perifeeristen katetrien, keskuskalimokatetrien sekä epiduraalikatetrien kiinnittämiseen suoraan iholle.</p> <p><b>4923:</b> Soveltuu käytettäväksi lääkkeenantonupilla varustettujen perifeeristen kanyyliin kiinnittämiseen suoraan iholle.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Soveltuu portillisten kanyyliin kiinnittämiseen.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Soveltuu käytettäväksi portittomien kanyyliin kiinnittämiseen.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Soveltuu käytettäväksi portittomien kanyyliin kiinnittämiseen.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Soveltuu käytettäväksi keskuskalimokatetrien, perifeeristen katetrien sekä epiduraalikatetrien kiinnittämiseen.</p>
French	Français	FR	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Convient pour panser les cathéters périphériques, centraux et épiduraux directement sur la peau.</p>

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

			<p><b>4923:</b> Convient pour panser les cathéters périphériques avec ouvertures directement sur la peau.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Convient pour la fixation de cathéters avec orifice.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Convient pour la fixation de cathéters sans orifice.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Convient pour la fixation de cathéters sans orifice.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Convient pour panser les cathéters centraux, périphériques et épiduraux.</p>
German	Deutsch	DE	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Geeignet zur Fixierung peripherer, zentraler und epiduraler Katheter direkt auf der Haut.</p> <p><b>4923:</b> Das oben genannte Produkt ist geeignet, Venenverweilkanülen mit Zuspritzport auf der Haut zu fixieren.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Zur Fixierung von Kathetern mit Zuspritzport geeignet.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Zur Fixierung von Kathetern ohne Zuspritzport geeignet.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Zur Fixierung von Kathetern ohne Zuspritzport geeignet.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Geeignet zur Abdeckung zentraler, peripherer und epiduraler Katheter.</p>
Greek	Ελληνικά	GR	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Κατάλληλο για επίδεση περιφερικών καθετήρων, καθετήρων κεντρικής γραμμής και επισκληριδίου άμεσα στο δέρμα.</p> <p><b>4923:</b> Κατάλληλο για την επίδεση περιφερικών καθετήρων με πύλες απευθείας στο δέρμα.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Κατάλληλο για την ασφάλιση καθετήρων με πύλες.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Κατάλληλο για την ασφάλιση καθετήρων χωρίς πύλες.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Κατάλληλο για την ασφάλιση καθετήρων χωρίς πύλες.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Κατάλληλο για την ασφάλιση καθετήρων χωρίς πύλες.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Κατάλληλο για συγκράτηση κεντρικών και περιφερικών καθετήρων και καθετήρων επισκληριδίου.</p>
Hungarian	Magyar	HU	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Perifériás, centrális és epidurális katéterek közvetlenül a bőrre kerülő kötszerrel való ellátására alkalmas.</p>

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

			<p><b>4923:</b> Csatlakozónyílással rendelkező perifériás katéterek közvetlenül a bőrre kerülő kötszerrel való ellátására alkalmas.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Csatlakozónyílással rendelkező katéterek rögzítésére alkalmas.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Csatlakozónyílással nem rendelkező katéterek rögzítésére alkalmas.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Csatlakozónyílással nem rendelkező katéterek rögzítésére alkalmas.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Centrális, perifériás és epidurális katéterek kötszerrel való ellátására alkalmas.</p>
Italian	Italiano	IT	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Indicato nella gestione di cateteri centrali, periferici ed epidurali direttamente sulla pelle.</p> <p><b>4923:</b> Indicato nella gestione di cateteri periferici ported direttamente sulla pelle.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Idonea per il fissaggio di cateteri ported.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Idonea per il fissaggio di cateteri senza port.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Idonea per il fissaggio di cateteri senza port.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Indicato nella gestione di cateteri centrali, periferici ed epidurali.</p>
Latvian	Latviešu	LV	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Piemērots perifēro, centrālās līnijas un epidurālo katetru pārsiešanai tieši uz ādas.</p> <p><b>4923:</b> Piemērots portēto perifēro katetru pārsiešanai tieši uz ādas.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Piemērots portēto katetru nostiprināšanai.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Piemērots neportēto katetru nostiprināšanai.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Piemērots neportēto katetru nostiprināšanai.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Piemērots centrālās līnijas, perifēro un epidurālo katetru pārsiešanai.</p>
Lithuanian	Lietuvių	LT	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Tinka tvirtinti periferinius, centrinės linijos ir epidurinius kateterius tiesiai prie odos.</p> <p><b>4923:</b> Tinka tvirtinti portinius periferinius kateterius tiesiai prie odos.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b></p>

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

			<p>Tinka portiniams kateteriams tvirtinti.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Tinka neportiniams kateteriams tvirtinti.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Tinka neportiniams kateteriams tvirtinti.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Tinka tvirtinti centrinės linijos, periferinius ir epidurinius kateterius.</p>
Polish	Polski	PL	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Produkt nadaje się do opatrywania cewników obwodowych, linii centralnej i cewników zewnątrzoponowych zakładanych bezpośrednio na skórę.</p> <p><b>4923:</b> Produkt nadaje się do opatrywania cewników obwodowych z portem zakładanych bezpośrednio na skórę.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Odpowiedni do zabezpieczania cewników z portem.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Odpowiedni do zabezpieczania cewników bez portu.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Odpowiedni do zabezpieczania cewników bez portu.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Odpowiedni do opatrywania cewników linii centralnej, obwodowych i zewnątrzoponowych.</p>
Portuguese	Português	PT	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Adequado como penso para cateteres centrais, periféricos e epidurais diretamente sobre a pele</p> <p><b>4923:</b> Adequado para a fixação de cateteres periféricos com porta diretamente sobre a pele.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> O produto acima mencionado é adequado para a fixação de cateteres com porta.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Adequado para a fixação de cateteres sem porta.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Adequado para a fixação de cateteres sem porta.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Adequado como penso para cateteres centrais, periféricos e epidurais.</p>
Romanian	Română	RO	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Potrivite pentru pansarea cateterelor periferice, cu linie centrală si epidurale direct pe piele.</p> <p><b>4923:</b> Adecvat pentru pansarea cateterelor periferice cu porturi direct pe piele.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Adecvat pentru fixarea cateterelor cu porturi.</p>

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

			<p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Adecvate pentru fixarea cateterelor fără porturi.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Adecvate pentru fixarea cateterelor fără porturi.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Potrivite pentru pansarea cateterelor cu linie centrală, periferice și epidurale.</p>
Slovak	Slovenčina	SK	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Sú vhodné na krytie periférnych, centrálnu venózných a epidurálnych katétrov priamo na pokožku.</p> <p><b>4923:</b> Sú vhodné na krytie periférnych katétrov s portom priamo na pokožku.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Vhodné na upevnenie katétrov s portom.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Sú vhodné na upevnenie katétrov bez portu.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Sú vhodné na upevnenie katétrov bez portu.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Sú vhodné na krytie zavedenia centrálnu venózných, periférnych a epidurálnych katétrov.</p>
Slovenian	Slovenščina	SI	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Primerno za oblaganje perifernih, centralnih in epiduralnih katetrov neposredno na koži.</p> <p><b>4923:</b> Primerno za oblaganje perifernih katetrov s portom neposredno na koži.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Primerno za pritrdjevanje katetrov s portom</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Primerno za pritrdjevanje katetrov brez porta.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b> Primerno za pritrdjevanje katetrov brez porta.</p> <p><b>59410082 / 59410882:</b> Primerno za oblaganje centralnih, perifernih in epiduralnih katetrov.</p>
Spanish	Español	ES	<p><b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Aptos para fijar catéteres periféricos, centrales y epidurales directamente sobre la piel.</p> <p><b>4923:</b> Aptos para fijar catéteres periféricos con puerto directamente sobre la piel.</p> <p><b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Indicados para fijar catéteres con puerto.</p> <p><b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Indicados para fijar catéteres sin puerto.</p> <p><b>66024007 / 66024008:</b></p>

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

			Indicados para fijar catéteres sin puerto. <b>59410082 / 59410882:</b> Aptos para fijar catéteres periféricos, centrales y epidurales.
Swedish	Svenska	SE	<b>4924 / 4925 / 4973 / 4649:</b> Lämplig för omläggning av centrala venkatetrar, perifera och epidurala kanyler direkt på huden. <b>4923:</b> Lämplig för omläggning av perifera kanyler med injektionsventil direkt på huden. <b>66004011 / 4006 / 66004009 / 66800512:</b> Lämpligt för att fästa kanyler med injektionsventil. <b>4007 / 4008 / 66004005:</b> Lämpligt för att fästa kanyler utan injektionsventil. <b>66024007 / 66024008:</b> Lämpligt för att fästa kanyler utan injektionsventil. <b>59410082 / 59410882:</b> Lämplig för omläggning av centrala venkatetrar, perifera och epidurala kanyler.

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Registered No. 605496 in England and Wales, registered Office: PO Box 81, 101 Hessle Road, Hull, HU3 2BN, England  
Smith & Nephew Medical Limited, acting as agent for T.J. Smith and Nephew, Limited.

## Appendices - European Language Term Translations:

Appendix no.	Language (EN)	Language (Local)	Country Code
Appendix 1	Bulgarian	български език	BG
Appendix 2	Croatian	Hrvatski	HR
Appendix 3	Czech	Český Jazyk	CZ
Appendix 4	Danish	Dansk	DK
Appendix 5	Dutch	Nederlands	NL
Appendix 6	Estonian	Eesti	EE
Appendix 7	Finnish	Suomi	FI
Appendix 8	French	Français	FR
Appendix 9	German	Deutsch	DE
Appendix 10	Greek	Ελληνικά	GR
Appendix 11	Hungarian	Magyar	HU
Appendix 12	Italian	Italiano	IT
Appendix 13	Latvian	Latviešu	LV
Appendix 14	Lithuanian	Lietuvių	LT
Appendix 15	Polish	Polski	PL
Appendix 16	Portuguese	Português	PT
Appendix 17	Romanian	Română	RO
Appendix 18	Slovak	Slovenčina	SK
Appendix 19	Slovenian	Slovenščina	SI
Appendix 20	Spanish	Español	ES
Appendix 21	Swedish	Svenska	SE

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

## Appendix 1

Language (EN)	Bulgarian (BG)	Language (Local)	български език
<b>No.</b>	<b>Translated Term</b>		
1	ЕВРОПЕЙСКА ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ		
2	Декларацията потвърждава, че посоченият по-долу продукт съответства на: Регламент 2017/745, [въведете друго уместно европейско законодателство, според приложимото] и се издава единствено на отговорност на име на законния производител		
3	Име на производител		
4	Бизнес адрес		
5	Единен регистрационен номер (EPN)		
6	Упълномощен представител за Европа		
7	Бизнес адрес		
8	Име на продукт: (вижте приложения опис за продуктови кодове/каталожни номера)		
9	Предназначение: Вижте таблицата за други езици		
10	Процедура за оценяване на съответствието (Приложение)		
11	Име на нотифициран орган		
12	Номер на нотифициран орган		
13	Сертификат(и) за проверка		
14	Подписан от името на име на законния производител		
15	Подпис		
16	Име		
17	Длъжност		
18	Дата		
19	Местоположение		
20	Справка за декларация за съответствие		
21	Продуктов опис		
22	Продуктов код / Каталоген номер		
23	Описание на продукта или Вариант на продукта		
24	Класификация в зависимост от риска		
25	Основен уникален идентификатор на изделията - идентификатор на изделията		
26	Стандарти / Обща(и) спецификация(и)		
27	Предназначение: Преводи на европейски езици		
28	Език		

Appendix 2			
Language (EN)	Croatian (HR)	Language (Local)	Hrvatski
No.	Translated Term		
1	EUROPSKA IZJAVA O SUKLADNOSTI		
2	Izjavom se potvrđuje da je niže navedeni proizvod u skladu s: Uredbama 2017/745, [unesite ostale mjerodavne Europske zakone, kako je primjenjivo]. Odgovornost za njeno izdavanje snosi isključivo [naziv proizvođača]		
3	Naziv proizvođača		
4	Adresa proizvođača		
5	Jedinstveni registracijski broj (SRN)		
6	Ovlašteni zastupnik za Europu		
7	Adresa ovlaštenog zastupnika		
8	Naziv proizvoda: (šifre proizvoda/kataloške brojeve potražite u priloženom dodatku)		
9	Namjena: Vidi tablicu za ostale jezike		
10	Postupak procjenjivanja sukladnosti (Prilog)		
11	Naziv prijavljenog tijela		
12	Broj prijavljenog tijela		
13	Potvrda (potvrde) o provjeri		
14	Potpisao/-la u ime [naziv proizvođača]		
15	Potpis		
16	Ime I prezime		
17	Funkcija		
18	Datum		
19	Mjesto		
20	Oznaka izjave o sukladnosti		
21	Dodatak za proizvod		
22	Šifra proizvoda / kataloški broj		
23	Opis proizvoda ili inačica proizvoda		
24	Klasa rizika		
25	Osnovna jedinstvena identifikacija proizvoda-identifikator proizvoda (UDI-DI)		
26	Norme / Uobičajena specifikacija (Uobičajene specifikacije)		
27	Namjena: prijevodi na europske jezike		
28	Jezik		

Appendix 3			
Language (EN)	Czech (CZ)	Language (Local)	Český Jazyk
No.	Translated Term		
1	EVROPSKÉ PROHLÁŠENÍ O SHODĚ		
2	Prohlášení potvrzuje, že níže uvedený výrobek splňuje nařízení 2017/745 [případně doplňte další příslušné evropské právní předpisy], a je vydáno na výhradní zodpovědnost [oficiální název výrobce]		
3	Název výrobce		
4	Adresa místa podnikání		
5	Jediné registrační číslo		
6	Oprávněný zástupce pro Evropu		
7	Adresa místa podnikání		
8	Název výrobku: (kód výrobku / katalogové číslo viz příložený soupis)		
9	Určené použití: Viz tabulka pro další jazyky		
10	Postup posuzování shody (příloha)		
11	Název oznámeného subjektu		
12	Číslo oznámeného subjektu		
13	Osvědčení o ověření		
14	Podepsáno jménem [oficiální název výrobce]		
15	Podpis		
16	Jméno		
17	Pozice		
18	Datum		
19	Místo		
20	Prohlášení o shodě – reference		
21	Soupis výrobků		
22	Kód výrobku / katalogové číslo		
23	Popis výrobku nebo varianta výrobku		
24	Klasifikace rizik		
25	Základní UDI-DI		
26	Normy / společné specifikace		
27	Zamýšlené použití: překlad do evropských jazyků		
28	Jazyk		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Appendix 4			
Language (EN)	Danish (DK)	Language (Local)	Dansk
No.	Translated Term		
1	EUROPÆISK OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING		
2	Erklæringen bekræfter, at produkterne angivet herunder overholder: Forordning 2017/745, [indsæt anden gældende europæisk lovgivning hvis relevant] og er udstedt med eneansvar for [Juridisk fabrikantnavn]		
3	Fabrikantens navn		
4	Virksomhedsadresse		
5	Individuelt registreringsnummer (Single Registration Number, SRN)		
6	Autoriseret europæisk repræsentant		
7	Virksomhedsadresse		
8	Produktnavn: (se vedlagte bilag for produktkoder/katalognumre)		
9	Tilsigtet brug: Se tabel for andre sprog		
10	Procedure for overensstemmelsesvurdering (bilag)		
11	Bemyndiget organ, navn		
12	Bemyndiget organ, nummer		
13	Verifikationscertifikat(er)		
14	Underskrevet på vegne af [Juridisk fabrikantnavn]		
15	Underskrift		
16	Navn		
17	Position		
18	Dato		
19	Placering		
20	Overensstemmelseserklæring, reference		
21	Produktbilag		
22	Produktkode/katalognummer		
23	Produktbeskrivelse eller produktvariant		
24	Risikoklasse		
25	Grundlæggende UDI-DI		
26	Standarder/almindelig(e) specifikation(er)		
27	Tilsigtet brug: Oversættelser på europæiske sprog		
28	Sprog		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

Appendix 5			
Language (EN)		Dutch (NL)	Language (Local)
			Nederlands
No.	Translated Term		
1	EUROPESE CONFORMITEITSVERKLARING		
2	Deze verklaring bevestigt dat het hieronder vermelde product voldoet aan: Verordening 2017/745, [andere relevante Europese wetgeving invoegen indien van toepassing] en wordt uitgegeven onder de uitsluitende verantwoordelijkheid van [wettige naam van fabrikant]		
3	Naam van de fabrikant		
4	Bedrijfsadres		
5	SRN (single registration number: uniek registratienummer)		
6	Geautoriseerde vertegenwoordiger voor Europa		
7	Bedrijfsadres		
8	Productnaam: (zie bijgevoegd bijlage voor productcodes/catalogusnummers)		
9	Beoogd gebruik: Zie de tabel voor andere Europese talen		
10	Conformiteitsbeoordelingsprocedure (bijlage)		
11	Naam van aangemelde instantie		
12	Nummer van aangemelde instantie		
13	Verificatiecertificaat/-certificaten		
14	Ondertekend namens [naam van de fabrikant]		
15	Handtekening		
16	Naam		
17	Functie		
18	Datum		
19	Plaats		
20	Referentie conformiteitsverklaring		
21	Productschema		
22	Productcode/catalogusnummer		
23	Productbeschrijving of productvariant		
24	Risicoclassificatie		
25	Basis UDI-DI		
26	Standaarden/Algemene specificatie(s)		
27	Beoogd gebruik: vertalingen in Europese talen		
28	Taal		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Registered No. 605496 in England and Wales, registered Office: PO Box 81, 101 Hessle Road, Hull, HU3 2BN, England  
Smith & Nephew Medical Limited, acting as agent for T.J. Smith and Nephew, Limited.

Appendix 6			
Language (EN)	Estonian (EE)	Language (Local)	Eesti
No.	Translated Term		
1	EUROOPA VASTAVUSDEKLARATSIOON		
2	Selle deklaratsiooniga kinnitame allpool loetletud toote vastavust: määrusele 2017/745 [sisestage muu Euroopa õigusakt, kui on kohaldatav] ning see väljastatakse [seadusliku tootja nimi] ainuvastutusel		
3	Tootja nimi		
4	Registreeritud aadress		
5	Unikaalne registreerimisnumber (SRN)		
6	Volitatud esindaja Euroopas		
7	Registreeritud aadress		
8	Toote nimetus: (tootekoode/katalooginumbreid vt lisatud tabelist)		
9	Ettenähtud kasutusotstarve: Teisi keeli vt tabelist		
10	Vastavushindamise protseduur (lisa)		
11	Teavitatud asutuse nimetus		
12	Teavitatud asutuse number		
13	Kinnitussertifikaat/-sertifikaadid		
14	Allkirjastanud [seadusliku tootja nimi]		
15	Allkiri		
16	Nimi		
17	Ametikoht		
18	Kuupäev		
19	Asukoht		
20	Vastavusdeklaratsiooni viide		
21	Toote tabel		
22	Tootekood/katalooginumber		
23	Toote kirjeldus või toote variant		
24	Riski klassifikatsioon		
25	Põhiline UDI-DI		
26	Standardid / ühtsed tehnilised tingimused		
27	Ettenähtud kasutusotstarve Tõlked Euroopa keeltesse		
28	Keel		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

## Appendix 7

Language (EN)	Finnish (FI)	Language (Local)	Suomi
No.	Translated Term		
1	EUROOPPALAINEN VAATIMUSTENMUKAISUUSVAKUUTUS		
2	Vakuutuksella vahvistetaan, että jäljempänä mainittu tuote täyttää: Asetuksen 2017/745, [tähän tulee lisätä muu asiaan liittyvä eurooppalainen lainsäädäntö sikäli kuin sitä on] mukaiset vaatimukset, ja annetusta vakuutuksesta vastuussa on yksinomaan [laillisen valmistajan nimi]		
3	Valmistajan nimi		
4	Toimipaikan osoite		
5	Rekisterinumero (SRN)		
6	Eurooppalainen valtuutettu edustaja		
7	Toimipaikan osoite		
8	Tuotteen nimi: (ks. liitteestä tuotekoodit/luettelonumerot)		
9	Käyttötarkoitus: Taulukossa esitetään muut kieliversiot		
10	Vaatimustenmukaisuuden arviointimenettely (Liite)		
11	Ilmoitetun laitoksen nimi		
12	Ilmoitetun laitoksen numero		
13	Tarkastustodistus (-todistukset)		
14	Allekirjoitettu puolesta [laillisen valmistajan nimi]		
15	Allekirjoitus		
16	Nimi		
17	Asema		
18	Päiväys		
19	Paikka		
20	Vaatimustenmukaisuusvakuutuksen viite		
21	Tuoteluettelo		
22	Tuotekoodi / Luettelonumero		
23	Tuotekuvaus tai tuotevariantti		
24	Riskiluokitus		
25	Perus-UDI-DI-tunniste		
26	Standardit / Yhteinen eritelmä (tai monikossa)		
27	Käyttötarkoitus Käännökset Euroopan kielillä		
28	Kieli		

Appendix 8			
Language (EN)	French (FR)	Language (Local)	Français
No.	Translated Term		
1	DÉCLARATION DE CONFORMITÉ EU		
2	La déclaration confirme que le produit repris ci-dessous est conforme au : Règlement (UE) 2017/745 [insérer au besoin toute autre législation européenne pertinente] et est publiée sous la seule responsabilité de Nom du fabricant légal		
3	Nom du fabricant		
4	Adresse professionnelle		
5	Numéro d'enregistrement unique		
6	Mandataire établi dans l'UE		
7	Adresse professionnelle		
8	Nom du produit : (voir l'annexe jointe pour les codes de produit/références catalogue)		
9	Usage prévu : Voir le tableau pour les autres langues		
10	Procédure d'évaluation de la conformité (Annexe)		
11	Nom de l'organisme notifié		
12	N° de l'organisme notifié		
13	Certificat(s) de vérification		
14	Signé au nom de Nom du fabricant légal		
15	Signature		
16	Nom		
17	Fonction du signataire		
18	Date		
19	Adresse		
20	Référence de la déclaration de conformité		
21	Information produit		
22	Code du produit / Référence catalogue du produit		
23	Description du produit ou variante du produit		
24	Classe de risque		
25	Identifiant « dispositif » IUD (IUD-ID)		
26	Normes / Spécification(s) commune(s)		
27	Usage prévu : traduction dans les langues européennes		
28	Langue		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

## Appendix 9

Language (EN)	German (DE)	Language (Local)	Deutsch
No.	Translated Term		
1	EUROPÄISCHE KONFORMITÄTSERKLÄRUNG		
2	Mit dieser Erklärung wird bestätigt, dass das unten aufgeführte Produkt den folgenden Anforderungen entspricht: Verordnungen 2017/745, [ggf. andere einschlägige europäische Rechtsvorschriften einfügen]. Die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung trägt [Name des Herstellers]		
3	Name des Herstellers		
4	Geschäftsadresse		
5	Einmalige Registrierungsnummer (SRN)		
6	Europäischer Bevollmächtigter		
7	Geschäftsadresse		
8	Produktname: (Produktcodes/Katalognummern siehe beigefügtes Verzeichnis)		
9	Verwendungszweck: Andere Sprachen siehe Tabelle		
10	Konformitätsbewertungsverfahren (Anhang)		
11	Name der benannten Stelle		
12	Nummer der benannten Stelle		
13	Prüfzertifikat(e)		
14	Untersignet im Auftrag von Name des Herstellers		
15	Unterschrift		
16	Name		
17	Position		
18	Datum		
19	Standort		
20	Konformitätserklärung – Referenz		
21	Produktverzeichnis		
22	Produktcode/Katalognummer		
23	Produktbeschreibung oder Produktvariante		
24	Risikoklassifizierung		
25	Basis-UDI-DI		
26	Normen/Gemeinsame Spezifikation(en)		
27	Verwendungszweck: Übersetzung in europäische Sprachen		
28	Sprache		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Appendix 10			
Language (EN)	Greek (GR)	Language (Local)	Ελληνικά
No.	Translated Term		
1	ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ		
2	Η δήλωση επιβεβαιώνει ότι το προϊόν που αναφέρεται παρακάτω πληροί: τους κανονισμούς 2017/745, [συμπληρώστε άλλη σχετική ευρωπαϊκή νομοθεσία ανάλογα με την περίπτωση] και εκδίδεται υπό την αποκλειστική ευθύνη του [επωνυμία νόμιμου κατασκευαστή]		
3	Επωνυμία κατασκευαστή		
4	Διεύθυνση επιχείρησης		
5	Ενιαίος αριθμός καταχώρισης (SRN)		
6	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρώπη		
7	Διεύθυνση επιχείρησης		
8	Ονομασία προϊόντος: (βλ. συνημμένο παράρτημα κωδικών προϊόντων/αριθμών καταλόγου)		
9	Προβλεπόμενη χρήση: βλ. πίνακα για άλλες γλώσσες		
10	Διαδικασία εκτίμησης της συμμόρφωσης (παράρτημα)		
11	Επωνυμία κοινοποιημένου οργανισμού		
12	Αριθμός κοινοποιημένου οργανισμού		
13	Πιστοποιητικό(ά) επαλήθευσης		
14	Υπογραφή εξ ονόματος του [επωνυμία νόμιμου κατασκευαστή]		
15	Υπογραφή		
16	Ονοματεπώνυμο		
17	Τίτλος		
18	Ημερομηνία		
19	Τοποθεσία		
20	Αναφορά δήλωσης συμμόρφωσης		
21	Παράρτημα προϊόντων		
22	Κωδικός προϊόντος/Αριθμός καταλόγου		
23	Περιγραφή προϊόντος ή παραλλαγή προϊόντος		
24	Ταξινόμηση κινδύνου		
25	Βασικό UDI-DI		
26	Πρότυπα/Κοινή(ές) προδιαγραφή(ές)		
27	Προβλεπόμενη χρήση: μεταφράσεις σε ευρωπαϊκές γλώσσες		
28	Γλώσσα		

## Appendix 11

Language (EN)	Hungarian (HU)	Language (Local)	Magyar
No.	Translated Term		
1	EURÓPAI MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT		
2	A nyilatkozat megerősíti, hogy az alább felsorolt termék megfelel a következőknek: A 2017/745 rendeletek, [értelemszerűen illessze be ide az egyéb fontos európai jogszabályokat], és kiadása a [gyártó hivatalos neve] kizárólagos felelősségére történik		
3	A gyártó neve		
4	Székhelye		
5	Egyedi nyilvántartási szám (SRN)		
6	Meghatalmazott európai képviselő		
7	Székhelye		
8	A termék neve: (lásd a mellékelt listát a termékkódokat/katalógusszámokat illetően)		
9	Rendeltetésszerű használat: Az egyéb nyelveket lásd a táblázatban		
10	Megfelelőségértékelési eljárás (melléklet)		
11	Kijelölt szervezet neve		
12	Kijelölt szervezet száma		
13	Hitelesítési tanúsítvány(ok)		
14	Aláírva a [gyártó hivatalos neve] nevében		
15	Aláírás		
16	Név		
17	Beosztás		
18	Dátum		
19	Hely		
20	A megfelelőségi nyilatkozat hivatkozása		
21	Terméklista		
22	Termékkód/katalógusszám		
23	A termék leírása vagy termékváltozat		
24	Kockázatbesorolás		
25	Alap UDI-DI		
26	Szabványok / általános specifikáció(k)		
27	A rendeltetésszerű használat európai nyelvre történt fordítása		
28	Nyelv		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

## Appendix 12

Language (EN)	Italian (IT)	Language (Local)	Italiano
No.	Translated Term		
1	DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ EUROPEA		
2	La dichiarazione conferma che il prodotto menzionato di seguito è conforme a: Regolamento 2017/745, [inserire altre normative europee pertinenti per quanto applicabile], ed è rilasciata sotto l'esclusiva responsabilità del fabbricante legale		
3	Nome del fabbricante		
4	Indirizzo aziendale		
5	Numero di registrazione unico (Single Registration Number, SRN)		
6	Rappresentante europeo autorizzato		
7	Indirizzo aziendale		
8	Nome del prodotto: (vedere il prospetto allegato per i codici di prodotto/numeri di catalogo)		
9	Uso previsto: vedere la tabella per le altre lingue		
10	Procedura di valutazione di conformità (Allegato)		
11	Nome dell'organismo notificato		
12	Numero dell'organismo notificato		
13	Certificazione/i di verifica		
14	Firmato in nome e per conto di (nome del fabbricante legale)		
15	Firma		
16	Nome		
17	Posizione professionale		
18	Data		
19	Sede		
20	Riferimento per la Dichiarazione di conformità		
21	Prospetto prodotti		
22	Codice prodotto/Numero di catalogo		
23	Descrizione del prodotto o variante di prodotto		
24	Classificazione del rischio		
25	Codice UDI-DI		
26	Norme/Specifiche comuni		
27	Uso previsto: traduzioni nelle lingue europee		
28	Lingua		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

## Appendix 13

Language (EN)	Latvian (LV)	Language (Local)	Latviešu
No.	Translated Term		
1	EIROPAS ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA		
2	Deklarācija apliecina, ka tālāk norādītais produkts atbilst: Regulām 2017/745, [ievietojiet citus atbilstošus Eiropas tiesību aktus, kā nepieciešams], un tā ir izsniegta tikai uz [ražotāja juridiskais nosaukums] atbildību		
3	Ražotāja nosaukums		
4	Uzņēmuma adrese		
5	Vienotais reģistrācijas numurs (VRN)		
6	Pilnvarotais pārstāvis Eiropā		
7	Uzņēmuma adrese		
8	Produkta nosaukums: (produkta kodus/kataloga numurus skatīt pievienotajā pielikumā)		
9	Paredzētā lietošana: informāciju par citām valodām skatīt tabulā		
10	Atbilstības novērtēšanas procedūra (Pielikums)		
11	Paziņotās struktūras nosaukums		
12	Paziņotās struktūras numurs		
13	Pārbaudes sertifikāts(-i)		
14	Parakstīts [ražotāja juridiskais nosaukums] vārdā		
15	Paraksts		
16	Vārds, uzvārds		
17	Amats		
18	Datums		
19	Vieta		
20	Atbilstības deklarācijas atsauce		
21	Produkta pielikums		
22	Produkta kods/kataloga numurs		
23	Produkta apraksts vai produkta variants		
24	Riska klasifikācija		
25	Pamata UDI-DI		
26	Standarti/vispārīgā(-s) specifikācija(-s)		
27	Paredzētā lietošana: tulkojumi Eiropas valodās		
28	Valoda		

## Appendix 14

Language (EN)	Lithuanian (LT)	Language (Local)	Lietuvių
No.	Translated Term		
1	Europos Atitikties Deklaracija		
2	Delaracija patvirtina kad toliau išvardyti produktai atitinka: Reglamentą 2017/745, [[terpti kitus taikytinus Europos teisės aktus] ir už jo išdavimą yra visiškai atsakingas [legalus gamintojo vardas].		
3	Gamintojo pavadinimas		
4	Verslo adresas		
5	Bendras Registracijos Numeris (BRN)		
6	Europos įgaliotasis atstovas		
7	Verslo adresas		
8	Produkto vardas: (produktų kodus / katalogo numerius žiūrėkite priede)		
9	Paskirtis: kitomis kalbomis žiūrėkite lentelę		
10	Atitikties deklaracija (priedas)		
11	Notifikuotosios įstaigos pavadinimas		
12	Notifikuotosios įstaigos numeris		
13	Patvirtinimo sertifikatas (-ai)		
14	Pasirašyta (legalaus gamintojo vardas) vardu		
15	Parašas		
16	Vardas		
17	Pareigos		
18	Data		
19	Vieta		
20	Atitikties Deklaracijos Nuoroda		
21	Produktų sąrašas		
22	Produkto Kodas/ Katalogo numeris		
23	Produkto Apibūdinimas arba Produkto Variantas		
24	Rizikos Klasifikacija		
25	Pagrindinis UDI		
26	Standartai / Bendroji specifikacija (-os)		
27	Numatomi vartoti Europos šalių kalbų vertimai		
28	Kalba		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

Appendix 15			
Language (EN)		Polish (PL)	Language (Local)
			Polski
No.	Translated Term		
1	EUROPEJSKA DEKLARACJA ZGODNOŚCI		
2	Deklaracja potwierdza, że wymieniony poniżej produkt spełnia wymagania: Rozporządzenia 2017/745 [w razie potrzeby wstawić inne stosowne przepisy europejskie] i jest wydawana na wyłączną odpowiedzialność Nazwa producenta		
3	Nazwa producenta		
4	Adres firmy		
5	Niepowtarzalny numer rejestracyjny (SRN)		
6	Upoważniony przedstawiciel w Unii Europejskiej		
7	Adres firmy		
8	Nazwa produktu: (kody produktów / numery katalogowe zawiera załączony wykaz)		
9	Przewidziane używanie : Tekst w innych językach znajduje się w tabeli		
10	Procedura oceny zgodności (załącznik)		
11	Nazwa jednostki notyfikowanej		
12	Numer jednostki notyfikowanej		
13	Certyfikaty weryfikacji		
14	Podpisano w imieniu Nazwa producenta		
15	Podpis		
16	Imię i nazwisko		
17	Stanowisko		
18	Data		
19	Miejsce		
20	Numer referencyjny deklaracji zgodności		
21	Wykaz produktów		
22	Kod produktu / numer katalogowy		
23	Opis produktu lub wariant produktu		
24	Klasyfikacja ryzyka		
25	Kod Basic UDI-DI		
26	Normy / wspólne specyfikacje		
27	Tłumaczenia tekstu dotyczącego przeznaczenia produktu na języki europejskie		
28	Język		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Registered No. 605496 in England and Wales, registered Office: PO Box 81, 101 Hessle Road, Hull, HU3 2BN, England  
Smith & Nephew Medical Limited, acting as agent for T.J. Smith and Nephew, Limited.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

Appendix 16			
Language (EN)	Portuguese (PT)	Language (Local)	Português
No.	Translated Term		
1	DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE EUROPEIA		
2	A declaração confirma que os produtos listados abaixo cumprem: Regulamentação 2017/745, [inserir outra legislação europeia relevante, conforme aplicável] e é emitida sob a responsabilidade única do [Nome legal do fabricante]		
3	Nome do fabricante		
4	Endereço da empresa		
5	Número único de registo (NUR)		
6	Representante Europeu Autorizado		
7	Endereço da empresa		
8	Nome do produto: (consulte o anexo quanto a códigos de produtos/números de catálogo)		
9	Finalidade: Consulte a tabela para outros idiomas		
10	Procedimento de avaliação de conformidade (Anexo)		
11	Nome do organismo notificado		
12	Número do organismo notificado		
13	Certificado(s) de verificação		
14	Assinado em nome de [Nome legal do fabricante]		
15	Assinatura		
16	Nome		
17	Cargo		
18	Data		
19	Localização		
20	Referência de Declaração de conformidade		
21	Anexo do produto		
22	Código de produto / Número de catálogo		
23	Descrição do produto ou variante do produto		
24	Classificação de risco		
25	UDI-DI básico		
26	Normas / Especificação(ões) comum(ns)		
27	Traduções da Finalidade para idiomas europeus		
28	Idioma		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Registered No. 605496 in England and Wales, registered Office: PO Box 81, 101 Hessle Road, Hull, HU3 2BN, England  
Smith & Nephew Medical Limited, acting as agent for T.J. Smith and Nephew, Limited.

## Appendix 17

Language (EN)	Romanian (RO)	Language (Local)	Română
No.	Translated Term		
1	DECLARAȚIE DE CONFORMITATE EUROPEANĂ		
2	Declarația confirmă faptul că produsul specificat mai jos respectă: Regulamentul 2017/745, [introduceți ale acte legislative europene relevante, după caz] și este emis pe propria răspundere a Denumirea juridică a producătorului		
3	Denumirea producătorului		
4	Sediul social		
5	Număr unic de înregistrare (CUI)		
6	Reprezentant european autorizat		
7	Sediul social		
8	Denumirea produsului: (consultați anexa atașată pentru codurile de produs/numerele de catalog)		
9	Utilizare preconizată: consultați tabelul pentru alte limbi		
10	Procedura de evaluare a conformității (Anexă)		
11	Denumirea organismului notificat		
12	Numărul organismului notificat		
13	Certificat(e) de verificare		
14	Semnat în numele Denumirea juridică a producătorului		
15	Semnătură		
16	Nume		
17	Funcție		
18	Dată		
19	Locație		
20	Referință pentru declarația de conformitate		
21	Anexa produsului		
22	Cod produs / Număr de catalog		
23	Descrierea produsului sau varianta produsului		
24	Clasificarea riscurilor		
25	UDI-DI (identificator unic de dispozitiv) de bază		
26	Standarde / specificație(i) comună(e)		
27	Utilizare preconizată: traduceri în limbile europene		
28	Limbă		

## Appendix 18

Language (EN)	Slovak (SK)	Language (Local)	Slovenčina
No.	Translated Term		
1	VYHLÁSENIE O ZHODE EÚ		
2	Vyhlásenie potvrdzuje, že nižšie uvedený produkt spĺňa: nariadenia 2017/745, [vložiť ďalšie príslušné právne predpisy EÚ] a vydáva sa s výhradnou zodpovednosťou výrobcu s registrovaným názvom		
3	Názov výrobcu		
4	Sídlo spoločnosti		
5	Jediné registračné číslo (SRN)		
6	Oprávnený zástupca pre EÚ		
7	Sídlo spoločnosti		
8	Názov produktu: (pozri priložený dodatok s kódmi výrobkov/katalógovými číslami)		
9	Plánované použitie: Ďalšie jazyky nájdete v tabuľke		
10	Postup posudzovania zhody (príloha)		
11	Názov notifikovaného orgánu		
12	Číslo notifikovaného orgánu		
13	Overovacie certifikáty		
14	Podpísaný v mene výrobcu s registrovaným názvom		
15	Podpis		
16	Meno		
17	Pozícia		
18	Dátum		
19	Miesto		
20	Odkaz na vyhlásenie o zhode		
21	Tabuľka výrobkov		
22	Kód výrobku / katalógové číslo		
23	Popis produktu alebo variant produktu		
24	Klasifikácia rizika		
25	Základný identifikátor UDI-DI		
26	Normy / spoločné špecifikácie		
27	Plánované použitie prekladov z jazykov EÚ		
28	Jazyk		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

## Appendix 19

Language (EN)	Slovenian (SI)	Language (Local)	Slovenščina
No.	Translated Term		
1	EVROPSKA IZJAVA O SKLADNOSTI		
2	Izjava potrjuje, da spodaj navedeni izdelek ustreza: Uredbi 2017/745 [vstavite drugo zadevno evropsko zakonodajo, kakor je primerno], in je izdana na lastno odgovornost [Ime zakonitega proizvajalca]		
3	Ime proizvajalca		
4	Poslovni naslov		
5	Enotna registrska številka (SRN)		
6	Pooblaščen zastopnik za Evropo		
7	Poslovni naslov		
8	Ime izdelka: (glejte priložen dodatek s kodami/kataloškiimi številkami izdelkov)		
9	Predvidena uporaba: Za druge jezike glejte preglednico		
10	Postopek ugotavljanja skladnosti (Priloga)		
11	Ime priglašene organa		
12	Številka priglašene organa		
13	Potrdilo(-a) o verifikaciji		
14	Podpisano v imenu Ime zakonitega proizvajalca		
15	Podpis		
16	Ime		
17	Delovno mesto		
18	Datum		
19	Kraj		
20	Referenca Izjave o skladnosti		
21	Dodatek z izdelki		
22	Koda/kataloška številka izdelka		
23	Opis izdelka ali različica izdelka		
24	Razvrščanje v razred tveganja		
25	Osnovni UDI-DI		
26	Standardi/splošne specifikacije		
27	Prevodi predvidene uporabe v evropske jezike		
28	Jezik		

Appendix 20			
Language (EN)	Spanish (ES)	Language (Local)	Español
No.	Translated Term		
1	DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD		
2	Esta declaración confirma que el producto indicado a continuación cumple con lo estipulado en el Reglamento (UE) 2017/745, [incluir otras normativas europeas pertinentes que sean de aplicación] y se publica bajo la exclusiva responsabilidad de [Nombre legal del fabricante]		
3	Nombre del fabricante		
4	Domicilio social		
5	Número de registro único (SRN)		
6	Representante autorizado en Europa		
7	Domicilio social		
8	Nombre del producto: (véase el apéndice para comprobar los códigos/números de catálogo de los productos)		
9	Uso previsto: véase la tabla para consultar otros idiomas		
10	Procedimiento de evaluación de la conformidad (anexo)		
11	Nombre del organismo notificado		
12	Número del organismo notificado		
13	Certificados de verificación		
14	Firmado en nombre de [Nombre legal del fabricante]		
15	Firma		
16	Nombre		
17	Puesto		
18	Fecha		
19	Ubicación		
20	Referencia de la declaración de conformidad		
21	Apéndice del producto		
22	Código/número de catálogo del producto		
23	Descripción o variante del producto		
24	Clasificación del riesgo		
25	UDI-DI básica		
26	Normas/especificaciones comunes		
27	Uso previsto: traducciones a idiomas europeos		
28	Idioma		

This document has been compiled in accordance with PRO-202692 Rev 07 / FRM-405620 Rev 02.

Smith & Nephew Medical Limited  
101 Hessle Road  
Hull, HU3 2BN  
England

T + 44 (0) 1482 225181  
F + 44 (0) 1482 328326  
www.smith-nephew.com

**Smith+Nephew**

Appendix 21			
Language (EN)	Swedish (SE)	Language (Local)	Svenska
No.	Translated Term		
1	EUROPEISK FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE		
2	Denna försäkran bekräftar att produkten som anges nedan uppfyller: kraven i förordning 2017/745, [infoga annan relevant Europeisk lagstiftning om tillämpligt] och utfärdas på eget ansvar av [tillverkarens namn]		
3	Tillverkarens namn		
4	Företagsadress		
5	Eudamed-registreringsnummer (SRN)		
6	Auktoriserad representant i Europa		
7	Företagsadress		
8	Produktnamn: (se den bifogade översikten för produktkoder/katalognummer)		
9	Avsedd användning: Se tabellen för andra språk		
10	Procedur för bedömning av överensstämmelse (bilaga)		
11	Anmälda organets namn		
12	Anmälda organets identifikationsnummer		
13	Verifieringscertifikat		
14	Undertecknat på [tillverkarens namn]:s vägnar		
15	Underskrift		
16	Namn		
17	Befattning		
18	Datum		
19	Placering		
20	Referens för försäkran om överensstämmelse		
21	Produktöversikt		
22	Produktkod/katalognummer		
23	Produktbeskrivning eller produktvariant		
24	Riskklassificering		
25	Grundläggande UDI-DI		
26	Standarder/gemensam(ma) specifikation(er)		
27	Avsedd användning av översättningar till europeiska språk		
28	Språk		

This document has been compiled in accordance with SOP ref. PRO-202692

Registered No. 605496 in England and Wales, registered Office: PO Box 81, 101 Hessle Road, Hull, HU3 2BN, England  
Smith & Nephew Medical Limited, acting as agent for T.J. Smith and Nephew, Limited.