



Da oltre 40 anni Novak M produce attrezzatura medica che si distingue per l'alta qualità dei materiali, l'innovazione combinata con conoscenze e moderne tecnologie e il design industriale. I prodotti medicali sono progettati a stretto contatto con l'utente finale, per facilitare il lavoro del personale medico e garantire comfort e sicurezza ai loro pazienti. I prodotti Novak M sono fabbricati secondo standard rigorosi e soddisfano tutti i requisiti di sicurezza.

Lettoni da visita, terapia e massaggio S elettrici

Standard

- **MDR 2017/745** I prodotti soddisfano le disposizioni del Regolamento (UE) MDR 2017/745 per i dispositivi medici. Classe I (Allegato VIII, Regola 13).

I prodotti sono stati testati dall'Istituto sloveno di qualità e metrologia e hanno dimostrato di essere conformi ai seguenti standard relativi alla sicurezza generale ed elettrica delle apparecchiature elettromedicali:

- **EN 60601-1-2:2015**: Apparecchi elettromedicali - Parte 1-2: Prescrizioni generali per la sicurezza fondamentale e prestazioni essenziali - Norma collaterale: Disturbi elettromagnetici - Prescrizioni e prove (IEC 60601-1-2:2014)
- **EN 60601-1-6:2010**: Apparecchi elettromedicali - Parte 1-6: Prescrizioni generali relative alla sicurezza fondamentale e alle prestazioni essenziali - Norma collaterale: Usabilità (IEC/EN 60601-1-6:2010+A1:2013)
- **EN 60601-1:2006**: Apparecchi elettromedicali - Parte 1: Prescrizioni generali per la sicurezza fondamentale e prestazioni essenziali (IEC/EN 60601-1:2005 + A1:2012)
- **Restrizione dell'uso di sostanze pericolose (RoHS)**: Direttiva europea (Directive 2011/65/EU) sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche.

I prodotti rispettano i seguenti standard:

- **EN 1041:2008+A1:2013**: Informazioni fornite dal fabbricante di dispositivi medici
- **EN ISO 9001:2015**: Sistemi di gestione per la qualità - Requisiti (ISO 9001:2015)
- **EN ISO 13485:2016**: Dispositivi medici - Sistemi di gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari (ISO 13485:2016)
- **EN ISO 14971:2019**: Dispositivi medici - Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici (ISO 14971:2019)
- **EN ISO 15223-1:2017**: Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite - Parte 1: Requisiti generali (ISO/DIS 15223-1:2020)

- **EN 62366:2008 + A1:2015**: Dispositivi medici - Applicazione dell'ingegneria delle caratteristiche utilizzative ai dispositivi medici

Premi

- **Red Dot**: La serie di lettini da visita, terapia e massaggio S ha ricevuto il Red Dot Design Award nel 2020.