

DEKLARACJA ZGODNOŚCI
z wymaganiami zasadniczymi dyrektywy 93/42/EEC – MDD

Nr: 03/13

Wytwórca: „MIKIRAD” Grzegorz Kicior
Ul. Małopolska 16
26-600 Radom

Wyrób: **BALKONIK PRZESTAWNY**

Modele: **20/MR; 20/MR.2k; 20/MR.4k; 20/MR/R.2k; 20/MR/U;
20/MR/U.2k; 20/MR/U.4k; 20/MR/W; 20/MR/W.2k;
20/MR/W.4k; 20/MR/S; 20/MR/S.2k; 20/MR/25MR.2k;
20/MR/25MR.4k; 20/MR/A.4k**

Klasyfikacja: Wyrób medyczny klasy 1 wg reguły 1 zgodnie z Zał. IX dyrektywy 93/42/EEC

Zastosowana procedura oceny zgodności:
Zgodnie z Zał. VII dyrektywy 93/42/EEC

Deklaruję z pełną i wyłączną odpowiedzialnością, że wyroby określone powyżej są zgodne z mającymi zastosowanie wymaganiami dyrektywy 93/42/EEC – MDD jak również Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679) wraz z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych



Radom; 01.01.2016

Grzegorz Kicior

WŁAŚCICIEL

Grzegorz Kicior

Wyd. II