

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

**Nr: 03/13**

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

Wyrób: **ROLATOR**

Modele: **22/MR.2k**

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

**Deklarujemy 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 ze zmianami) wraz z Rozporządzeniem  
Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań  
zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U.  
Nr 16, poz. 74 ze zmianami)**



Radom; 01.01.2016

Grzegorz Kicior

WŁAŚCICIEL  
*Grzegorz Kicior*