

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

**Nr: 03/13**

Wytwórca: „MIKIRAD” S.C. Mieczysław Kicior, Grzegorz Kicior  
Wytwórnia Artykułów z Metalu i Tworzyw Sztucznych  
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; 06.03.2013

Mieczysław Kicior

Grzegorz Kicior

.....

.....