

Deklaracja Zgodności EC

Wytwórca: **TECH-MED. TECHNIKA MEDYCZNA B. WÓJCIK SP. J.**
ul. Chmielna 98
00-801 Warszawa

Oświadczam z pełną odpowiedzialnością, że

Wyrób medyczny: Ciśnieniomierz elektroniczny

model: TECH-MED TMA-8000

Klasa: IIa

Zgodnie z załącznikiem IX Dyrektywy, Reguła 10, zaklasyfikowany jako: wyrób medyczny klasy IIa

Objęty dokumentacją techniczną z dnia 25.05.2010 r.

Spełniają wszystkie wymagania dyrektywy 93/42/EEC z 14 czerwca 1993 roku oraz wymaganiami Ustawy o wyrobach medycznych z 20 maja 2010 r. (Dz.U. nr 107, poz.679).

Ocena zgodności: Aneks V I VI Dyrektywy medycznej 93/42/EEC

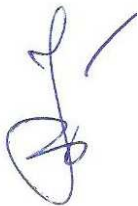
Jednostka notyfikująca:

Polskie Centrum Badań I Certyfikacji
ul. Kłobucka 23A
02-699 Warszawa, Polska



Paula Jewiec

Koordinator ds. Systemu Jakości



12.10.2010 r.
Warszawa