

## 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-8000M

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).*

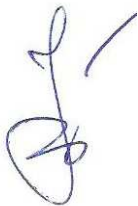
Ocena zgodności: Aneks V I VI Dyrektywy medycznej 93/42/EEC

Jednostka notyfikująca:

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



Paula Jewiec



12.10.2010 r.  
Warszawa

Koordynator ds. Systemu Jakości