

## Deklaracja Zgodno ci EC

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

*O wiadcza z peñ odpowiedzialno ci , e*

Wyrób medyczny: ci nieniomierze aneroidowe

model TECH-MED: Precision Pro, Precision BPM, TM-Z, TM-Z/S, TM-SZ, TM-SZ/S

Klasa: Im

Zgodnie z zař cznikiem IX Dyrektywy 93/42/EEC, Reguļa 1, zaklasyfikowany jako:  
wyrób medyczny klasy I z funkcja pomiarow

Obj ty dokumentacj techniczna z dnia 21.05.2010 r.

*Speñniaj 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 zgodnosci: Aneks V I VI Dyrektywy medycznej 93/42/EEC

Jednostka notyfikuj ca:

**TÜV Rheinland LGA Products GmbH**  
**Tillystraße 2**  
**90431 Nürnberg**



Paula Jewiec

A handwritten signature in blue ink, appearing to be 'Paula Jewiec'.

04.10.2010 r.  
Warszawa

Koordinator ds. Systemu Jako ci