

Deklaracja zgodności nr MF12/1/22

Producent: *Elektronika i Elektromedycyna M.Lewandowski Sp.J.*
Adres: ul.Zaciszna 2, 05-402 Otwock, Polska

Opis wyrobu: Aparat do terapii polem magnetycznym niskiej
częstotliwości z wyposażeniem
Model: Magnetronic MF-12
Klasa wyrobu: IIa (reguła 9)

Dotyczy wyrobu nr: 22001 do 22150

Niniejszym deklarujemy, że powyższy wyrób spełnia wymagania Dyrektywy Rady 93/42/EEC dotyczące wyrobów medycznych.

Ocena zgodności została przeprowadzona według załącznika II Dyrektywy Rady 93/42/EEC (z wyłączeniem p.4) przy współudziale Jednostki Notyfikowanej:

TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Notified Body ID. No. 0197
Tillystraße 2, D-90431 Nürnberg, Germany,

Niniejszym deklarujemy, że powyższy wyrób spełnia wymagania rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. 2016 poz.211).

Miejsce, data: Otwock, Polska, 3.01.2022

Podpis:


Adam Lewandowski
Współwłaściciel Firmy

ELEKTRONIKA I ELEKTROMEDYCYNĄ
M. Lewandowski Spółka Jawna
05 402 Otwock, ul. Zaciszna 2
REGON: 010599727, NIP: 532-000 17-36
KRS: 0000088260

