

Deklaracja zgodności WE

EC Declaration of Conformity

Firma:

Company:

KINESIS Sp. z o.o.
Ul. Dworska 25
38-430 Miejsce Piastowe

deklaruje z pełną odpowiedzialnością, że wyrób:
declare with sole responsibility, that our product of kind:

Stół rehabilitacyjny

Rehabilitation table.

model:

model:

PROFI 2 PLUS, PROFI 3 PLUS, PROFI 3 F PLUS, PROFI 4 PLUS, PROFI L PLUS

jest zgodny z wymaganiami Ustawy o wyrobie medycznym z dnia 20.05.2010r. i związanymi rozporządzeniami Ministra Zdrowia wdrażającymi do prawodawstwa polskiego Dyrektywę 93/42/EWG dot. Wyrobów Medycznych.

Wyrób został sklasyfikowany do klasy I zgodnie z regułą 1.

meet, where applicable, requirements of Act regarding medical devices and related decrees of Health Minister which implement to polish law Medical Device Directive 93/42/EEC.

Device were classified to class I according to rule 1.

Wyrób spełnia wymagania następujących norm zharmonizowanych:

Device meet requirements following harmonized standards:

EN ISO 15233-1:2012 Wyroby medyczne - Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne. Medical devices - Symbols to be used in the labeling of medical devices in their labeling and the information provided to them - Part 1: General requirements.

PN-EN 1041:2008 Informacja dostarczana przez producenta wraz z wyrobem medycznym.

Information provided by producer with medical device.

PN-EN ISO 14971:2012 Wyroby medyczne Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów medycznych. Medical products. Application of risk management for medical devices.

PN EN ISO 10993-1:2009 Biologiczna ocena wyrobów medycznych - Część 1: Ocena i badanie.

Biological estimation of medical devices - Part 1: Rating and examination.

Firma zaświadcza, że postępuje zgodnie z procedurą oceny zgodności opisaną w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia, paragraf 4 pkt 5 oraz załącznikiem nr 7 do w/w Rozporządzenia.

Company depose, that follows conformity assessment procedure described in Minister of Health Act of 12 January 2011 regarding essential requirements for medical devices, paragraph 4 point 5 and enclosure no 7.

Podpisano dnia: 27.10.2017 r.

Signed this day:

Miejsce: Miejsce Piastowe

Place:

Osoba reprezentująca firmę: Andrzej Boruta

Company represented by:

Podpis:

Signature:

Pieczęć firmy:

Official stamp:

KINESIS Sp. z o.o.
ul. Dworska 25, 38-430 Miejsce Piastowe
NIP 6842645025 REGON 366078642
tel: 13 43 506 45, 661 124 640
e-mail: biurokinesis.com.pl
www.kinesis.com.pl