

# DEKLARACJA ZGODNOŚCI

EC Declaration of Conformity

Directive 93/42/EEC, Annex VII + V

Nazwa wyrobu medycznego :	RODZINA STETOSKOPÓW	
Typ, model, wersja wykonania :	Kardiologiczne Internistyczne  Pediatriczne Neonatalne Anestezjologiczne Pielęgniarskie	SPL-CC; SPL-CD SPL-SC; SPL-SD; SPL-OA SPL-OP SPL-OI SPL-U SPL-E
Klasyfikacja wyrobu zgodnie z załącznikiem IX Dyrektywy 93/42/EEC Reguła 1 :	WYRÓB MEDYCZNY KLASY I	
Nazwa i adres wytwórcy :	Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowe STETOSKOP.PL mgr inż. Radosław Filipowicz Daniek 2, 99-420 Łyszkowice, Polska	
Ocena zgodności :	Aneks VII + V Dyrektywy medycznej 93/42/EEC	
<p>Oświadczam z pełną odpowiedzialnością, że w/w wyrób medyczny spełnia wszystkie wymagania Dyrektywy 93/42/EEC z 14 czerwca 1993 roku oraz wymagania Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. ( Dz.U. nr 107, poz. 679) i jest oznaczony znakiem:</p> <p style="text-align: center;"></p>		
 Radosław Filipowicz	<b>STETOSKOP.PL</b> Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowe mgr inż. Radosław Filipowicz ul. Daniek 2, 99-420 Łyszkowice, Polska NIP PI 5271344406 ; Regon 017380794	Warszawa, 04.04.2015 r.