

Warszawa, 17.02.2023

## DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

*Irena Groniecka - Tarnkowska, Andrzej Tarnkowski „ANTAR” Spółka Jawna  
ul. Zawisłańska 43  
03-068 Warszawa*

działając jako Producent zarejestrowany w bazie Eudamed pod numerem rejestrowym: PL-MF-000001583 w rozumieniu Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. niniejszym deklaruje, że następujące wyroby medyczne:

### **CHODZIK: AT51089**

Kod Basic UDI-DI: 59015714AT510894P

zostały zaklasyfikowane jako wyroby medyczne klasy I, według reguły 1.

Przewidziane zastosowanie: chodziki przeznaczone są dla osób z ograniczoną sprawnością ruchową, w celu umożliwienia im przemieszczania się. Użytkownik opiera się na chodziku, wykonuje krok, a następnie popycha chodzik.

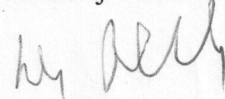
Niniejszym oświadczamy, że wyroby medyczne są zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych. Ocena zgodności wyrobów medycznych została przeprowadzona zgodnie z wymogami w/w Rozporządzenia.

Zastosowane normy:

- PN-EN ISO 9001 (wydanie aktualnie obowiązujące)
- PN-EN ISO 13485 (wydanie aktualnie obowiązujące)
- PN-EN ISO 15223 (wydanie aktualnie obowiązujące)
- PN-EN ISO 14971 (wydanie aktualnie obowiązujące)
- PN-EN ISO 10993 (wydanie aktualnie obowiązujące)

Deklaracja zgodności UE została wydana na wyłączną odpowiedzialność Producenta.

Andrzej Tarnkowski



współwłaściciel  
samodzielna reprezentacja firmy  
na podstawie KRS

