

Warszawa, 25.05.2021

## 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:

**LASKA: AT51101, AT51102, AT51103, AT51104**

Kod Basic UDI-DI: 59015714AT511013L, 59015714AT511023N, 59015714AT511033Q, 59015714AT511043S

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

Przewidziane zastosowanie: laski przeznaczone są do podparcia się podczas chodzenia przez osoby o ograniczonej zdolności ruchowej. Laska dla niewidomych pozwala osobom niewidomym kontrolować poruszanie się.

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.

„ANTAR” Sp. Jawna  
Irena Groniecka-Tarnkowska  
Andrzej Tarnkowski  
ul. Zawisłańska 43, 03-068 Warszawa  
IP: 524-21-23-915, REGON 012853911  
Fax: 22 518 36 30, 22 518 36 31  
Tel.: 22 518 36 00

Andrzej Tarnkowski



współwłaściciel  
samodzielna reprezentacja firmy  
na podstawie KRS

