



## DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Wytwórca:

**LIW Care Technology Sp. z o.o.**  
**ul. Golfowa 7**  
**94-406 Łódź**

SRN (Niepowtarzalny numer rejestracyjny) : PL-MF-000034242

Deklaruje, że wyrób:

**LORI Electric**  
**rozmiar 3 - Teen**  
***zastosowanie: pionizator elektryczny***

oznaczony znakiem CE jest wyrobem medycznym Klasy I, reguły 13, zgodnie z załącznikiem VIII Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 w sprawie wyrobów medycznych, jest zgodny z ww. Rozporządzeniem.

Ocena zgodności została przeprowadzona zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017.

Wyrób spełnia wymagania norm zharmonizowanych:

- EN ISO 21856:2022
- EN ISO 14971:2019
- EN ISO 20417:2021
- EN ISO 15223-1:2021
- ISO 13485:2016
- EN 60601-1-2:2015

Basic UDI-DI: 5904384015LORIELECTRICM8

Deklarację zgodności UE wydano na wyłączną odpowiedzialność producenta.

w imieniu  
LIW Care Technology Sp. z o.o.

Tomasz Chmielecki  
PREZES ZARZĄDU

**LIW CARE TECHNOLOGY Sp. z o.o.**  
94-406 Łódź, ul. Golfowa 7  
NIP: 729-266-53-87, REG. 100715121  
KRS:0000333719

Łódź, dnia 15.11.2024 r.