



## 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:

### **PIONIZATOR LORI**

**Rozmiar 1 - BABY, Rozmiar 2 – JUNIOR**

zastosowanie: pionizator

oznaczony znakiem CE jest wyrobem medycznym Klasy I, reguły 1, 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

Basic UDI-DI: 5904384015LORI6X

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.