



DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Wytwórca:

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

Deklaruje, że wyrób:

BAFFIN.1

oznaczony znakiem CE jest urządzeniem 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:

- **PN-EN 12182:2012**
- **PN-EN ISO 14971:2012**
- **PN-EN 1041+A1:2013-12**
- **PN-EN ISO 15223-1:2017-02**

Wyrób uzyskał homologację zgodnie z regulaminem nr 44 Europejskiej Komisji Gospodarczej Organizacji Narodów Zjednoczonych (UNECE) - Jednolite przepisy dotyczące homologacji urządzeń przytrzymujących dla dzieci przebywających w pojazdach o napędzie silnikowym („urządzenia przytrzymujące dla dzieci”) [2016/1722] - Suplement nr 10 do serii poprawek 04.

Basic UDI-DI: 5904384015BAFFIN19K

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 21.05.2021 r.