



<b>Ražotājs</b>	<b>Reha Fund Sp. z o.o.</b>
<b>Kontaktinformācija</b>	Ul. Staniewicka 14 03-310 Warsaw, Polija Tālr.: + 48 22 59-40-300 fakss: + 48 22 59-40-307 e-pasts: info@rehafund.pl
<b>Produkta nosaukums/produktu grupa</b>	Tetrapods
<b>UDI-DI pamatkods</b>	<b>59039407RF400JV</b>
<b>Kataloga Nr.</b>	<b>RF-400</b>
<b>Modeļi/Versijas/Aksesuāri</b>	—
<b>Klasifikācija</b>	<b>I klase</b>
<b>Noteikums</b>	<b>1</b>
<b>UMDNS kods</b>	<b>11063</b>
<b>Paziņotā iestāde</b>	<b>NAV</b>
<b>Piemērotie standarti</b>	EN ISO 13485:2016          EN 1041:2008 EN ISO 14971:2012        EN ISO 15223-1:2016 EN ISO 10993-1:2009

Atbilstības deklarācija ir izdota vienīgi uz Reha Fund Sp. z o.o. atbildību. Apliecinām, ka produkts ir ar CE zīmi marķēta medicīniskā ierīce saskaņā ar **Regulu Nr. 745/2017 (MDR)** ar grozījumiem un atbilst vispārīgajām drošuma un veiktspējas prasībām, kas noteiktas MDR I pielikumā.

Teksts pārtulkots automātiski 01.04.2024, lietojot Eiropas Komisijas rīkojumu eTranslate.  
Par autentisku uzskatīt tikai oriģinālo dokumentu, kas pievienots piecietulkojumam.

<b>Pilsēta</b>	<b>Datums un paraksts</b>
<b>Varšava</b>	<b>Amats          Priekšsēdētājs</b>
	<b>CHAIM JOHN</b> <b>FUKS</b>
	Elektroniski parakstījis CHAIM JOHN FUKS Datums: 2021.01.25 10:39:10 + 01'00"



<b>Wytwórca</b> Manufacturer	<b>REHA FUND Sp. z o.o.</b>	
<b>Dane Kontaktowe</b> Contact Details	ul. Staniewicka 14 03-310 Warsaw, Poland tel: + 48 22 59-40-300 fax: + 48 22 59-40-307 e-mail: info@rehafund.pl	
<b>Nazwa wyrobu / Grupy rodzajowej wyrobów</b> Product Name / Group Generic Group Name	<b>Czwórnoóg</b> Tetrapod	
<b>Kod Basic UDI-DI</b> Basic UDI-DI Code	<b>59039407RF400JV</b>	
<b>Nr Katalogowy</b> Nr REF	<b>RF-400</b>	
<b>Modele / Wersje / Akcesoria</b> Models / Variants / Accessories	-	
<b>Klasyfikacja</b> Classification	<b>klasa I</b> class I	
<b>Reguła</b> Rule	<b>1</b>	
<b>Kod UMDNS</b> UMDNS Code	<b>11063</b>	
<b>Jednostka Notyfikowana</b> Notified Body	<b>N/D</b> N/A	
<b>Zastosowane normy</b> Applied standards	EN ISO 13485:2016 EN ISO 14971:2012 EN ISO 10993-1:2009	EN 1041:2008 EN ISO 15223-1:2016

Deklaracja zgodności została wydana na wyłączną odpowiedzialność Reha Fund Sp. z o.o. Niniejszym deklarujemy, że wymienione produkty są wyrobami medycznymi oznaczonymi znakiem CE według **rozporządzenia 745/2017 (MDR)** wraz z późniejszymi zmianami i spełniają ogólne wymagania dotyczące bezpieczeństwa i działania określone w załączniku I do MDR.

*This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of Reha Fund sp. z o. o. We hereby declare that the above products are CE marked medical devices according to **Medical Devices Regulation 745/2017 (MDR)** with subsequent amendments and meet the general safety and performance requirements set out in Annex I of the MDR.*

**Miejscowość**  
Place

**Warszawa**  
Warsaw

**Data i podpis**  
Date and Signature

**Stanowisko Prezes**  
Function President