



## EC DECLARATION OF CONFORMITY

DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE

<b>Company:</b> <i>Firma:</i>	Sunrise Medical GmbH & Co. KG Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / HD
----------------------------------	--

<b>Product:</b> (May include accessories) <i>Produkt</i> (może zawierać akcesoria)	JAY Easy Visco JAY Easy Fluid
---	----------------------------------


**We, Sunrise Medical declare under our sole responsibility that the product(s) to which this declaration relates, is a class 1 device, and is in conformity with the requirements of EC Council Directive for Medical Devices 93/42/EEC of 14 June 1993 amended by 2007/47/EEC of 21 March 2010**

**This was verified with conformity evaluation procedures according to Medical Device Directive Annex VII**

*My, Sunrise Medical, oświadczamy z pełną naszą odpowiedzialnością, że produkt(y), którego(ych) dotyczy ta deklaracja, jest urządzeniem klasy 1 i jest zgodny z wymaganiami dyrektywy Rady Europy o urządzeniach medycznych 93/42/EEC z 14 czerwca 1993, zmieniona przez 2007/47/EEC z 21 marca 2010.*

*Został on zweryfikowany zgodnie z procedurami oceny zgodności, zawartymi w dyrektywie o urządzeniach medycznych, załącznik VII.*

Bernd Krebs – SVP PM, Marketing Services & Engineering, Commercial Ops <i>Bernd Krebs – SVP PM, obsługa marketingowa i inżynieria</i>	A	10.02.2011
<b>Approval Name and Function</b> <i>Nazwisko i funkcja osoby akceptującej</i>	<b>Revision</b> <i>Sprawdzono</i>	<b>Approval Date</b> <i>Data akceptacji</i>

 <b>Signature</b> <i>Podpis</i>
--

Numer formularza GMS:	GL 3.1.1.1.	Sprawdzono:	A	Data obowiązywania:	10.02.2011
Właściciel formularza:	dyrektorzy działu inżynierii	Osoba akceptująca formularz:	globalny dyrektor działu inżynierii	Numer zmiany GMS:	