

**№ 103/2021/05**

**EC Declaration of Conformity**

**Deklaracja zgodności EC**

**with Medical Device Regulation 2017/745**

z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych

**Company**

Firma

**MEDEN-INMED Sp. z o.o.**

ul. Wenedów 2

PL 75-847 Koszalin

**SRN: PL-MF-000001670**

**Ensure and declare under sole responsibility, that device:**

Zapewnia i deklaruje z pełną odpowiedzialnością, że wyrób:

**Mobile lift VertiUp, VertiUp Plus**

Podnośnik mobilny pacjenta VertiUp, VertiUp Plus

**Basic UDI-DI: 590368480M033BN**

**classified as medical device: class I, rule 13**

zakwalifikowany jako wyrób medyczny: klasa I, reguła 13

**Meets, where applicable, requirements of the MDR 2017/745**

spełnia mające zastosowanie wymogi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych



**Place and Date: Koszalin, 03.11.2021**

Miejsce i data

**Maciej Zinka**

**President**

**On behalf of Meden-Inmed Sp. z o.o.**

PREZES ZARZĄDU  
MEDEN-INMED Sp. z o.o.

Maciej Zinka



Meden-Inmed Sp. z o.o.  
ul. Wenedów 2, 75-847 Koszalin, Polska  
tel. +48 94 347 10 40, fax +48 94 347 10 41  
e-mail: meden@meden.com.pl

NIP: 669-22-55-563, REGON 331039951  
KRS 0000047240, GIÓŚ E 0002126WZ  
Kapitał własny: 18 835 784,74 PLN  
www.meden.com.pl