



## Deklaracja zgodności WE, nr 4/2021

Producent:

*nazwa:* **OPHARM Sp. z o.o.**  
*adres:* ul. Pokrzywnica 62, 99-120 Piątek, Polska

oświadcza, że niniejszą deklarację zgodności UE wydano na wyłączną odpowiedzialność producenta, który deklaruje, że produkt:

*nazwa:* **Maseczka medyczna Pro Typ IIR**  
*model:* **K-2**  
*kolor:* **Biały**  
*numer seryjny:* od **KM001** do **KM999**  
*klasa wyrobu:* **I, niesterylna, zgodnie z załącznikiem VIII MDR (UE) 2017/745**  
*Kod Basic UDI-DI:* **590430208MK201ZJ**

spełnia ogólne wymagania dotyczące bezpieczeństwa i działania:

- Rozporządzenia w sprawie wyrobów medycznych **MDR (UE) 2017/745**,
- Rozporządzenie **REACH (UE) 1907/2006**,

spełnia wymagania następujących norm zharmonizowanych:

- **EN 14683:2019+AC:2019**,
- **EN ISO 13485:2016+AC:2018**,
- **EN 1041:2008+A1:2013**,
- **EN ISO 14971:2012**,
- **EN ISO 15223-1:2016**,
- **EN ISO 10993-1:2009+AC:2010**,
- **EN 62366-1:2015**.

Deklaracja ta odnosi się wyłącznie do produktu w stanie, w jakim został wprowadzony do obrotu i nie obejmuje części składowych dodanych przez użytkownika końcowego lub przeprowadzonych przez niego późniejszych działań lub zmian.

**Pokrzywnica, 20-05-2021 r.**

*miejsce, data*

*podpis*

*imię, nazwiska, funkcja*

**OPHARM SP. Z O.O.**  
Pokrzywnica 62, 99-120 Piątek  
KRS 0000840683  
NIP 5070096769  
REGON 386032452

**PROKURENT**

*Maciej Olszyński*