

**APROBATA**  
**Dyrektywa 93/42/EEC Załącznik V, Punkt 3**  
**System Zarządzania Jakością Produkcji**

**Numer rejestracyjny:** DD 60029178 0001

**Numer raportu:** 26300074 002



**Producent:** TECH-MED  
Technika Medyczna  
B. Wójcik Spółka Jawna  
ul. Chmielna 98  
00-801 Warszawa  
Polska

**Zakres:** Produkcja wyrobów medycznych  
  
(wyroby objęte według załącznika)

**Data ważności:** 17.03.2015

Jednostka Notyfikowana niniejszym zatwierdza system zarządzania jakością ustanowiony i stosowany w wyżej wymienionym przedsiębiorstwie. Wymagania załącznika V, punkt 3 dyrektywy zostały spełnione. Przedsiębiorstwo podlega okresowym audytom nadzorującym, na podstawie załącznika V, punkt 4 wyżej wymienionej dyrektywy. Aprobata może być stosowana przez przedsiębiorstwo do udokumentowania zgodności wyrobów.

Data 18.03.2010

Jednostka Notyfikowana  
  
Dipl.-Ing. I. Munkler  


**TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg**  
Akredytowany przez Zentralstelle der Länder für Sicherheitstechnik (ZLS) oraz  
Zentralstelle der Länder für Gesundheitsschutz bei Arzneimitteln und Medizinprodukten (ZLG).

Zarejestrowano w Komisji Europejskiej pod numerem **0197**.

CE Oznakowanie CE może być używane, jeśli spełnione są wszystkie stosowane wymagania dyrektyw Komisji Europejskiej. CE

**TÜV Rheinland**  
**LGA Products GmbH**  
**Tillystraße 2, 90431 Nürnberg**

Załącznik do

Numer rejestracyjny: DD 60029178 0001


Numer raportu: 26300074 002

Producent: **TECH-MED**  
**Technika Medyczna**  
**B. Wójcik Spółka Jawna**  
**ul. Chmielna 98**  
**00-801 Warszawa**  
**Polska**

Zakres: Wyroby objęte:  
- Ciśnieniomierze elektroniczne

Jednostka Certyfikująca

Data 18.03.2010

  
Dipl.-Ing. I. Munkler



**Business Stream Products  
Certification Department**



Precisely Right.

TÜV Rheinland LGA Products GmbH · 90431 Nürnberg

TECH-MED  
Technika Medyczna  
B. Wójcik Spółka Jawna  
Ms. Jewiec  
ul. Chmielna 98  
00-801 WARSZAWA  
POLAND

Customer Service Center  
for Products  
Tel. +49 911 655-5225  
Mail [service@de.tuv.com](mailto:service@de.tuv.com)

Date January 21, 2011

**Application for** : QMS Produktion, Anhang V MDD  
**Certificate No.** : DD 60029178 SHEET 0001  
**Techn. appliance** : Only for QM-System audit  
**Test requirements** : Richtlinie 93/42/EWG

Dear Ms. Jewiec,

Your Quality Management System has been tested and found to be in accordance with the above mentioned requirements for the following, new products in a scope of certification:  
-Electronic sphygmomanometers, models: TECH-MED TMA-870 and TECH-MED TMA-880.

This is to confirm that the above-mentioned products are covered in a scope of certification to directive 93/42/EEC Annex V.

Kind regards

Certification body

  
D. Swiatko

Test sample: no, documentation available

TÜV Rheinland  
LGA Products GmbH

Tillystraße 2  
90431 Nürnberg

Tel. +49 911 655-5225  
Fax +49 911 655-5226  
Mail [service@de.tuv.com](mailto:service@de.tuv.com)  
Web [www.tuv.com/safety](http://www.tuv.com/safety)

Board of Management

Dipl.-Ing.  
Jörg Mähler

Dipl.-Wirtsch.-Ing.  
Hans-Hermann Ueffing

Nürnberg HRB 26013  
UST-ID Nr.: DE 811835490