



**Urząd Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa tel. +48 22 492-11-00. fax +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

Warszawa, 2017-09-19

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 660/2017

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

Przedsiębiorstwo Elektroniki Profesjonalnej IGEL Jerzy Kowaliński
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu	Oznaczenie typu
Monitor Pacjenta	ICARD M

wytwarzany przez:

Przedsiębiorstwo Elektroniki Profesjonalnej IGEL Jerzy Kowaliński
ul. Chorzowska 64, 44-100 Gliwice, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211) wdrażającej dyrektywę 93/42/EWG może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu



Sebastian Migdałski
z upoważnienia Prezesa
WICEPREZES
ds. Wyrobów Medycznych
Sebastian Migdałski