

## EU DECLARATION OF CONFORMITY / DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

### Manufacturer/ Producent:

**Name / Nazwa:** JIANGSU SINTANG HEALTH & TECHNOLOGY CO.,LTD

**Address / Adres:** No. 61 South Xikang Road, Dafeng Zone, Yancheng City, Jiangsu, China

**We declare under our sole responsibility that the medical device / Deklarujemy na swoją wyłączną odpowiedzialność, że wyroby medyczne:**

**Product name / Nazwa wyrobu:** Rehabilitation chair / Krzesło rehabilitacyjne

**Models / Modele:** Posture chair / Kłękosiad Ergo Pro

**Basic UDI-DI:** 590781338Krzesla94

**Intended use / przeznaczenie wyrobu:** The prophylactic-rehabilitation chair Ergo Pro is intended for people with back injuries and with lumbar pain syndromes. The task of the chair is to relieve the intervertebral discs and back muscles in a sitting position. / Krzesło profilaktyczno-rehabilitacyjne Kłękosiad Ergo Pro przeznaczone jest dla osób po urazach kręgosłupa i z zespołami bólowymi odcinka lędźwiowego. Zadaniem krzesła jest odciążanie w pozycji siedzącej krążków międzykręgowych i mięśni pleców.

**Class of the medical device/ Klasa wyrobu medycznego:** Class I acc. to rule 1 / klasa I wg reguły 1  
**Meet requirements of the Regulation 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on medical devices, amending Directive 2001/83/EC, Regulation (EC) No 178/2002 and Regulation (EC) No 1223/2009 and repealing Council Directives 90/385/EEC and 93/42/EEC and applicable international standards/** są zgodne z wymaganiami określonymi w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG i stosownymi normami międzynarodowymi.

**Manufacturer declares that follows conformity assessments procedure described in art. 52 para. 7 of the Regulation 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on medical devices after drawing up the technical documentation set out in Annexes II and III of the Regulation 2017/745/** Producent oświadcza, że postępuje zgodnie z procedurą oceny zgodności określoną w art. 52 akapit 7, Rozporządzenia 2017/745, po sporządzeniu dokumentacji technicznej określonej w załącznikach II i III Rozporządzenia 2017/745.

**Authorized representative / Autoryzowany przedstawiciel:**

HABYS Sp. z o.o.,  
ul. Produkcyjna 16,  
38-200 Jasło, Poland  
SRN: PL-AR-000007134

**Date / data:** 05.02.2024

**Place / Miejsce:** Jiangsu, China

**Producer's representative / Osoba reprezentująca Producenta**  
**Board chairman / Prezes zarządu**

*Wen Zhang*

