

Deklaracja zgodności UE

Producent: Easy Light s.r.o., Numer spółki: 55 334 270, Ľ. Štúra 16/25, 018 61 Beluša, Slovakia, e-mail: hello@mitochondriak.com,

niniejszym wydaje się niniejsza deklaracja zgodności z UE (zgodność z utrzymaniem).

1. Przedmiot deklaracji: Przedmiotem tej deklaracji jest następujący produkt:

- Nazwa produktu: **LASER Mitochondriak® do terapii światłem czerwonym**
- Model: **LASER Mitochondriak®**
- Opis: Latarka LED do terapii światłem wykorzystującą światło czerwone, podczerwone i niebieskie, zaprojektowana do fotobiomodulacji lokalnej lub całego ciała.
- ID partii / Numer seryjny: **EAN: 0726529982145**
- Produkt ten przeznaczony jest do terapii światłem i fotobiomodulacji.

2. Deklaracja zgodności: Niniejszym oświadczamy wyłącznie na własną odpowiedzialność, że opisany powyżej produkt spełnia wszystkie istotne wymagania następujących przepisów Unii Europejskiej:

- Dyrektywa 2014/30/UE (EMC)
- Dyrektywa 2011/65/UE (**RoHS**)
- Dyrektywa (UE) 2023/988 (GPSR)

Jednocześnie produkt spełnia ogólne wymagania bezpieczeństwa produktu wynikające z rozporządzenia (UE) 2023/988 dotyczące ogólnego bezpieczeństwa produktu.

3. Zharmonizowane normy i specyfikacje techniczne stosowane: Zgodność z powyższymi przepisami oceniono na podstawie następujących zharmonizowanych norm i/lub innych specyfikacji technicznych (obowiązujących w dniu testów):

- EN IEC 62031:2020
- EN 55015:2019 + A11:2020
- EN 61547:2009
- EN IEC 63000:2018
- EN 62471

4. Dodatkowe informacje: Niniejsza deklaracja zgodności jest wydawana wyłącznie na odpowiedzialność producenta.

Ten produkt jest oznaczony **znakiem CE, RoHS** oraz, gdzie to możliwe, innymi symbolami zgodnie z obowiązującym przepisem.

Producent zobowiązuje się do przechowywania dokumentacji technicznej oraz tej deklaracji zgodności przez okres co najmniej 10 lat od wprowadzenia ostatniego egzemplarza tego typu na rynek Unii Europejskiej.

W Beluša, 01.01.2026

W imieniu Easy Light s.r.o.: Jaroslav Lachký, CEO

