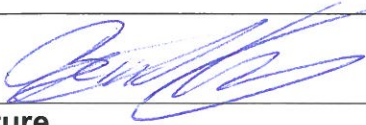


## EC DECLARATION OF CONFORMITY

DEKLARACJA ZGODNOŚCI WE

<b>Company:</b> <i>Firma:</i>	Sunrise Medical GmbH & Co. KG Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / HD
<b>Product:</b> (May include accessories) <i>Produkt</i> (może zawierać akcesoria)	Breezy RelaX <sup>2</sup>
<p><b>We, Sunrise Medical declare under our sole responsibility that the product(s) to which this declaration relates, is a class 1 device, and is in conformity with the requirements of EC Council Directive for Medical Devices 93/42/EEC of 14 June 1993 amended by 2007/47/EEC of 21 March 2010</b></p> <p><b>This was verified with conformity evaluation procedures according to Medical Device Directive Annex VII</b></p> <p><i>My, Sunrise Medical, oświadczamy z pełną naszą odpowiedzialnością, że produkt(y), którego(ych) dotyczy ta deklaracja, jest urządzeniem klasy 1 i jest zgodny z wymaganiami dyrektywy Rady Europy o urządzeniach medycznych 93/42/EEC z 14 czerwca 1993, zmieniona przez 2007/47/EEC z 21 marca 2010.</i></p> <p><i>Został on zweryfikowany zgodnie z procedurami oceny zgodności, zawartymi w dyrektywie o urządzeniach medycznych, załącznik VII.</i></p>	

<b>Bernd, Krebs</b> <b>Senior Vice President</b> R&D, Product Management & Marketing Europe	<b>B</b>	<b>17.11.2010</b>
<b>Approval Name and Function</b> <i>Nazwisko i funkcja osoby akceptującej</i>	<b>Revision</b> <i>Sprawdzono</i>	<b>Approval Date</b> <i>Data akceptacji</i>


<b>Signature</b> <i>Podpis</i>

Numer formularza GMS:	GL 3.1.1.1.F35	Sprawdzono:	<b>B</b>	Data obowiązywania:	<b>01.02.2010</b>
Właściciel formularza:	dyrektorzy działu inżynierii	Osoba akceptująca formularz:	globalny dyrektor działu inżynierii	Numer zmiany GMS:	808