

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ UE

selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE

Nous

BOW MÉDICAL

43 Avenue d'Italie
80000 Amiens - France
SRN: FR-MF-000011517

garantissons et déclarons sous notre seule responsabilité, que le dispositif médical :

Moteur de prescription DIANE

Classe I en application de la règle 12 de l'annexe IX de la directive 93/42/CEE

est conforme aux exigences applicables de la directive 93/42/CEE, de l'article 120 « dispositions transitoires » du règlement européen MDR 2017/745 et de la norme IEC 62304 « *logiciel de dispositif médical* »

Cette présente déclaration est sous la seule responsabilité du fabricant du moteur de prescription DIANE.

Version du système DIANE : 4.8

Version du DM DIANE : 3

DATE et LIEU : À Amiens, France, le **15/11/2021**

LE DIRECTEUR : Mr Pierre TOUTON

