

BM-QUA-EN-41 Version: 01

MAJ 28/09/2022 Diffusion: B-Client

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD UE

De acuerdo al anexo IX de la directiva 93/42/CEE

Nosotros,

BOW MEDICAL

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

garantizamos y declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad, que el dispositivo medical:

Motor de prescripción DIANE

Clase I en aplicación de la regla 12 del Anexo IX de la directiva 93/42/CEE

está conforme a las exigencias aplicables de la directiva 93/42/EEC y con el artículo 120 «Dispocisiones Transitorias» del Reglamento Europeo sobre dispositivos medicales 2017/745 y con la norma IEC 62304 « software de dispositivos medicales»

Esta declaración de conformidad del dispositivo medical DIANE es responsabilidad única del fabricante.

Versión del sistema DIANE: 4.8

Versión del dispositivo medical DIANE: 3

Lugar y fecha: A Amiens, Francia, el 15/11/2021

Director General: Pierre TOUTON



