

## 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 : 4.10

Version du DM DIANE : 3.21

Lieu et date : A Amiens, France, le 10/11/2022

Directeur général : Pierre TOUTON

