

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 : 4.12

Version du DM DIANE : 3.38

UDI - DI : (01)3760404900005(10)0338

DATE et LIEU : À Amiens, France, le **19/02/2024**

PRESIDENT : Mr Pierre TOUTON

