

DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITA'

DECLARATION OF CE CONFORMITY

93/42 CEE (MD) - 2004/108/CE (EMC) - 2006/95/CE (BT) - 2011/65/UE (RoHS)

MO.ZA SNC dichiara che la famiglia di dispositivi medici di Classe I descritti qui di seguito

MO.ZA SNC declare that the family of products below listed are of Class I

NEGATIVOSCOPI

X-RAY FILMS VIEWERS

DISPOSITIVO MEDICO/MEDICAL DEVICE	ARTICOLO /CODE
NEGATIVOSCOPIO/ X-RAY FILM VIEWER	mm. 385x435
NEGATIVOSCOPIO/ X-RAY FILM VIEWER	mm. 770x435
NEGATIVOSCOPIO/ X-RAY FILM VIEWER	mm. 1100x435
NEGATIVOSCOPIO/ X-RAY FILM VIEWER	mm. 1450x435

a cui questa dichiarazione si riferisce/to which this declaration refer:

- sono conformi ai Requisiti Essenziali (allegato 1) e alle prescrizioni della Direttiva 93/42 CEE-allegato VII- recepita con D.L.24/02/97 N.46 e successive modifiche;
- sono conformi alle Direttive 2004/108/CE (EMC) - 2006/95/CE (BT);
- sono conformi alle restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche (Direttiva Europea RoHS 2011/65/UE)
- Satisfy all the requirements as per annex 1 to Directive 93/42/CEE-annex VII- accepted in Italy by D.L.24/02/97 N.46 and modifications;
- satisfy to Directive 2004/108/CE (EMC) – 2006/95/CE /BT);
- satisfy to restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (RoHS Directive 2011/65/EU)

Caravaggio, 03.06.2014

Il Legale Rappresentante della MO.ZA SNC

Motta Barbara



Lot from serial number to