

BIEFFE ITALIA s.r.l. weiko®

Headoffice: Viale Lincoln 178 - 81100 Caserta (Italy)
Factory: Via Palma 284 - 80040 Striano-Na (Italy)
Tel.: +39 081 8654662 - Fax: +39 081 8654723
biefteita@libero.it - www.weiko.com

C.C.I.A.A. 147379
Trib. S. Maria C.V. 16412
P. IVA 02220390617

Bank:
CARIPARMA c/c 000056503302
ABI 06230 CAB 14910 CIN E
IBAN IT75 E062 3014 910 000056503302



DECLARATION OF CONFORMITY



Directives EEC/93/42, 2007/47/CE, 2006/95/CE, 2004/108/CE

BIEFFE ITALIA s.r.l.

declare under our responsibility that the product

wall version SLIM LED VIEWER

code BF LED 50.1 / BF LED 50.1 F; BF LED 50.2 / BF LED 50.2 F; BF LED 50.3 / BF LED 50.3 F; BF LED 50.4 / BF LED 50.4 F

table version SLIM LED VIEWER WORKSTATION

code BF LED 50.1 F T1; BF LED 50.1 F T2; BF LED 50.1 F T3

is in conformity with the following standards or other normative document

EEC Directive 93/42 modified by **EC Directive 2007/47** medical device of Class I

Low Voltage EC Directive 2006/95

Electromagnetic Compatibility EC Directive 2004/108

Striano (NA), March 2013

BIEFFE ITALIA s.r.l.
Dr. Flavio Ferrazzano

BIEFFE ITALIA s.r.l. weiko®

Sede legale: Viale Lincoln 178 - 81100 Caserta (Italy)

Stabilimento: Via Palma 284 - 80040 Striano-Na (Italy)

Tel.: +39 081 8654662 - Fax: +39 081 8654723

bieffita@libero.it - www.weiko.com

C.C.I.A.A. 147379
Trib. S. Maria C.V. 16412
P. IVA 02220390617

Coordinate Bancarie:

CARIPARMA c/c 000056503302

ABI 06230 CAB 14910 CIN E

IBAN IT75 E062 3014 910 000056503302



DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'



in base alle Direttive 93/42/CEE, 2007/47/CE, 2006/95/CE, 2004/108/CE

BIEFFE ITALIA s.r.l.

dichiara, sotto la propria responsabilità, che il prodotto

NEGATIVOSCOPIO SLIM LED a parete

codice BF LED 50.1/ BF LED 50.1 F; BF LED 50.2/ BF LED 50.2 F; BF LED 50.3/
BF LED 50.3 F; BF LED 50.4/ BF LED 50.4 F

NEGATIVOSCOPIO SLIM LED da tavolo WORKSTATION

codice BF LED 50.1 F T1; BF LED 50.1 F T2; BF LED 50.1 F T3

è conforme

ai requisiti previsti dalla **Direttiva 93/42/CEE** come modificata dalla **Direttiva 2007/47/CE** recepita dal D.L. 37 del 25/01/2010, concernente i dispositivi medici in qualità di dispositivo medico Classe I

ai requisiti previsti dalla **Direttiva Bassa Tensione 2006/95/CE**

ai requisiti previsti dalla **Direttiva Compatibilità Elettromagnetica 2004/108/CE**

Striano (NA), Marzo 2013

BIEFFE ITALIA s.r.l.

Dr. Flavio Ferrazzano