


# DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

|  |  |
|--|--|
| Noi<br>Nome + indirizzo del produttore:  | bredent GmbH & Co. KG<br>Weissenhorner Strasse 2<br>89250 Senden<br>Germany                              |
| dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità, che il dispositivo medico<br><b>31000110</b><br><b>Cacciavite 10 lungo Inbus 2,5</b> |  |
| Gruppo prodotti:   | <b>strumento manuale, dentale, altro</b>   |
| Codice UMDNS:  | <b>16-667</b>  |
| Direttiva sui dispositivi medici:  | <b>Direttiva sui dispositivi medici 93/42/CEE, Allegato IX, Regola 5</b>                                 |
| è conforme a tutte le prescrizioni della direttiva 93/42/CEE sui dispositivi medici.   |  |
| Norme armonizzate applicate:   | Sono riportate nella documentazione tecnica.   |
| Norme nazionali applicate:   | Sono riportate nella documentazione tecnica.   |
| Organismo notificato (se applicabile):   | <b>CE</b>  |
| Procedura di valutazione della conformità  | È stata eseguita in base all'allegato VII della direttiva 93/42/CEE.                                     |
| Senden, il 27.02.2021<br>-----<br>Luogo, data  | <br>Peter Brehm, CEO |

La dichiarazione di conformità è valida fino al 31.12.2021.