

Dichiarazione di conformità UE

Nuova Laris S.r.l.

Actor ID/SRN: IT-MF-000017901

Sede operativa: Via Ingegno n.14 - 84087 Sarno (SA) – Italy

Sede legale: Via Filippo Palizzi 105, 80127 Napoli (NA)

In qualità di fabbricante, dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che il dispositivo medico:

Tipo Dispositivo: Lettino da visita medica

UDI-DI: 8057592191175

Codice Prodotto: LVFW70

Classe di rischio: Classe I, in accordo a quanto previsto dall'allegato VIII, Capo II, regola 1 (uno)

Codice RDM: 2598895/R

Codice EMDN: V080602

Destinazione d'uso: Dispositivo destinato all'utilizzo in diagnosi medica.

è conforme al Regolamento (UE) 2017/745 sui Dispositivi Medici.

A tal scopo la **NUOVA LARIS S.R.L.** garantisce e dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità quanto segue:

1. I dispositivi in oggetto soddisfano i requisiti generali di sicurezza e prestazione così come richiesti dall'allegato I del regolamento 2017/745 come prescritto dall'allegato IV del suddetto regolamento.
2. L'elenco completo dei dispositivi in oggetto viene indicato nell'Allegato A della presente dichiarazione.
3. I dispositivi in oggetto NON SONO STRUMENTI DI MISURA.
4. I dispositivi in oggetto NON SONO DESTINATI AD INDAGINI CLINICHE.
5. I dispositivi in oggetto vengono commercializzati in confezione NON STERILE.
6. I dispositivi in oggetto sono da considerarsi come appartenenti alla classe I in conformità a quanto stabilito dall'allegato VIII del suddetto regolamento.

CEO: MARCO BOTTONI

NUOVA LARIS S.r.l.

Attrezzature Elettopedicali
Sede Operativa: Via Ingegno n.14 - 84087 Sarno (SA)
C.F. n. 02560230244 - N. REA NA505618
TEL. 081-66549 - mobile 347-3883868
mail: info@nuovalaris.it - web: www.nuovalaris.it

Sarno 22/04/2024

Firma