

DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD.
(EC DECLARATION OF CONFORMITY)
DIRECTIVA DE PRODUCTOS SANITARIOS 93/42 /CEE
(MEDICAL DEVICE DIRECTIVE 93/42/EEC)

FABRICANTE DE LOS PRODUCTOS: LABORATORIOS DIAFARM, S.A.
(PRODUCTS MANUFACTURER)

DIRECCIÓN: Av. d'Arraona, 119-123
(ADDRESS) 08210 Barberà del Vallés
Barcelona- Spain
Tlf: +34 93 719 21 20

Declaran bajo su responsabilidad que los productos que se describen a continuación, cumplen con los requisitos esenciales del anexo I establecidos en la directiva:
(Declare under their responsibility that the products describe below meet the essentials requirements of the annex I of the directive:)

Directiva de Productos Sanitarios 93/42/CEE.
Transposición a la legislación española en el Real Decreto 1591/2009.
(Medical Devices Directive 93/42/EEC. Transposition to Spanish Legislation in Real Decreto 1591/2009)

IDENTIFICACIÓN PRODUCTO: NOENE PLANTILLAS
(PRODUCT IDENTIFICATION)


MODELOS (MODELS): URBAN - LG2
UNIVERSAL - NO2
INVISIBLE – SOS1
OPTIMUM - OFP2
ERGONOMIC - AC2
SPECIFIC - TC4
ANTIESTÁTICA
INDUSTRIAL
ERGOPRO AC+

CLASIFICACIÓN: CLASE I según Anexo IX, REGLA 1 de la Directiva 93/42/CEE
(CLASSIFICATION:) CLASS I According Annex IX RULE 1 OF DIRECTIVE 93/42/EEC

PROCEDIMIENTO DE EVALUACIÓN DE CONFORMIDAD: DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD ANEXO VII
DIRECTIVA 93/42/CEE
(CONFORMITY ASSESMENT PROCEDURE:) DECLARATION OF CONFORMITY, DIRECTIVE 93/42/EEC ANNEX VII

PROCEDIMIENTO DE CERTIFICACIÓN: NO APLICABLE
(CERTIFICATION ASSESMENT:) NA

FECHA: 3 de Abril 2017
(DATE:) 3rd April 2017


Sr. Pablo Corbera Elizalde
Director General (General Manager)