

DEKLARACJA ZGODNOŚCI CE DLA WYROBÓW MEDYCZNYCH (w potwierdzeniu załącznika IV do Regulaminu (UE) nr. 745/2017)

Firma Cartiere Carrara S.p.A, w osobie jej przedstawiciela ustawowego, Pana Massimo Carrara, deklaruje, że wymienione wyroby medyczne w poniższej tabeli, zalicza się do wyrobów I Klasy niesterylnych i bez funkcji pomiarowej.

Symbol produktu	Nazwa produktu
76714	BULKYSOFT PREMIUM PODKŁAD MEDYCZNY
76715	BULKYSOFT PREMIUM PODKŁAD MEDYCZNY
76716	BULKYSOFT COMFORT PODKŁAD MEDYCZNY

Produkty te są produkowane zgodnie z Regulaminem (UE) nr. 745/2017 w sprawie wyrobów medycznych, zmieniająca dyrektywę 2001/83/CE i zasady (CE) nr. 178/2002 i zasady (CE) 1223/2009 i uchYLENIA dyrektyw 90/385/CEE i 93/42/CEE Rady.

Florencja, 18/02/2021

Przedstawiciel ustawowy

Massimo Carrara

Siedziba: V.le S Lavagnini , 41 -50129 Firenze (FI) – Italy
Cod.Fisc./Part.IVA IT 00385850474

Siedziba Administracyjna: Via Cav. Lav. Mario Carrara, 12 – 55012 Tassignano (LU) –Italy
Telefon +39 0583 93031 fax +39 0583 936724
e-mail: info@cartierecarrara.com



**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE PER I DISPOSITIVI
MEDICI
(in conformità all'Allegato IV del Regolamento (UE)
n°745/2017)**

La società Cartiere Carrara S.p.A, nella persona del suo legale rappresentante, il Sig. Massimo Carrara, dichiara che i dispositivi medici elencati nella tabella di seguito rappresentata appartengono alla Classe I non sterile e senza funzioni di misura,

REF Articolo	Denominazione commerciale		
76714	BULKYSOFT MEDICO	PREMIUM	LENZUOLINO
76715	BULKYSOFT MEDICO	PREMIUM	LENZUOLINO
76716	BULKYSOFT MEDICO	COMFORT	LENZUOLINO

sono fabbricati conformemente al Regolamento (UE) n°745/2017 relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il Regolamento (CE) n.178/2002 e il regolamento (CE) 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio.

Firenze, 18/02/2021

Il Legale Rappresentante
Massimo Carrara