

Dichiarazione di conformità

Azienda	breident GmbH & Co. KG Weißenhörner Straße 2 89250 Senden Germany
dichiara sotto esclusiva responsabilità visio.lign (novo.lign A und P, combo.lign, Opaquer combo.lign, visio.link, crea.lign, crea.lign Modelling Liquid) in qualità di Prodotto medicale di classe IIa conviene con tutte le richieste della direttiva sui dispositivi medici 93/42/CE	
Gruppo prodotti:	Faccette estetiche
UMDNS – Code	16-336
Norma MDD	IX regola 5
Norme internazionali applicate	Sono depositati nella documentazione tecnica
Norme nazionali applicate	Sono depositati nella documentazione tecnica
Ente notificato (se ricorrente)	<i>mdc medical device certification GmbH</i> <i>Kriegerstrasse 6</i> <i>70191 Stuttgart, Germany</i> <i>CE 0483</i>
Procedura di valutazione della conformità	È stato eseguito in conformità all'appendice II della direttiva 93/42/CE
Senden, den 01.06.2009 Luogo, data	 Peter Brehm/ Direzione

La dichiarazione di conformità è valida fino alla fine di quest'anno solare.