


# DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

Noi Nome + indirizzo del produttore:	bredent GmbH & Co. KG Weissenhorner Strasse 2 89250 Senden Germany
dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità, che il dispositivo medico <b>5400F505</b> <b>bre.flex 2nd Edition rosa 2</b>	
Gruppo prodotti:	<b>Protesi dentale, parziale</b>
Codice UMDNS:	<b>17-845</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>mdc medical device certification GmbH</b> <b>Kriegerstrasse 6</b> <b>70191 Stuttgart, Germany</b> <b>CE</b> <b>0483</b>
Procedura di valutazione della conformità	È stata eseguita in base all'allegato II della direttiva 93/42/CEE.
Senden, il 25.09.2015 ----- Luogo, data	 Peter Brehm, CEO

La dichiarazione di conformità è valida fino al 31.12.2015.