

UE DECLARATION OF CONFORMITY
DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE

BIONEN S.R.L.
Via P. Petrocchi, 42/1 - 50127 Firenze (FI) - Italy
Nr SRN IT-MF-000018461

Dichiara in qualità di fabbricante, sotto la propria responsabilità esclusiva, che i dispositivi
Declares as manufacturer under its own exclusive responsibility that the medical device

Categoria di dispositivo: Device category:	Accessori di ricambio per elettrodi a ponte <i>Replacement Accessories for bridge electrode</i>	
UDI DI BASE BASIC UDI	803331512SURFAX	
Modello/i: Model(s):	Ref. 0003.XXX-(YYY)	Descrizione Accessori ricambio elettrodi a ponte <i>Replacement Accessories for bridge electrode</i>
	XXX = indica tipo e può assumere valori da 000 a 999 <i>XXX = indicates type and can take values from 000 to 999</i> YYY = se presente, indica dimensione, colori, confezionamento e può assumere valori da 000 a 999 <i>YYY = if present, indicates size, colors and packaging and can take values from 000 to 999</i>	
Marca/Marche: Trade mark(s):	BIONEN	

Conformemente al Regolamento MDR (UE) 2017/745, rispondono ai requisiti generali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I, sono fabbricati conformemente alla Documentazione Tecnica di cui agli Allegati II e III e sono marcati:

In accordance with Regulation MDR (EU) 2017/745, meet the general safety and performance requirements set out in Annex I, they are manufactured in compliance with the Technical Documentation referred to in Annexes II and III and are marked:



Categoria EMDN: N010199 - DISPOSITIVI PER NEUROFISIOLOGIA - ALTRI

Classe: I in conformità alla regola 1 di cui all'Allegato VIII;

Norme tecniche applicate: ISO 13485; ISO 14971; IEC 62366-1; ISO 10993-1; EN 1041; ISO 15223-1

Category EMDN: N010199 - NEUROPHYSIOLOGY DEVICES - OTHERS

Class: I in compliance with the rule 1 of Annex VIII;

Technical standards applied: ISO 13485; ISO 14971; IEC 62366-1; ISO 10993-1; EN 1041; ISO 15223-1

Firenze, 10/04/2024

Legale Rappresentante (Monia Nencioni)