

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:	Cuffia EEG in silicone EEG Silicone headcap
UDI DI BASE BASIC UDI	8033315120013RN
Modello/i: Model(s):	Ref. Descrizione 0005.XXX Cuffia EEG in silicone <i>EEG Silicone headcap</i> XXX = n. di bande e tipo di mentoiera XXX = bands n. and chin type
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: N010180 – DISPOSITIVI PER NEUROFISIOLOGIA - ACCESSORI

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: N010180 – NEUROPHYSIOLOGY DEVICES - ACCESSORIES

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)