

**DIRETTIVA 93/42/CEE DEL CONSIGLIO del 14 giugno 1993 concernente i dispositivi medici**

**Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici**

**REGOLAMENTO (UE) 2016/425 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 9 marzo 2016 sui dispositivi di protezione individuale**

## **DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'**

Il fabbricante o il rappresentante autorizzato stabilito nella Comunità:

**JDM srl**  
*Via Alcide De Gasperi, 57*  
*62010 Montecassiano (MC)*  
*Tel. 0733493170*  
*Fax 0733494224*

Dichiara che il nuovo DPI descritto qui di seguito:

**Modello: TRACER**  
**Tipo: T00IC – T10IC – T15IC – T20IC -T25IC – T30IC**

È conforme al:

1. DIRETTIVA 93/42/CEE DEL CONSIGLIO del 14 giugno 1993 concernente i dispositivi medici;
2. Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici  
UDI-DI: 805177367 T00IC 8R - 805177367 T10IC 8Y - 805177367 T15IC 9R - 805177367 T20IC 97 - 805177367 T25IC 9Y - 805177367 T30IC 9E

Informazioni supplementari: Dispositivo Medico di Classe I

3. regolamento UE 2016/425 e alle seguenti norme tecniche EN166: 2001, Ed è identico al DPI che è oggetto del certificato di conformità CE n. : 21001 Rev.1 realizzato il 08/11/2023, dal seguente organismo notificato Europeo

CERTOTTICA – Istituto Italiano per la Certificazione dei Prodotti Ottici Srl

Informazioni supplementari: DPI di categoria II (rischio intermedio)

Fatto a : **Montecassiano, Italy**

Date: 08/11/2023

General manager  
(Alonso Saenz Dario Josè)

