

DIRECTIVA 93/42/CEE DO CONSELHO, DE 14 DE JUNHO DE 1993, RELATIVA AOS DISPOSITIVOS MÉDICOS  
REGULAMENTO (UE) 2017/745 DO PARLAMENTO EUROPEU E DO CONSELHO de 5 de abril de 2017  
relativo aos dispositivos médicos  
REGULAMENTO (UE) 2016/425 DO PARLAMENTO EUROPEU E DO CONSELHO de 9 de março de  
2016 relativo aos equipamentos de proteção individual

## DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE

O fabricante ou o representante autorizado estabelecido na Comunidade:

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

Declara que o novo EPI descrito abaixo:

**Modello: READER**  
**Tipo: REC39EY10 - REC39EY15 - REC39EY20 -**  
**REC39EY25 - REC39EY30**

Cumpre o:

1. Directiva 93/42/CEE do Conselho, de 14 de Junho de 1993, relativa aos dispositivos médicos
2. REGULAMENTO (UE) 2017/745 DO PARLAMENTO EUROPEU E DO CONSELHO de 5 de abril de 2017 relativo aos dispositivos médico  
UDI-DI: 805177367 REC39EY10 5P - 805177367 REC39EY15 5Z - 805177367 REC39EY20 5S -  
805177367 REC39EY25 64 - 805177367 REC39EY30 5V

Informações adicionais: Dispositivo médico de Classe I

3. Regulamento da UE 2016/425 e as seguintes normas técnicas EN166: 2001, E é idêntico ao EPI que é objeto do certificado de conformidade CE, n.º: 10066 rev.04 de 11/12/2020, pelo seguinte organismo europeu notificado

CERTOTTICA – Istituto Italiano per la Certificazione dei Prodotti Ottici Srl

Informações complementares: EPI de categoria II (risco intermédio)

Feito em : **Montecassiano, Itália**

Data: 11/12/2020

General manager  
(Alonso Saenz Dario José)

