

Dichiarazione di conformità UE

Nome del fabbricante:	Meloq AB
Indirizzo del fabbricante:	Drottning Kristinas Vag 53, 114 28 Stockholm, Sweden
SRN:	NA, non ancora attiva EUDAMED.
UDI-DI di base:	07350015480001
Nome del dispositivo:	EasyAngle
Codice prodotto:	2001006
Classificazione:	Classe 1
Metodo di valutazione della conformità:	Meloq AB impiega le seguenti procedure per la marcatura CE dei suoi prodotti, in base al Regolamento MDR: Classe 1: dichiarazione di conformità UE in base all'allegato VIII+ allegato IX.

Questa dichiarazione di conformità è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva Meloq AB. Dichiariamo con la presente che il dispositivo medico specificato qui sopra soddisfa i requisiti del Regolamento (UE) MDR 2017/745 sui dispositivi medici.

Tutta la documentazione pertinente è conservata presso la sede del fabbricante.

Firma:

Luogo e data di emissione:



Jerker Skogby
CEO

Stockholm, 2021-04-26