

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

FABRICANT :

KOKEN CO., LTD.

1-4-14 Koraku, Bunkyo-ku, Tokyo 112-0004, Japon

Téléphone : + 81-03-3816-3542

Fax : + 81-03-3816-3582

URL : <http://www.kokenmpc.co.jp>Courriel : customer@kokenmpc.co.jpREPRÉSENTANT EUROPÉEN
AUTORISÉ :**MDSS GmbH**

Schiffgraben 41, D-30175 Hanovre, Allemagne

Téléphone : + 49-511-6262-8630

Fax : + 49-511-6262-8633

www.mdssar.com

PRODUIT :

Simulateur de réanimation néonatale version
avancée

LM-111GM

Nous, le fabricant, déclarons par la présente que le produit mentionné ci-dessus satisfait aux dispositions de la directive RED 2014/53/UE et de la directive RoHS 2 2011/65/UE. Tous les documents justificatifs sont conservés dans les locaux du fabricant.

NORMES APPLIQUÉES :

Directive RED :

Article 3.1a

EN 62368-1 : 2014 + A11 : 2017

EN 62479 : 2010

Article 3.1b

EN 301 489-1 V2.1.1 (2017-02)

EN 301489-17 V3.1.1 (2017-02)

EN 61326-1:2013

Article 3.2

EN 300 328 V2.2.2(2019-07)

Directive RoHS :

EN CEI 63000 : 2018

DÉBUT DU MARQUAGE CE :

30/3/2021

LIEU, DATE D'ÉMISSION :

Yamagata, Japon, 30/3/2021

Signature :


Nom Kenji Fukushima
Fonction Directeur de l'usine de Tsuruoka

Signé par et au nom de KOKEN CO., LTD.