

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

È conforme al:

1. Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici
UDI-DI: 805177367 REC39EY10 5P - 805177367 REC39EY15 5Z - 805177367 REC39EY20 5S - 805177367 REC39EY25 64 - 805177367 REC39EY30 5V

Informazioni supplementari: Dispositivo Medico di Classe I

2. 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. : AC 10066 rev. 5 realizzato il 19/09/2024, 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: 19/09/2024

General manager
(Alonso Saenz Dario José)



REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 5 April
2017 on medical devices

REGULATION (EU) 2016/425 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 9 March
2016 on personal protective equipment

DECLARATION OF CONFORMITY

The manufacture or his authorized representative established in the Community:

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

Declares that the new PPE described hereafter:

Model: READER
Type: REC39EY10 - REC39EY15 - REC39EY20 -
REC39EY25 - REC39EY30

Is in conformity with the provisions of:

1. REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 5 April 2017 on medical devices
UDI-DI: 805177367 REC39EY10 5P - 805177367 REC39EY15 5Z - 805177367 REC39EY20 5S - 805177367 REC39EY25 64 - 805177367 REC39EY30 5V

Additional information: Class I Medical Device

2. regulation (EU) 2016/425 and, where such is the case, whit the harmonized standard EN166:2001, And is identical to the PPE which is the subject of EC certificate of conformity no.: AC 10066 rev.5 submitted on 19/09/2024, as iussed by:

CERTOTTICA – Istituto Italiano per la Certificazione dei Prodotti Ottici Srl

Supplementary Information: category II (Intermediate risk) PPE

Done at : **Montecassiano, Italy**

Date: 19/09/2024

General manager
(Alonso Saenz Dario José)



RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL du 5 avril 2017
relatif aux dispositifs médicaux

RÈGLEMENT (UE) 2016/425 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL du 9 mars 2016 relatif aux
équipements de protection individuelle

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

Le fabricant ou son mandataire établi dans la Communauté:

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

Déclare que le nouveau DPI décrit ci-dessous:

Moquette: READER
Taper: REC39EY10 - REC39EY15 - REC39EY20 -
REC39EY25 - REC39EY30

Il est conforme au:

1. RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL du 5 avril 2017 relatif
aux dispositifs médicaux
UDI-DI: 805177367 REC39EY10 5P - 805177367 REC39EY15 5Z - 805177367 REC39EY20 5S -
805177367 REC39EY25 64 - 805177367 REC39EY30 5V

Informations complémentaires: dispositif médical de classe I

2. règlement UE 2016/425 et aux normes techniques suivantes EN166: 2001, Et il est identique à l'EPI
faisant l'objet du certificat de conformité CE n ° AC 10066 rev.5 réalisé le 19/09/2024 par
l'organisme notifié européen suivant:

CERTOTTICA – Istituto Italiano per la Certificazione dei Prodotti Ottici Srl

Informations complémentaires: EPI de catégorie II (risque intermédiaire)

Lieu: **Montecassiano, Italie**

Date: 19/09/2024

Directeur général
(Alonso Saenz Dario José)



REGLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO
de 5 de abril de 2017 sobre los productos sanitarios
REGLAMENTO (UE) 2016/425 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, de 9 de marzo de
2016, relativo a los equipos de protección individual

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD

El fabricante o representante autorizado establecido en la Comunidad:

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

Declara que el nuevo EPI descrito a continuación:

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

Es conforme al:

1. REGLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 5 de abril de 2017 sobre los productos sanitarios
UDI-DI: 805177367 REC39EY10 5P - 805177367 REC39EY15 5Z - 805177367 REC39EY20 5S -
805177367 REC39EY25 64 - 805177367 REC39EY30 5V

Información adicional: Dispositivo médico de clase I

2. Reglamento UE 2016/425 y las siguientes normas técnicas EN166: 2001, Y es idéntico al EPI objeto del certificado de conformidad CE n.º AC 10066 rev.5 realizado el 19/09/2024, por el siguiente organismo notificado europeo

CERTOTTICA – Istituto Italiano per la Certificazione dei Prodotti Ottici Srl

Información adicional: EPI de categoría II (riesgo intermedio)

Hecho en: **Montecassiano, Italia**

Fecha: 19/09/2024

Gerente general
(Alonso Saenz, Dario-José)



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. 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

2. 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: AC 10066 rev.5 de 19/09/2024, 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: 19/09/2024

General manager
(Alonso Saenz Dario José)



VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES vom 5. April
2017 über Medizinprodukte
VERORDNUNG (EU) 2016/425 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES vom 9. März
2016 über persönliche Schutzausrüstungen

EG-KÖNFORMITÄTSERKLÄRUNG

Der in der Gemeinschaft ansässige Hersteller oder Bevollmächtigte:

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

Erklärt, dass die nachstehend beschriebene neue PSA:

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

1. VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES vom 5. April 2017 über Medizinprodukte
UDI-DI: 805177367 REC39EY10 5P - 805177367 REC39EY15 5Z - 805177367 REC39EY20 5S - 805177367 REC39EY25 64 - 805177367 REC39EY30 5V

Zusätzliche Informationen: Medizinprodukt der Klasse I.

2. Der EU-Verordnung 2016/425 und den folgenden technischen Normen EN166: 2001, Und, dass sie identisch mit der PSA, die Gegenstand der EG-Konformitätsbescheinigung Nr.: AC 10066 rev.5 ist, die am 19/09/2024 von der folgenden europäischen benannten Stelle erstellt wurde

CERTOTTICA – Istituto Italiano per la Certificazione dei Prodotti Ottici Srl

Zusätzliche Informationen: Kategorie II PSA (Zwischenrisiko)

Erstellt in: **Montecassiano, Italien**

Datum: 19/09/2024

Geschäftsführer
(Alonso Saenz Dario José)



ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/745 ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 5ης
Απριλίου 2017 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2016/425 ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 9ης
Μαρτίου 2016 σχετικά με τα μέσα ατομικής προστασίας

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

Ο κατασκευαστής ή ο εγκατεστημένος στην Κοινότητα εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος:

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

Δηλώνει ότι το νέο ΜΑΠ που περιγράφεται παρακάτω:

μοντέλο: **READER**
τύπος: **REC39EY10 - REC39EY15 - REC39EY20 -
REC39EY25 - REC39EY30**

Συμμορφώνεται με:

1. ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/745 ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 5ης Απριλίου 2017 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα
UDI-DI: 805177367 REC39EY10 5P - 805177367 REC39EY15 5Z - 805177367 REC39EY20 5S - 805177367 REC39EY25 64 - 805177367 REC39EY30 5V

Πρόσθετες πληροφορίες: Ιατρική συσκευή κατηγορίας I

2. τον κανονισμό 2016/425 της ΕΕ και τα ακόλουθα τεχνικά πρότυπα EN166: 2001, Και είναι πανομοιότυπο με τα ΜΑΠ που αποτελούν το αντικείμενο του υπ' αριθμόν: AC 10066 rev.5 πιστοποιητικού συμμόρφωσης ΕΚ που υποβλήθηκε στις 19/09/2024 από τον ακόλουθο ευρωπαϊκό κοινοποιημένο οργανισμό

CERTOTTICA – Istituto Italiano per la Certificazione dei Prodotti Ottici Srl

Πρόσθετες πληροφορίες: κατηγορία II ΜΑΠ (ενδιάμεσος κίνδυνος)

Κατασκευάστηκε στο: **Montecassiano, Ιταλία**

Ημερομηνία: 19/09/2024

Γενικός διευθυντής
(Alonso Saenz Dario Josè)



**AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS (EU) 2017/745 RENDELETE (2017. április 5.)
az orvostechnikai eszközökről**

**AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS (EU) 2016/425 RENDELETE (2016. március 9.)
az egyéni védőeszközökről**

MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

A gyártó vagy annak a Közösségen belül letelepedett meghatalmazott képviselője:

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

Kijelenti, hogy az alábbiakban leírt új egyéni védőeszköz:

Modell: READER
**Típus: REC39EY10 - REC39EY15 - REC39EY20 -
REC39EY25 - REC39EY30**

Megfelel:

1. Az Európai Parlament És A Tanács (EU) 2017/745 (2017. április 5.) az orvostechnikai eszközökről szóló rendelet követelményeinek
UDI-DI: 805177367 REC39EY10 5P - 805177367 REC39EY15 5Z - 805177367 REC39EY20 5S -
805177367 REC39EY25 64 - 805177367 REC39EY30 5V

Kiegészítő információk: I. osztályú orvostechnikai eszköz

2. az UE 2016/425 rendelet és a EN166: 2001 műszaki szabvány követelményeinek és megegyezik azzal az egyéni védőeszközzel, amely tárgyát képezi a CE AC 10066 rev.5 számú megfelelési tanúsítványnak, melyet 2024.19.09-én, a következő európai bejelentett szervezet állított ki

CERTOTTICA – Istituto Italiano per la Certificazione dei Prodotti Ottici Srl

Kiegészítő információk: II. osztályú (közepes kockázatú) egyéni védőeszköz

Kelt: **Montecassiano, Italy**

Dátum: 19/09/2024

General manager
(Alonso Saenz Dario José)

