



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Níže podepsaná Catherine Life a.s. U Prioru 1076/5, Praha, 16100 jako výrobce, prohlašuje na svoji vlastní zodpovědnost, že dioptrický klip

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


ATPRX

je zdravotnický prostředek třídy I(Pravidlo 1 kapitola III Příloha VIII Nařízení (EU 2017/745), jehož zamýšlené použití je sloučení s dioptrickými čočkami na korekci zrakových vad během výroby dioptrických brýlí.

Dále prohlašuje, že výrobek je v souladu s nařízením (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích a s normou EN ISO 12870: 2018.

Jménem společnosti Catherine Life a.s.

V Praze dne 1.1.2023



.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: nepoužívá se
Základní UDI-DI: probíhá



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Níže podepsaná Catherine Life a.s. U Prioru 1076/5, Praha, 16100 jako výrobce, prohlašuje na svoji vlastní zodpovědnost, že optická redukce

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


ATPRX2A ATPRX2B ATPRX2C

je zdravotnický prostředek třídy I(Pravidlo 1 kapitola III Příloha VIII Nařízení (EU 2017/745), jehož zamýšlené použití je sloučení s dioptrickými čočkami na korekci zrakových vad během výroby dioptrických brýlí.

Dále prohlašuje, že výrobek je v souladu s nařízením (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích a s normou EN ISO 12870: 2018.

Jménem společnosti Catherine Life a.s.

V Praze dne 1.1.2023



.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: nepoužívá se
Základní UDI-DI: probíhá



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Níže podepsaná Catherine Life a.s. U Prioru 1076/5, Praha, 16100 jako výrobce, prohlašuje na svoji vlastní zodpovědnost, že optická redukce

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


ATPRX103

je zdravotnický prostředek třídy I(Pravidlo 1 kapitola III Příloha VIII Nařízení (EU 2017/745), jehož zamýšlené použití je sloučení s dioptrickými čočkami na korekci zrakových vad během výroby dioptrických brýlí.

Dále prohlašuje, že výrobek je v souladu s nařízením (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích a s normou EN ISO 12870: 2018.

Jménem společnosti Catherine Life a.s.

V Praze dne 1.1.2023


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: nepoužívá se
Základní UDI-DI: probíhá

EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Níže podepsaná Catherine Life a.s. U Prioru 1076/5, Praha, 16100 jako výrobce, prohlašuje na svoji vlastní zodpovědnost, že dioptrický klip

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


ATPRX3

je zdravotnický prostředek třídy I(Pravidlo 1 kapitola III Příloha VIII Nařízení (EU 2017/745), jehož zamýšlené použití je sloučení s dioptrickými čočkami na korekci zrakových vad během výroby dioptrických brýlí.

Dále prohlašuje, že výrobek je v souladu s nařízením (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích a s normou EN ISO 12870: 2018.

Jménem společnosti Catherine Life a.s.

V Praze dne 1.1.2023


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: nepoužívá se
Základní UDI-DI: probíhá

EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Níže podepsaná Catherine Life a.s. U Prioru 1076/5, Praha, 16100 jako výrobce, prohlašuje na svoji vlastní zodpovědnost, že dioptrický klip

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


ATPRX4

je zdravotnický prostředek třídy I(Pravidlo 1 kapitola III Příloha VIII Nařízení (EU 2017/745), jehož zamýšlené použití je sloučení s dioptrickými čočkami na korekci zrakových vad během výroby dioptrických brýlí.

Dále prohlašuje, že výrobek je v souladu s nařízením (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích a s normou EN ISO 12870: 2018.

Jménem společnosti Catherine Life a.s.

V Praze dne 1.1.2023


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: nepoužívá se
Základní UDI-DI: probíhá



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Níže podepsaná Catherine Life a.s. U Prioru 1076/5, Praha, 16100 jako výrobce, prohlašuje na svoji vlastní zodpovědnost, že dioptrický klip

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

ATPRX5

je zdravotnický prostředek třídy I(Pravidlo 1 kapitola III Příloha VIII Nařízení (EU 2017/745), jehož zamýšlené použití je sloučení s dioptrickými čočkami na korekci zrakových vad během výroby dioptrických brýlí.

Dále prohlašuje, že výrobek je v souladu s nařízením (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích a s normou EN ISO 12870: 2018.

Jménem společnosti Catherine Life a.s.

V Praze dne 1.1.2023



Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: nepoužívá se
Základní UDI-DI: probíhá