



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM101C2

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 02.11.2024



Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM104C3

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 02.11.2024



Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM107C1	RM107C2	RM107C6
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM112C1	RM112C2	RM112C5
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM113C1	RM113C2	RM113C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM119C1	RM119C2	RM119C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM120C1	RM120C2	RM120C3	RM120C5
---------	---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM125C1	RM125C3
---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM130C1	RM130C2
---------	---------

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 02.11.2024

Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM132C1	RM132C2	RM132C3	RM132C4
---------	---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM133C2

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 02.11.2024



Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM134C1	RM134C2	RM134C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024

Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM135C1	RM135C2	RM135C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM136C1	RM136C4	RM136C5
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM139C3

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 02.11.2024



Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI:85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM142C1	RM142C2	RM142C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM143C1	RM143C2	RM143C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM146C1	RM146C2	RM146C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM147C1	RM147C2	RM147C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM148C4	RM148C5	RM148C6
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM149C1	RM149C2	RM149C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM150C1	RM150C2	RM150C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM150C1	RM150C2	RM150C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM152C1	RM152C2	RM152C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM153C1	RM153C2	RM153C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM154C1	RM154C2	RM154C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM155C1	RM155C2	RM155C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM156C1	RM156C2	RM156C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM157C1	RM157C2	RM157C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM158C1	RM158C2	RM158C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM159C1	RM159C2	RM159C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ



EU - PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

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

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM160C1	RM160C2	RM160C3
---------	---------	---------

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 02.11.2024


.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

Jedinečné registrační číslo výrobce: CZ-MF-000027011
Základní UDI-DI: 85956271opticalframeYJ