RETROSUPERFUTURE

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG - BRIL-LENGESTELLE Milano 01/09/2020

Das Unternehmen Retrosuperfuture S.R.L., mit Betriebssitz in Mailand, Via Ferdinando Bocconi 7, 20136 Mailand, USt-IdNr. IT06267680962, Industrie-, Handels- und Landwirtschaftskammer von Mailand 1881995, erklärt als Hersteller von Medizinprodukten der Klasse 1 gemäß Art. 13 der Gesetzesverordnung Nr. 46 vom 24. Februar 1997 und der nachfolgenden Änderungen, dass die anschließend beschriebenen Medizinprodukte:

Modell: MONDO

Farben: DBI, V1Q, W3B, 6MJ, IBG, WJN, 61W, F9W, SN9

mit den Bestimmungen für die Medizinprodukte der Klasse 1 gemäß Art.1, Teil III des Anhangs IX der Richtlinie 93/42/EWG und der nachfolgenden Änderungen – übernommen von Italien durch die Gesetzesverordnung Nr. 46 vom 24. Februar 1997, die Gesetzesverordnung Nr. 95 vom 25. Februar 1998 und die Gesetzesverordnung Nr. 37 vom 25. Januar 2010 sowie durch die nationale Norm zur Umsetzung der harmonisierten Norm ISO12870:2016 – konform sind.

Die Ausstellung dieser Konformitätserklärung erfolgt unter alleiniger Verantwortung des Herstellers.

Milano 01 / 09 / 2020

Stefano Pomogranato (CEO)

Retrosuperfuture SRL Via Leopardi 7, 20122 Milano, Italy

T +39 02 869 969 71 F +39 02 869 932 26 E rsf@retrosuperfuture.com

TAX ID IT06267680962

RETROSUPERFUTURE

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG - BRIL-LENGESTELLE Milano 01/09/2020

Das Unternehmen Retrosuperfuture S.R.L., mit Betriebssitz in Mailand, Via Ferdinando Bocconi 7, 20136 Mailand, USt-IdNr. IT06267680962, Industrie-, Handels- und Landwirtschaftskammer von Mailand 1881995, erklärt als Hersteller von Medizinprodukten der Klasse 1 gemäß Art. 13 der Gesetzesverordnung Nr. 46 vom 24. Februar 1997 und der nachfolgenden Änderungen, dass die anschließend beschriebenen Medizinprodukte:

Modell: NUMERO 49

Farben: 7PY, 87E, OJU, 22L, RMR, YP2, 3NG, IF4, OCH

mit den Bestimmungen für die Medizinprodukte der Klasse 1 gemäß Art.1, Teil III des Anhangs IX der Richtlinie 93/42/EWG und der nachfolgenden Änderungen – übernommen von Italien durch die Gesetzesverordnung Nr. 46 vom 24. Februar 1997, die Gesetzesverordnung Nr. 95 vom 25. Februar 1998 und die Gesetzesverordnung Nr. 37 vom 25. Januar 2010 sowie durch die nationale Norm zur Umsetzung der harmonisierten Norm ISO12870:2016 – konform sind.

Die Ausstellung dieser Konformitätserklärung erfolgt unter alleiniger Verantwortung des Herstellers.

Milano 01 / 09 / 2020

Stefano Pomogranato (CEO)

Retrosuperfuture SRL Via Leopardi 7, 20122 Milano, Italy

T +39 02 869 969 71 F +39 02 869 932 26 E rsf@retrosuperfuture.com

TAX ID IT06267680962

RETROSUPERFUTURE

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG - BRIL-LENGESTELLE Milano 01/09/2020

Das Unternehmen Retrosuperfuture S.R.L., mit Betriebssitz in Mailand, Via Ferdinando Bocconi 7, 20136 Mailand, USt-IdNr. IT06267680962, Industrie-, Handels- und Landwirtschaftskammer von Mailand 1881995, erklärt als Hersteller von Medizinprodukten der Klasse 1 gemäß Art. 13 der Gesetzesverordnung Nr. 46 vom 24. Februar 1997 und der nachfolgenden Änderungen, dass die anschließend beschriebenen Medizinprodukte:

Modell: NUMERO 53

Farben: 6R4, PQ1, WPD, 8P3, D3F, ZZW, 6O2, MEB, OOP

mit den Bestimmungen für die Medizinprodukte der Klasse 1 gemäß Art.1, Teil III des Anhangs IX der Richtlinie 93/42/EWG und der nachfolgenden Änderungen – übernommen von Italien durch die Gesetzesverordnung Nr. 46 vom 24. Februar 1997, die Gesetzesverordnung Nr. 95 vom 25. Februar 1998 und die Gesetzesverordnung Nr. 37 vom 25. Januar 2010 sowie durch die nationale Norm zur Umsetzung der harmonisierten Norm ISO12870:2016 – konform sind.

Die Ausstellung dieser Konformitätserklärung erfolgt unter alleiniger Verantwortung des Herstellers.

Milano 01 / 09 / 2020

Stefano Pomogranato (CEO)

Retrosuperfuture SRL Via Leopardi 7, 20122 Milano, Italy

T +39 02 869 969 71 F +39 02 869 932 26 E rsf@retrosuperfuture.com

TAX ID IT06267680962