KOKEN CO., LTD.  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.jp

REPRÉSENTANT 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 : Kênji Fukushima
Fonction : Directeur de l’usine de Tsuruoka

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