

Castell'Arquato, 12/06/2017

Spett.le Cliente,

la presente per comunicare che tutti i prodotti classificati come dispositivi medici tra le referenze a marchio:



Contrassegnati dalla marchiatura CE riportata sulle confezioni ed etichetta interna del prodotto, sono conformi ai requisiti di sicurezza di cui all'Allegato I della Direttiva europea 93/42/CEE del 14/06/1993 come dalla Direttiva 2007/47/CEE del 05/09/2007 e D.Lgs. 46 del 24/02/1997 come modificato dal D.Lgs. del 25/01/2010 n.37.

Cordiali saluti.

In Fede
Qualifarma srl

