



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)


RM101C1	RM101C2	RM101C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM102C1	RM102C3
---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM104C2	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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM106C4

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM107C1	RM107C2	RM107C3	RM107C5
---------	---------	---------	---------

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 6.4.2022


.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM108C1	RM108C2	RM108C3	RM108C4
---------	---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM109C1	RM109C2	RM109C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM111C1	RM111C2	RM111C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM112C1	RM112C2	RM112C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022

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 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 6.4.2022

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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)

RM116C1	RM116C2	RM116C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022

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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM117C2	RM117C3	RM117C4
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM118C1	RM118C2	RM118C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM120C1	RM120C2	RM120C3	RM120C4
---------	---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM121C1	RM121C2	RM121C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM122C1	RM122C2	RM122C4
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM123C1	RM123C2	RM123C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM124C1	RM124C3
---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM125C1	RM125C2	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 6.4.2022


.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM126C1	RM126C2	RM126C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM127C1	RM127C2	RM127C3	RM127C4
---------	---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM128C1	RM128C2	RM128C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022


.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM129C1	RM129C2	RM129C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM130C1	RM130C2	RM130C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022


.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM131C1	RM131C2	RM131C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


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

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM133C1	RM133C2	RM133C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 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 6.4.2022



.....
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 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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM136C1	RM136C2	RM136C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM137C1	RM137C2	RM137C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM138C1	RM138C2	RM138C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022


.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM139C1	RM139C2	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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM140C1	RM140C2	RM140C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
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 brýlová obruba

Model ve všech variantách (barvy a velikosti)


RM141C1	RM141C2	RM141C3
---------	---------	---------

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 6.4.2022



.....
Ing. Vladimír Štreit
jednatel společnosti

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