

EC DECLARATION OF CONFORMITY  
DECLARATION CE DE CONFORMITE

*Selon l'annexe VII de la Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux*  
*According to Annex VII of Directive 93/42/EEC concerning medical devices*

We, Nous,

**BOREA SAS**

(Supplier's name) (Nom du fournisseur)

**12 Rue Gémini, CIRE Bâtiment 3, ESTER technopole, 87068 Limoges, France**

(Address) (Adresse)

declare under our sole responsibility that the product  
/  
déclarons sous notre seule responsabilité que le produit

**RAYPLICKER**

Under its different forms / Sous ses différentes formes  
**Rayplicker Dentist Pack, Rayplicker Laboratory Pack**

(Name, type or model) (nom, type ou modèle)

CLASS 1, regarding to Rule 5 of Annex IX of the European Directive 93/42/EEC  
/  
CLASSE I en application de la règle 5 de l'annexe IX de la directive européenne 93/42/CEE

Conforms to the applicable requirements of Directive 93/42/EEC  
/  
Est conforme aux exigences applicables de la Directive 93/42/CEE

This declaration is based on the elements appearing in the technical documentation of the product,  
demonstrating its conformity with the essential requirements of the European Directive 93/42/EEC

Cette déclaration est basée sur les éléments figurants dans la documentation technique du produit,  
démontrant sa conformité aux exigences essentielles de la Directive Européenne 93/42/CEE

Limoges, 1/2017

(Place and Date of issue)  
(Lieu et date)

**BOREA**  
Bât. 3 - 12, rue Gemini  
87068 LIMOGES Cedex  
FRANCE  
Siret : 793 536 996 00010

(Name and signature or equivalent marking of authorized person)  
(Nom et signature du signataire autorisé)