

25802112012.....
(Report No. / Numéro du Rapport)

2012.....
(Year in which the CE mark is affixed / Année au cours de laquelle le marquage CE a été apposé)

EC DECLARATION OF CONFORMITY

(DECLARATION DE CONFORMITE CE)

We / Nous, PHILIPS Électronics UK Ltd
(Name / Nom de l'entreprise)

Philips Center, Guildford Business Park, Guildford, Surrey, GU2 8XH
(address / adresse)

Declare under our responsibility that the electrical product(s):
(Déclarons sous notre propre responsabilité que le(s) produit(s) électrique(s):)

Philips Avent
(brand name, nom de la marque)

SCF258
(Type version or model, référence ou modèle)

Breastcare Thermo Gel Pad
(product description, description du produit)

To which this declaration relates is in conformity with the following harmonized standards:
(Auquel cette déclaration se rapporte, est conforme aux normes harmonisées suivantes)

(title, number and date of issue of the standard / titre, numéro et date de parution de la norme)

N/A

Following the provisions of :
(Conformément aux exigences essentielles et autres dispositions pertinentes de:)

93/42/EEC (Medical Device Directive)

And are produced under a quality scheme at least in conformity with ISO 13485 or CENELEC Permanent Documents

(Et sont fabriqués conformément à une qualité au moins conforme à la norme ISO 9001 ou aux Documents Permanents CENELEC)

The Notified Body	DNV, 0434	performed	N/A
(L'Organisme Notifié)	(Name and number/ nom et numéro)	(a effectué)	(description of intervention / description de l'intervention)

And issued the certificate, N/A
(et a délivré le certificat) (certificate number / numéro du certificat)

Remarks: Conformity assessment according Annex VII. This product is classified as a Class I medical Device, in accordance with rule 1 of Annex IX.
(Remarques:)

Glemsford UK, 14/01/13..
(place, date / lieu, date)


Peter Bartlett, Senior Quality Systems Manager
(signature, name and function / signature, nom et fonction)